

AGRICULTURAL RESEARCH INSTITUTE
PUSA





BEILSTEINS HANDBUCH DER ORGANISCHEN CHEMIE

VIERTE AUFLAGE

ERSTES ERGÄNZUNGSWERK

DIE LITERATUR VON 1910-1919 UMFASSEND

HERAUSGEGEBEN VON DER

DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT

BEARBEITET VON

FRIEDRICH RICHTER

SECHSTER BAND

ALS ERGANZUNG DES SECHSTEN BANDES DES HAUPTWERKES

Published and distributed in the Public Interest by Authority of the Alien Property Custodian under License No. A-149

Photo-Lithoprint Reproduction

EDWARDS BROTHERS, INC.

PUBLISHERS
ANN ARBOR, MICHIGAN

1944

BERLIN G VON JULIUS SPRINGER

1931

Mitarbeiter:

GERTRUD BEREND JAKOB BIKERMAN GERHARD LANGER HERMANN MAYER RUDOLF OSTERTAG FRITZ RADT

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

Copyright 1931 by Julius Springer in Barlin.

Printed in Germany.

Copyright vested in the Alien Property Custodian, 1942, pursuant to law.

Inhalt.		
Zeittafel der wichtigsten Literatur-Quellen		
Verzeichnis der Abkürzungen für die wichtigsten Literatur- (
Verzeichnis der Abkürzungen für weitere Literatur-Quellen		
Weitere Abkürzungen	 	
Übertragung der griechischen Buchstaben in Ziffern	 	
Zusammenstellung der Zeichen für Maßeinheiten		

Zweite Abteilung.

Isocyclische Verbindungen.

(Fortsetzung.)

II. Oxy-Verbindungen.

(Alkohole, Phenole, Phenolalkohole.)

	Seite		Seite
A. Monooxy-Verbindungen.		Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{18}O$	
	. 3	(z. B. Dihydroeucarveol, Ter-	
1. Monocxy-Verbindungen C _n H _{2n} O	ا د	pinenole, Terpineole, Dihydro-	
Oxy-Verbindungen C_4H_8O (Cyclobutanol usw.)	. 3	carveole, Isopulegol, Cyclo-	
Oxy-Verbindungen $C_5H_{10}O$. 3	geraniol, Fencholenalkohol,	
(Cyclopentanol usw.)	. 3	Pulegenalkohol, Dekahydro-	
Oxy-Verbindungen $C_6H_{13}O$		naphthole, Thujylalkohole,	
(Cyclohexanol usw.).	. 4	Pinenhydrat, Fenchylalkohole,	
Oxy-Verbindungen C ₂ H ₁₄ O		Isofenchylalkohole, Borneol,	
(z. B. Hexahydrokresole, Hexa		Isoborneol, Epiborneol, Me-	
hydrobenzylalkohol)		thylcamphenilol, Camphen-	•
Oxy-Verbindungen C ₈ H ₁₈ O.		hydrat)	38
Oxy-Verbindungen $C_9H_{18}O$.		Oxy-Verbindungen C ₁₁ H ₃₀ O	55
Oxy-Verbindungen C ₁₀ H ₂₀ O		Oxy-Verbindungen $C_{12}H_{22}O$ usw.	56
(z. B. Tetrahydroeucarveo	١,	9 Manager-Varhindungan C Ha . O	20
Carvomenthole, Menthole, Iso		8. Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n-4} O	60 60
menthole, Neomenthole, Thy		Acetylenylcyclopentanol $C_7H_{10}O$ Acetylenylcyclohexanol $C_8H_{18}O$	60
momenthol, Thujamenthole		Trimethylcyclohexadienol	w
Campholalkohol, Tetrahydro	-	C ₂ H ₁₄ O · · · · · · · · · ·	60
isocampher)	. 18	Oxy-Verbindungen C ₁₀ H ₁₆ O	•
Oxy-Verbindungen $C_{11}H_{22}O$.	. 32	(z. B. Carveol, Perillaalkohol,	
Oxy-Verbindungen C12H24O usw	7. 33	Sabinol, Verbenol, Myrtenol,	
2. Moneoxy-Verbindungen CnH2n-2		Teresantalol)	61
Cyclohexenole $C_4H_{10}O$. 35	Oxy-Verbindungen C ₁₁ H ₁₈ O	63
Oxy-Verbindungen C ₈ H ₁₆ O		Oxy-Verbindungen C ₁₂ H ₂₀ O	64
(z. B. Cantharenol)	. 36	Oxy-Verbindungen C ₁₃ H ₂₂ O	65
Oxy-Verbindungen C ₂ H ₁₆ O		Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{24}O$	66
(z. B. Sabinenalkohol, Nopino	1.	Oxy-Verbindungen C ₁₅ H ₂₆ O	
Santenol, Camphenilol, Fer	1-	(z. B. "Sesquiterpenalkohole")	
chocamphorole)		usw.	66

		Seite		Seite
ŀ.	Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-6}$	69	5. Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n} —8O	277
	Phenol C_6H_6O	. 70	Oxy-Verbindungen C ₈ H ₈ O (Oxy-	
	Kuppelungsprodukte aus Pheno	l	styrole)	277
	und Oxy-Verbindungen (z. B.		Oxy-Verbindungen $C_0H_{10}O$ (z. B.	
	Anisol, Phenetol, Diphenyl		Anol, Zimtalkohol, Chavicol.	
	äther, Athylenglykolphenyl-		Oxyhydrindene)	279
	äther, Glycerinphenyläther)	. 79	Oxyhydrindene) Oxy-Verbindungen C ₁₀ H ₁₂ O (z. B.	
	Kuppelungsprodukte aus Phenol	1	Tetrahydronaphthole)	286
	und Oxyoxo-Verbindungen	86	Oxy-Verbindungen C ₁₁ H ₁₄ O	293
	Kuppelungsprodukte aus Phenol		Oxy-Verbindungen C ₁₂ H ₁₆ O usw.	294
	und Carbonsäuren (z. B. Essig-		oxy verbindungen of the caw.	201
	säurephenylester, Diphenyl-		6. Monooxy-Verbindungen CnH2n-10O	299
	oxalat, Kohlensäurediphenyl-		p-Oxy-phenylacetylen C ₈ H ₆ O	299
	ester, Phenoxyessigsäure)		Oxy-Verbindungen C ₀ H ₈ O	299
			Oxy-Verbindungen C ₁₀ H ₁₀ O	300
	Kuppelungsprodukte aus Phenol		Ozy Verbindungen C H O	301
	und Aminoalkoholen und		Oxy-Verbindungen C ₁₁ H ₁₂ O usw.	301
	Aminocarbonsäuren	91	7. Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n-12} O	304
	Kuppelungsprodukte aus Phenol		α-Naphthol.	304
	und Hydrazinoalkoholen	93	Funktionelle Derivate des	90-2
	Kuppelungsprodukte aus Phenol		α-Naphthols	306
	und anorganischen Säuren		Substitutionsprodukte des	300
	(z. B. Diphenylsulfit, Phenyl-		a Nambéhala	900
	schwefelsäure, Triphenylphos-		a-Naphthols	308
	phit, Triphenylphosphat)	93	Schwefelanalogon des a-Naph-	
	Fluor-Derivate des Phenols	97	thols und seine Derivate	
	Chlor-Derivate des Phenols	98	(ferner entsprechende Tellur-	•
	Brom-Derivate des Phenols	104	Verbindungen)	309
	Jod-Derivate des Phenols	109	β -Naphthol	310
	Nitroso- und Nitro-Derivate des	-00	Funktionelle Derivate des	
	Phenols (z. B. Pikrinsäure)	113	β -Naphthols	312
	Azidoanisol	142	Substitutionsprodukte des	
	cm	142	β -Naphthols	315
	Funktionelle Derivate des Thio-	174	Schwefelanalcgon des β-Naph-	
	phenols (z. B. Diphenylsulfid,		thols und seine Derivate	316
			Oxy-Verbindungen $C_{11}H_{10}O$	319
	Diphenylsulfoxyd, Diphenyl-		Oxy-Verbindungen $C_{12}H_{12}O$ usw.	321
	sulfon, Rhodanbenzol, Phenyl-			
	mercaptoessigsäure, Phenyl-		8. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O$	323
	sulfonessigsäure, Diphenyldi-	4.40	Methylennaphthol $C_{11}H_8O$	323
	sulfid, Diphenyltrisulfid)	143	Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{10}O$ (z.	
	Substitutionsprodukte des Thio-		R Orydinhenyle)	323
	phenols	148	Oxy-Verbindungen $C_{13}H_{12}O$ (z. B.	
	Selenophenol und seine Derivate	164	Benzhydrol)	324
	Tellurophenol und seine Derivate	165	Oxy-Verbindungen C ₁₄ H ₁₄ O	329
	Oxy-Verbindungen C_7H_8O	168	Oxy-Verbindungen C ₁₅ H ₁₆ O usw.	330
	o-Kresol und seine Derivate	169		000
	m-Kresol und seine Derivate	183	9. Monooxy-Verbindungen CnH2n-16O	334
	p-Kresol und seine Derivate .	196	Fluorenalkohol C ₁₈ H ₁₀ O	334
	Benzylalkohol und seine Derivate	217	Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{13}O$ (z. B.	-
	Oxy-Verbindungen C ₈ H ₁₀ O		Oxystilhene)	334
	(Athylphenole, Phenylathyl-	1	Öxystilbene)	336
	alkohole, Xylenole)	234	ony voromannen official asw.	000
	Oxy-Verbindungen C ₂ H ₁₂ O (z. B.		10. Monooxy-Verbindungen CnH2n-18O	339
	Propylphenole, Hydrozimt-	l	Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{10}O(z. B.$	-
	alkohol, Isopropylphenole,	i	Anthrole, Phenanthrole)	339
	Pseudocumenol, Mesitol)	949	Oxy-Verbindungen C ₁₅ H ₁₅ O usw.	
	Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{14}O(z. B.$	248		341
	Butylphenol, Carvacrol, Thymol)	057	11. Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n} —20O	346
	Ovy Verbindungs C II O	257	Oxy-Verbindungen C ₁₆ H ₁₂ O usw.	346
	Oxy Vorbindungen C ₁₁ H ₁₆ O	268		- 40
	Oxy-Verbindungen C12H18O	271	12. Monooxy-Verbindungen CnH2n-22O	348
	Oxy-Verbindungen C ₁₈ H ₂₀ O	272	Uxv-Verbindungen CHO und	
	Oxy-Verbindungen C ₁₄ H ₂₂ O	273	$C_{14}H_{14}O$ Oxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O$ (z. B.	348
	Oxy-Verbindungen $C_{15}H_{24}O$ (z. B.		Oxy-Verbindungen C ₁₈ H ₁₈ O (z. B.	
	Santaiole)	274	Triphenylcarbinol)	348
	Oxy-Verbindungen C ₁₆ H ₂₆ O usw.	276		354

		Seite	1	Seite
18.	$\textbf{Monooxy-Verbindungen} C_n H_{2n-24} O$	357	Dioxy-Verbindungen C ₇ H ₈ O ₂	Scate
	Monooxy-VerbindungenC _n H _{2n} —26O	359	(z. B. Isohomobrenzcatechin.	
		361	Kresorcin, Toluhydrochinon, Homobrenzcatechin, Orcin,	
	Monooxy-VerbindungenC _n H _{2n} —280		Saligenin, Anisalkohol)	426
	Monooxy-VerbindungenC _n H _{2n} —30O	364	Dioxy-Verbindungen C ₈ H ₁₀ O ₂	441
17.	Monooxy-VerbindungenC _n H _{2n-32} O	36 5	Dioxy-Verbindungen $C_9H_{12}O_2$. Dioxy-Verbindungen $C_{10}H_{14}O_2$.	447 450
18.	$\textbf{Monooxy-Verbindungen} C_n H_{2n-34} O$	365	Dioxy-Verbindungen $C_{10}H_{14}O_2$. Dioxy-Verbindungen $C_{11}H_{16}O_2$.	453
19.	$\textbf{Monooxy-Verbindungen} C_n H_{2n-36} O$	3 66	Dioxy-Verbindungen C ₁₂ H ₁₈ O ₂	
20.	Monooxy-Verbindung C _n H _{2n-38} O	367	usw	453
21.	Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-40}O$	368	4. Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n} —8O ₂ .	457 457
	Monooxy-Verbindung CnH _{2n-42} O	3 69	Dioxy-Verbindungen $C_8H_8O_2$. Dioxy-Verbindungen $C_9H_{10}O_2$	ŦU I
	Monooxy-Verbindung CnH2n-44 O	369	(z. B. 4-Propenyl-brenzcate-	
	Monooxy-Verbindung C _n H _{2n} —46O	369	chin und 4-Allyl-brenzcatechin	
	monory voluments on 121 m = 200		nebst Derivaten wie Isoeugenol und Eugenol)	458
	B. Dioxy-Verbindungen.		Dioxy-Verbindungen C ₁₀ H ₁₂ O ₂	
1.	Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n}O_2$.	36 9	usw	465
	Dioxy-Verbindungen C ₅ H ₁₀ O ₂ .	369	5. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_2$	468
	Dioxy-Verbindungen $C_6H_{12}O_2$ (z. B. Cyclohexandiole)	370	6. Dioxy-Verbindungen CnH2n-12O2	468
	Dioxy-Verbindungen C7H14O2 .	371	Dioxy-Verbindungen C ₁₀ H ₈ O ₂	400
	Dioxy-Verbindungen $C_8H_{16}O_2$.	371	(Dioxy-naphthaline) Dioxy-Verbindungen $C_{11}H_{10}O_2$	468
	Dioxy-Verbindungen $C_9H_{18}O_2$. Dioxy-Verbindungen $C_{10}H_{20}O_2$	372	usw	483
	(z. B. m-Menthandiole, p-Men-		7. Dioxy-Verbindungen C _n H _{2L-14} O ₂	484
	thandiole)	373	2-Oxy-1.4-oxymethylen-naph-	
	Dioxy-Verbindungen C ₁₁ H ₂₂ O ₂	376	thalin C ₁₁ H ₈ O ₂	484
	und $C_{12}H_{24}O_2$		Dioxy-Verbindungen $C_{12}H_{10}O_2$ (Diphenole)	484
z.	Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-2} O_2$. Dioxy-Verbindungen $C_{10} H_{18} O_2$	37 6	Dioxy-Verbindungen C ₁₃ H ₁₂ O ₂	
	(z. B. p-Menthendiole, Cam-		(Dioxydiphenylmethane)	488
	phenglykol)	376	Dioxy-Verbindungen $C_{14}H_{14}O_2$ (z. B. Hydrobenzoin, Isohydro-	
	Dioxy-Verbindungen C ₁₅ H ₂₈ O ₂ usw	377	benzoin)	489
			Dioxy-Verbindungen $C_{15}H_{16}O_2$. Dioxy-Verbindungen $C_{16}H_{18}O_2$	492
5.	Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_2$. Brenzcatechin $C_6H_6O_2$	378 378	usw	493
	Funktionelle Derivate des Brenz-		8. Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-16} O ₂	497
	catechins (z. B. Guajacol, Vera-	900	Dioxypentanthren $C_{13}H_{10}O_2$	497
	trol, Guäthol) Substitutionsprodukte des	382	Dioxy-Verbindungen $C_{14}H_{12}O_2$	405
	Brenzcatechins	388	(z. B. Dioxystilbene) Dioxy-Verbindungen C ₁₅ H ₁₄ O ₂	497
	Schwefel- und Telluranaloga des		usw	500
	Brenzcatechins und ihre Deri-	396	9. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_2$	504
	Resorcin	398	Dioxy-Verbindungen $C_{14}H_{10}C_{2}$	
	Funktionelle Derivate des Resor-	404	(z. B. Dioxyanthracene, Dioxyphenanthrene).	504
	cins	401	Dioxy-Verbindungen C ₁₆ H ₁₄ O ₂	00±
	Resorcins	403	usw	506
	Schwefel- und Telluranaloga des	400	10. Dioxy-Verbindung $C_n H_{2n20} O_2$.	509
	Resorcins und ihre Derivate Hydrochinon	406 413	11. Dioxy-Verbindungen CnH2n-22O2	509
	Funktionelle Derivate des Hydro-		Dioxy-Verbindungen C ₁₆ H ₁₀ O ₂ .	509
	chinons	415	Dioxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_2$ (Dioxytriphenylmethane)	509
	Substitutionsprodukte des Hydrochinons	417	Dioxy-Verbindungen $C_{20}H_{16}O_2$.	513
	Schwefel- und Telluranaloga des		Dioxy-Verbindungen $C_{21}H_{20}O_2$	EAF
	Hydrochinons und ihre Deri-	440	USW	515
	vate	419	12. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-24} O_2$	517

		Seite		Seite
18.	Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n} —26O ₂	519	9. Trioxy-Verbindungen C _n H _{2n} —20O ₃	564
	β -Dinaphthol $C_{20}H_{14}O_2$ Dioxy-Verbindungen $C_{21}H_{16}O_2$	519	10. Trioxy-Verbindungen C _n H _{2n} —22O ₈	564
	usw	519	Trioxy-Verbindungen C ₁₉ H ₁₆ O ₃	564
L4.	Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n} —28O ₂	520	(Trioxytriphenylmethane) . Trioxy-Verbindungen $C_{20}H_{18}O_3$	504
	Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n} —30O ₂	521	usw	566
	Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-32}O_2$	526	11. Trioxy-Verbindungen Cn H2n-24 O3	567
	Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-34} O_2$	528	12. Trioxy-Verbindung CnH _{2n} —28O ₃ .	568
			18. Trioxy-Verbindung C _n H _{2n} —30O ₃ .	568
	Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n} —36O ₂	529	100 11101y voluments on 1121 50 00	
	Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n} —38O ₂	530	D. Tetraoxy-Verbindungen.	
	Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n} —40O ₂	531	1. Tetraoxy-Verbindungen CnH2nO4.	568
	Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-42}O_2$.	532	Tetraoxy-Verbindungen C ₆ H ₁₂ O ₄	
	Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-44}O_2$.	532	(Cyclohexantetrole)	568
28.	Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-46} O ₂	532	(Menthantetrol) usw	569
	Dioxy-Verbindung $C_n H_{2n-50} O_2$.	532	2. Tetraoxy-Verbindungen	
	Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-54}O_2$.	533	$C_nH_{2n-6}O_4$	570
	Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-66}O_2$.	533	Tetraoxy-Verbindungen $C_6H_6O_4$ (Tetraoxybenzole)	570
87.	Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-78}O_2$.	533	Tetraoxy-Verbindungen C ₈ H ₁₀ O ₄	0.0
	C. Trioxy-Verbindungen.		usw	571
1.	Trioxy-Verbindungen C _n H _{2n} O ₃ (z.		3. Tetraoxy-Verbindung C _n H _{2n} —8O ₄	572
	B. Cyclohexantriole, Menthan-		4. Tetraoxy-Verbindungen	
_	triole)	533	$C_nH_{2n-12}O_4$	572
	Trioxy-Verbindungen C _n H _{2n} —2O ₈	53 5	Tetraoxy-Verbindungen $C_{10}H_8O_4$ (Tetraoxynaphthaline)	572
5.	Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_3$ Pyrogallol $C_6H_6O_3$	535 535	5. Tetraoxy-Verbindungen	
	Funktionelle Derivate des Pyro-	000	$C_nH_{2n-14}O_4$	573
	gallols	53 9	Tetraoxy-Verbindungen $C_{12}H_{10}O_4$	
	Substitutionsprodukte des Pyrogallols	54 0	(z. B. Diresorcine, Dibrenz- catechin)	573
	Oxyhydrochinon nebst funktio-		Tetraoxy-Verbindungen C ₁₈ H ₁₈ O ₄	0.0
	nellen Derivaten, Substitutions- produkten und analogen		(Tetraoxydiphenylmethane) .	575
	Schwefelverbindungen	541	Tetraoxy-Verbindungen C ₁₄ H ₁₄ O ₄ (z. B. Tetraoxydibenzyle)	575
	Philoroglucin	545	Tetraoxy-Verbindungen $C_{14}H_{18}O_4$	0.0
	Funktionelle Derivate und Sub- stitutionsprodukte des Phloro-		usw	576
	glucins	547	6. Tetraoxy-Verbindungen	
	Schwefelanalogon des Phloro- glucins und seine Derivate	54 8	$C_nH_{2n-16}O_4$	577
	Trioxy-Verbindungen C.H.O.	OZO	7. Tetraoxy-Verbindungen	
	(Trioxytoluole, Dioxybenzyl-	E 40	$C_nH_{2n-18}O_4$	579
	Trioxy-Verbindungen C.HO.	548 552	8. Tetraoxy-Verbindung $C_nH_{2n-20}O_4$	581
	Trioxy-verbindungen (L.H., ().	553	9. Tetraoxy-Verbindungen	
	Trioxy-Verbindungen C ₁₀ H ₁₄ O ₃	554	$C_nH_{2n-22}O_4$ Tetraoxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_4$	581
4.	Trioxy-Verbindungen CnH2n-8O8	555	(Tetraoxytriphenylmethane)	
	Trioxy-Verbindungen Cn H2n-19 Oa	557	usw	581
	Trioxy-Verbindungen C ₁₀ H ₂ O ₂		10. Tetraoxy-Verbindungen	
R.	(Trioxynaphthaline) usw	557	$C_nH_{2n-80}O_4$	583
	Trioxy-Verbindungen C _n H _{2n-14} O ₈ Trioxy-Verbindungen C _n H _{2n-16} O ₈	559	11. Tetraoxy-Verbindung C _n H _{2n} —82O ₄	583
	Trioxy-Verbindungen C _n H _{2n} —18O ₈ Trioxy-Verbindungen C _n H _{2n} —18O ₈	561 562	12. Tetraoxy-Verbindungen	E04
	A . A . A . A . A . A . A . A . A .	002	$C_nH_{2n-84}O_4$	584

INHALT VON	ERGÄ	NZUNGSBAND VI	VII
E. Pentaoxy-Verbindungen. 1. Pentaoxy-Verbindungen C _n H _{2n} O ₅ Cyclohexanpentole C ₆ H ₁₂ O ₅ (z. B. Quercit) 2. Pentaoxy-Verbindungen C _n H _{2n} —14 O ₅	584 584 585	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	593 595 595
8. Pentaoxy-Verbindung $C_nH_{2n-18}O_5$	586	6. Hexaoxy-Verbindung $C_nH_{2n-30}O_6$	990
4. Pentaoxy-Verbindungen CnH2n-22O5	587	G. Heptaoxy-Verbindungen. Heptaoxy-Verbindungen $\mathrm{C_{19}H_{16}O_{7}}$	596
F. Hexaoxy-Verbindungen. 1. Hexaoxy-Verbindungen $C_nH_{2n}O_6$. Cyclohexanhexole $C_0H_{12}O_6$ (z. B. Inosit, Scyllit) Mytilit $C_7H_{14}O_6$	587 587 592	H. Oktaoxy-Verbindungen. 1. Oktaoxy-Verbindung $C_n H_{2n-14} O_8$ 2. Oktaoxy-Verbindungen	597
2. Hexaoxy-Verbindung $C_nH_{2n-6}O_6$. Hexaoxybenzol $C_6H_6O_6$	592 592	$C_nH_{2n-22}O_8$	597 597
3. Hexaexy-Verbindungen C _n H _{2n} —14 O ₆	592 592	I. Enneaoxy-Verbindung. Enneaoxytriphenylmethan $C_{19}H_{16}O_9 \ . \ . \ . \ . \ . \ . \ . \ .$	598
Alphabetisches Register Berichtigungen, Verbesserungen, 2			599 6 4 1

Zeittafel der wichtigsten Literatur-Quellen.

Bi.	[4] C	P.C.H.	52 52 54 54 55 56 56 56 56 56 56 56 56 56 56 56 56
	and the same ray of the same series of the same ser	M.	25 25 25 37 37 39 39
Bio. Z.	23 – 29 30 – 37 38 – 47 48 – 67 68 – 67 68 – 77 72 – 77 78 – 84 93 – 100 101 – 112 113 – 126 127 – 133 134 – 144 165 – 166 167 – 179 180 – 103 192 – 203	J. pr.	81 – 82 83 – 84 85 – 86 87 – 88 89 – 90 91 – 92 93 – 94 95 – 96
Bio- chem. J.	7 8 9 9 9 1 1 2 1 2 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2		88
B.	. 444444446555252556666556	J. phys. Chem.	14 16 17 18 19 20 21 22
Ar.	248 250 250 251 252 253 255 255 255 255 255 255 255 255	J. Chim. phys.	8 10 11 12 13 14 15 16
		J. biol. Chem.	8 9-10 11-13 14-16 17-19 20-23 24-28 29-32 33-36
Ar. Pth.	62 – 63 64 – 66 67 – 70 71 – 74 76 – 77 78 – 79 80 – 81 82 – 83 89 – 91 92 – 96 96 – 100 101 – 104 119 – 118 119 – 138 139 – 146	Helv.	1
Phys.	23. 24. 25. 25. 25. 25. 25. 25. 25. 25. 25. 25	H.	64-70 71-76 77-82 83-88 89-93 94-96 97-98 99-100
Ann.	<u>4</u> 62 62 63 64 65 65 65 65 65 65 65 65 65 65 65 65 65	ප	3133443443
Am. Soc.	88488884133444448855	Fr.	2888888888888
- Am.	4.5 4.4 4.4 4.4 4.4 4.4 4.4 4.4 4.4 4.4	C. r.	160 – 161 162 – 163 164 – 166 168 – 167 169 – 161 162 – 163 164 – 166
A. oh.	[8] 19 22 24 25 25 24 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25	Ch. Z.	28 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8
		Ch. I.	848828834
A.	372 – 377 378 – 386 386 – 394 395 – 403 403 – 406 407 – 410 412 – 411 418 – 413 420 – 421 420 – 421 420 – 424 436 – 434 441 – 446 440 – 450 460 – 467 468 – 467 468 – 467	Chem. N.	101 – 102 103 – 104 106 – 106 107 – 108 109 – 110 111 – 112 113 – 114 116 – 116
Jahr	1910 1911 1913 1914 1916 1916 1920 1920 1926 1926 1928 1928 1920 1920 1920 1930	Jahr	1910 1911 1912 1914 1916 1916 1916

P.C.H.	\$	ж.	50 - 52 - 53 - 53 - 53 - 53 - 53 - 53 - 53
W.	49—56 51—54 51—54 55—56	Kr.	55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55
J. pr.	99 101 – 100 104 – 105 104 – 106 107 – 106 112 – 114 115 – 117 118 – 119 120 – 123	Z. K	84 12 88 88 88 88 88 88 88 88 88 88 88 88 88
J. Phys. Chem.	8448828888 84888888888	. 园. Ch.	888 88888888888888888888 8888888888888
J. Chim. phys.	128 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 2	р. Z.	,
J. biol. Chem.	37 - 40 46 - 46 56 - 54 56 - 58 56 - 62 63 - 62 63 - 62 63 - 62 72 - 71 76 - 80 81 - 84	Z. ang. Ch.	824888888888888
Helv.	22 66 77 10 11 12 13	3. Сh.	
H.	104-108 109-111 112-117 118-123 124-131 132-141 142-160 161-161 162-172 173-179 180-185	Z. snorg. Ch.	28 5 5 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2
ç.	46.00.00.00.00.00.00.00.00.00.00.00.00.00	Soc.	99 99 103 106 106 107 113 113 113 114 115 117 118 118 118 118 118 118 118 118 118
报	58 59 62 62 64 64 64 66 66 70 70 71 73 73 74 79 79 83	ij	
C. r.	168 – 169 170 – 171 172 – 173 174 – 176 176 – 177 178 – 179 180 – 181 184 – 185 186 – 187 186 – 187	R. A.	[6] 8228888888888888888888888888888888888
Ch. Z.	24444444444444444444444444444444444444	Ŗ	8828888888834384
Св. 1.	222 252 252 252 253		33. 7-10
Chem. N.	118—119 120—121 122—123 124—126 126—127 136—137 134—136 136—137 136—137 136—137 140—141	Ph. Ch.	70-74 75-77 78-80 81-86 86-88 89-90 91 91 92 93 94-96 97-99 100-102 103-107 108-113 114-118 119-124 126-139 131-A 139; B
Jahr	1919 1920 1921 1922 1923 1924 1926 1926 1928 1929	Jahr	1910 1911 1912 1914 1916 1916 1916 1920 1920 1920 1920 1920 1920 1920 1920

Verzeichnis der Abkürzungen für die wichtigsten Literatur-Quellen.

(Die hier aufgeführten Journale sind vollständig nach dem Original bearbeitet.)

Abkürzung	Titel				
A.	Liebigs Annalen der Chemie				
A. ch.	Annales de Chimie et de Physique (seit 1914 geteilt in: Annales de Chimie und Annales de Physique)				
Am.	American Chemical Journal				
Am. Soc.	Journal of the American Chemical Society				
Ann. Phys.	Annalen der Physik (WIEN und PLANCK)				
Ann. Physique	Annales de Physique				
Ar.	Archiv der Pharmazie				
Ar. Pth.	Archiv für experimentelle Pathologie und Pharmakologie				
В.	Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft				
$oldsymbol{B}$ io. $oldsymbol{Z}$.	Biochemische Zeitschrift				
Bl.	Bulletin de la Société Chimique de France				
Chem. N .	Chemical News				
Ch. I.	Chemische Industrie				
Ch. Z.	Chemiker-Zeitung				
C. r.	Comptes rendus de l'Académie des Sciences				
D. R. P.	Patentschrift des Deutschen Reiches				
Fr.	Zeitschrift für analytische Chemie (FRESENIUS)				
<i>G</i> .	Gazzetta Chimica Italiana				
Н.	Zeitschrift für physiologische Chemie (HOPPE-SEYLER)				
Helv.	Helvetica Chimica Acta				
J. biol. Chem.	Journal of Biological Chemistry				
J. Chim. phys.	Journal de Chimie physique				
J. phys. Chem.	Journal of Physical Chemistry				
J. pr.	Journal für praktische Chemie				
L. V. St.	Landwirtschaftliche Versuchsstationen				
M.	Monatshefte für Chemie				
P. C. H.	Pharmazeutische Zentralhalle				
Ph. Ch.	Zeitschrift für physikalische Chemie				
$egin{aligned} R.\ R.\ A.\ L. \end{aligned}$	Recueil des travaux chimiques des Pays-Bas				
R. A. L. Soc.	Atti della Reale Accademia dei Lincei (Rendiconti)				
	Journal of the Chemical Society of London				
Z. ang. Ch.	Zeitschrift für angewandte Chemie				
Z. anorg. Ch. Z. Biol.	Zeitschrift für anorganische und allgemeine Chemie				
Z. Blot. Z. El. Ch.	Zeitschrift für Biologie				
Z. Et. Ch. Z. Kr.	Zeitschrift für Elektrochemie				
Z. Л ⁷ . Ж.	Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie				
GIL.	Journal der Russischen Physikalisch-chemischen Gesellschaft				

Verzeichnis der Abkürzungen für weitere Literatur-Quellen.

(Die hier aufgeführten Journale sind nicht vollständig nach dem Original bet rheitet.)

Titel Abkürzung Acta Chemica Fennica Act. chem. Fenn. Akad. Amsterdam Versl. Koninkl. Akad. van Wetenschappen te Amsterdam; Verslag van de gewone vergaderingen der wis- en natuurkundige afdeeling American Journal of Pharmacy American Journal of Physiology Am. J. Pharm. Am. J. Physiol. American Journal of Science Am. J. Sci. Anales de la Sociedad Española de Física y Química An. Españ. Ann. Acad. Sci. Fenn. Annales Academiae Scientiarum Fennicae Ann. Chim. applic. Annali di Chimica applicata Ann. scient. Jassy Annales Scientifiques de l'Université de Jassy Apoth. Ztg. Apotheker-Zeitung Arch. Anat. Physiol. Archiv für Anatomie und Physiologie. Anatomische Abteilung (anatom. Abtlg.) Arch. Farm. sperim. Archivio di Farmacologia Sperimentale e Scienze Affini Arch. Hyg. Archiv für Hygiene Arch. Sci. phys. nat. Archives des Sciences Physiques et Naturelles, Genève Genève Ark. Kem. Min. Arkiv för Kemi, Mineralogi och Geologi Ber. Dtsch. pharm. Ges. Berichte der Deutschen Pharmazeutischen Gesellschaft Ber. Heidelberg Akad. Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschaften (Math.-nat. Kl.) Berliner Klinische Wochenschrift Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J.Biochemical Journal Bl. Acad. Belg. Bulletin de l'Académie Royale de Belgique. Classe des Sciences Bl. Assoc. Chimistes de Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distillerie Sucr. et Dist. Bl. Soc. chim. Belg. Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bl. Soc. Natural. Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Moscou Boll. chim. farm. Bolletino chimico farmaceutico Brennstoffchemie Brennstoff-Chemie Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines) Chemisches Zentralblatt Bull. Bur. Mines C.Carnegie Institution of Washington, Publications Carnegie Inst. Publ. C. Bakt. Parasitenk. Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektionskrankheiten. Abt. I und II Zentralblatt für Biochemie und Biophysik C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz-Chemische Revue über die Fett- und Harzindustrie Ind. Chem. met. Eng. Chemical and Metallurgical Engineering Chem. Umschau a. d. Chemische Umschau auf dem Gebiete der Fette, Öle, Wachse und Geb. d. Fette usw. Harze Chem. Weekbl. Chemisch Weekblad Colleg. Collegium C. r. Trav. Lab. Carls-Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg berg Kongelige Danske Videnskabernes Selskab, Mathematisk-fysiske Danske Videnskab. Meddelelser Selskab El. Ch. Z. Elektrochemische Zeitschrift Zeitschrift für Färberei, Zeugdruck und den gesamten Farben-Färber-Ztg. verbrauch (seit 1920: Textilberichte)

Farben-Zeitung

Farbenzig.

Titel Abkürzung Finska Kemistsamfundets Meddelanden Finska Kemistsamfundets Medd. Fortschr. Ch., Phys., Fortschritte der Chemie, Physik und Physikalischen Chemie phys. Ch. Frdî. FRIEDLÄNDERS Fortschritte der Teerfarbenfabrikation (Berlin) Ges. Abh. z. Kenntnis Gesammelte Abhandlungen zur Kenntnis der Kohle der Kohle E. GILDEMEISTER, FR. HOFFMANN, Die ätherischen Öle. 2. Aufl. von E. GILDEMEISTER. 3 Bände. Miltitz bei Leipzig Gildem .- Hoffm. (1910—1916). 3. Aufl. Bd. I u. II von E. GILDEMEISTER. Miltitz (1928—1929) Giornale di Farmacia, di Chimica e di Scienze Affini Giorn. Farm. Chim. P. GROTH, Chemische Krystallegraphie. 5 Teile. Leipzig (1906) Groth, Ch. Kr. bis 1919) Journal of the Franklin Institute J. Franklin Inst. Journal für Gasbeleuchtung und verwandte Beleuchtungsarten J. Gasbel. sowie für Wasserversorgung (seit 1922: Das Gas- und Wasserfach) Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie Journal of Industrial and Engineering Chemistry Journal of the Institute of Brewing J. ind. erg. Chem. J. Inst. Brewing Journal für Landwirtschaft J. Landw. Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics J. Pharmacol. exp. Ther. Journal de Pharmacie et de Chimie Journal of Physiology J. Pharm. Chim. J. Physiology Journal of the Society of Chemical Industry (Chemistry and J. Soc. chem. Ind. Industry) Journal of the Washington Academy of Sciences J. Washington Acad. Kali Kali Koll. Beih. Kolloidchemische Beihefte Mem. and Pr. Manche-Memoirs and Proceedings of the Manchester Literary and Philoster Lit. and Phil. sophical Society Midl. Drug. Pharm. Midland Druggist and pharmaceutical review Rev. Mitt. Lebensmittel-Mitteilungen aus dem Gebiete der Lebensmitteluntersuchung und Hygiene unters. u. Hyg. Monit. scient. Moniteur Scientifique Münch. med. Wchschr. Münchener Medizinische Wochenschrift Nachr. landw. Akai. Nachrichten der landwirtschaftlichen Akademie zu Petrovsko-Petrovsko-Rasumovskoje Rasumovskoje Naturwiss. Naturwissenschaften Öf. Fi. Öfversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlingar Öf. Sv. Öfversigt af Kongl. (Svenska) Vetenskaps-Akademiens Förhandlingar Öst.-ung. Z. Zucker-Ind. Österreichisch-ungarische Zeitschrift für Zuckerindustrie und Landwirtschaft Petroleum Petroleum Pflügers Arch. Physiol. Archiv für die gesamte Physiologie des Menschen und der Tiere (Pflüger) Pharm. J. Pharmaceutical Journal (London) Pharm. Post Pharmazeutische Post Philippine J. Sci. Philippine Journal of Science Phil. Mag. Philosophical Magazine and Journal of Science Philosophical Transactions of the Royal Society of London Physikalische Zeitschrift Phil. Trans. Phys. Z. Pr. chem. Soc. Proceedings of the Chemical Society (London) Proceedings of the Imperial Academy, Tokyo Proceedings of the Royal Irish Academy Pr. Imp. Acad. Tokyo Pr. Roy. Irish Acad.

Abkürzung	Titel
Pr. Roy. Soc. Pr. Roy. Soc. Edinburgh Schimmel & Co. Ber. Schultz, Tab. Schweiz. W chschr. Chem. Pharm. Skand. Arch. Physiol. Svensk Kemisk Tidskr. Therapeut. Monatsh. Trans. New Zealand	Proceedings of the Royal Society (London) Proceedings of the Royal Society of Edinburgh Berichte von Schimmel & Co. G. Schultz, Farbetofftabellen. 6. Aufl. (Berlin 1923) Schweizerische Wochenschrift für Chemie und Pharmacie (seit 1914: Schweizerische Apotheker-Zeitung) Skandinavisches Archiv für Physiologie Svensk Kemisk Tidskrift Therapeutische Halb-Monatshefte Transactions and Proceedings of the New-Zealand Institute
Inst. Z. Dtsch. Öl- u. Fettind. Z. exp. Path. Ther. Z. ges. Naturw.	Zeitschrift der Deutschen Öl- und Fettindustrie Zeitschrift für experimentelle Pathologie und Therapie (seit 1921: Zeitschrift für die gesamte Experimentelle Medizin) Zeitschrift für die gesamten Naturwissenschaften
Z. ges. Schieβ-Spreng- stoffwesen Z. NahrGenuβm.	Zeitschrift für das gesamte Schieß- und Sprengstoffwesen Zeitschrift für Untersuchung der Nahrungs- und Genußmittel
Z. öffentl. Ch. Z. wiss. Mikr.	sowie der Gebrauchsgegenstände Zeitschrift für öffentliche Chemie Zeitschrift für wissenschaftliche Mikroskopie und für mikroskopische Technik
Z. wiss. Phot. Z. Zuckerind. Böhmen	Zeitschrift für wissenschaftliche Photographie Zeitschrift für Zuckerindustrie in Böhmen (jetzt: Zeitschrift für Zuckerindustrie der čechoslowakischen Republik)

Weitere Abkürzungen.

absol.		absolut	linang.	_	linear-angular
		alicyclisch	m-		meta-
ac. āther.		åtherisch	Min.		Minute
AGFA		Aktien-Gesellschaft für	MolGew.		Molekulargewicht
AGFA		Anilinfabrikation	MolRefr.		Molekularrefraktion
akt.	_	aktiv	ms-		meso-
alkal.		alkalisch	n (in Verbindun	7	
aikoh.		alkoholisch			Brechungsindex
		angular	n (in Verbindun		
ang. Anm.		Anmerkung	mit Namen)		normal
		aromatisch	0-		ortho-
ar.		asymmetrisch	optakt.		optisch-aktiv
asymm.			-		para-
AtGew.		Atmosphäre	p- prim.		primär
Atm.		Atmosphäre	Prod.		Produkt
B.		Bildung Badische Anilin- und	racem.		racemisch
BASF	=				siehe
		Sodafabrik	8.		siehe auch
ber.		berechnet	8. a. S.		Seite
bezw.		beziehungsweise	1		_
CB.		circa	sek.		sekundär
D		Dichte	s. o.		siehe oben
$\mathbf{D}_{\bullet}^{\bullet}$	==	Dichte bei 20°, bezogen	spezif.		spezifisch
		auf Wasser von 4°	Spl.	=	Supplement
Darst.		Darstellung	Stde.		Stunde
DielektrKonst.	==	Dielektrizitäts-Kon-	stdg.		stündig
		stante	Stdn.		Stunden
E		Erstarrungspunkt	s. u.		siehe unten
Einw.	=	Einwirkung	symm.		symmetrisch
Ergw.	==	Ergänzungswerk	Syst. No.		System-Nummer
F	==	Schmelzpunkt	Temp.		Temperatur
gem	===	geminus-	tert.		tertiär
Hptw.	==	Hauptwerk	Tl., Tle., Tln.	=	Teil, Teile, Teilen
inakt.	==	inaktiv	V .	=	Vorkommen
K bezw. k	===	elektrolytische Dissozia-	verd.	=	verdünnt
		tionskonstante	vgl. a.	==	vergleiche auch
konz.	==	konzentriert	vic	=	vicinal-
korr.	==	korrigiert	Vol.	==	Volumen
Kр		Siedepunkt	wäßr.	=	wäßrig
Kp750		Siedepunkt unter	Zers.	=	Zersetzung
1 100		750 mm Druck	%		Prozent
lin.	=	linear	%ig	=	prozentig

Übertragung der griechischen Buchstaben in Ziffern.

Zusammenstellung der Zeichen für Maßeinheiten.

Meter. Zentimeter. Millimeter. m. cm. mm m³, oni³, mm³ Quadratmeter, Quadratzentimeter, Quadratmillimeter. = Kubikmeter, Kubikzentimeter, Kubikmillimeter. m³, cm³, mm³ __ t, kg, g, mg Tonne, Kilogramm, Gramm, Milligramm. Gramm-Molekül (Mol.-Gew. in Gramm). Mol 1 Liter. h Stunde. Minute. min ---Sekunde. sec grad = Grad. = Celsiusgrad. o absol. = Grad der absoluten Skala. = Grammcalorie (kleine Calorie). cal kcal Kilogrammcalorie (große Calorie). == Atm. = 760 mm Hg. gcm/sec3. dvn == 10° dyn. megadyn == bar dyn/cm2. === megabar 10° bar. == 10-7 mm. mμ = 10.6 mm. $= 10^{-3} \text{ mm}.$ Ampère.Milliampère. Amp. Milliamp. Ampère-Stunde. Amp.-h= Watt. kW Kilowatt. Wh Wattstunde. kWh Kilowattstunde. Coul. Coulomb. Ohm. rez. Ohm reziproke Ohm. Volt. Joule Joule.

Erklärung der Hinweise auf das Hauptwerk.

- 1. Die in Klammern gesetzten, kursiv gedruckten Zahlen hinter den Namen von Verbindungen geben die Seite an, auf der die gleiche Verbindung im entsprechenden Bande des Hauptwerkes zu finden ist.
- 2. Findet man im Text eine geschweifte Klammer {...}, so bedeutet dies, daß die an die Klammer sich unmittelbar anschließenden Angaben nur Ergänzungen zu denselben Sätzen des Hauptwerkes sind, die durch die in der Klammer angeführten Stichworte gekennzeichnet sind.
- 3. In den Seitenüberschriften findet man in fetter Kursivschrift diejenigen Seiten des Hauptwerkes angegeben, zu denen die auf der betreffenden Seite des Ergänzungsbandes befindlichen Ergänzungen gehören.
 - 4. Berichtigungen zum Hauptwerk sind in Kursivschrift gesetzt.

ZWEITE ABTEILUNG

ISOCYCLISCHE VERBINDUNGEN

(FORTSETZUNG)

II. Oxy-Verbindungen.

(Alkohole, Phenole, Phenolalkohole.)

A. Monooxy-Verbindungen.

1. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n}O$.

- 1. Oxy-Verbindungen C₄H₈O.
- 1. Cyclobutanol $C_4H_8O=H_3C<\frac{CH_2}{CH_3}>CH\cdot OH$ (S. 4). Zu den Angaben von Dem-Janow, Dojarenko (B. 40, 2594) vgl. noch De., Do., H. 48, 837; C. 1911 II, 1681. Beim Leiten über Tonerde bei $300-350^{\circ}$ entsteht in hoher Ausbeute Erythren (Ostromysslenski, H. 47, 1982; C. 1916 II, 307). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Platin in essigsaurer Lösung bei 25° anscheinend nicht reduziert (Börseren, R. 37, 264). Das Phenylurethan schmilzt bei $110-111^{\circ}$ (De., Do.).
- 2. Oxymethyl-cyclopropan, Cyclopropylcarbinol $C_4H_8O = CH_2 CH \cdot CH_2 \cdot OH$ (S. 4). Zur Umsetzung mit Bromwasserstoffsäure vgl. a. N. Demjanow, I. Demjanow, K. 46, 43; C. 1914 I, 1998.

Äthyläther, Äthoxymethyl-cyclopropan (?) $C_0H_{11}O=C_3H_5\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5$ (?). B. Aus Jodmethyl-cyclopropan und alkoh. Kalilauge (MICHIELS, C. 1911 I, 67). — Farblose Flüssigkeit. Kp: 98—101°.

2. Oxy-Verbindungen $C_{\delta}H_{10}O$.

1. Cyclopentanol C₅H₁₀O = H₁C—CH₂ CH·OH (S. 5). B. Durch Hydrierung von Cyclopentanon mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 125°, neben anderen Produkten (GODCHOT, TABOURY, C. r. 152, 882; A. ch. [8] 26, 43). Durch Reduktion von Cyclopentanon in Äther mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin (Vavon, C. r. 155, 286; A. ch. [9] 1, 186). Durch Erhitzen von Cyclobutylcarbinol mit Oxalsäure auf 130—180° entsteht ein Kohlenwasserstoff-Gemisch (s. bei Cyclopenten, Ergw. Bd. V, S. 29), das beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Cyclopentanol liefert (Demjanow, Ж. 42, 850; C. 1910 II, 1749). — Kp: 140,6—140,8° (korr.) (v. Auwers, A. 415, 143). D₄¹⁰: 0,9535 (v. Au.); D₄¹⁰: 0,946 (v.). n₃¹⁵: 1,453; n₄¹⁵: 1,456; n₅¹⁵: 1,4617; n₂¹⁵: 1,4665 (v. Au.); n₅¹⁰: 1,453 (V.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Rosanow, Ж. 47, 598; C. 1916 I, 925. — Liefert beim Erhitzen mit KHSO₄ Cyclopenten (G., T.). Gibt mit CrO₃ in verd. Schwefelsäure Cyclopentanon (D.). Mit rauchender Jodwasserstoffsäure unterhalb 10° bildet sich Jodcyclopentan (R.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 132° (G., T.).

Acetat $C_7H_{12}O_2=C_4H_9\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₂: 52—53°. D¹⁶: 0,9522 (Godchot, Taboury, $C.\tau$. 152, 882; A.ch. [8] 26, 46).

Allophanat $C_7H_{13}O_5N_2=C_5H_2 \cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Einleiten von Cyansäure-Dämpfen in abgekühltes Cyolopentanol (Béhal, Bl. [4] 25, 479). — F: 179,5°. 100 cm² Alkohol lösen bei 17° 0,98 g, 100 cm² Äther lösen bei 16° 0,32 g.

Nitrit $C_5H_5O_5N=C_5H_5\cdot O\cdot NO$. B. Entsteht neben anderen Produkten bei Einw. von Silbernitrit auf Jodcyclopentan in Äther (Rosanow, \mathcal{H} . 47, 600; C. 1916 I, 925). — Kp_{73} : 52°; Kp: 110—113°.

2. 1-Methyl-cyclobutanol-(1) C₅H₁₀O = H₂C CH₂C(OH)·CH₃. Zur Konstitution vgl. Filipow, Ж. 46, 1174; C. 1915 I, 1057; J. pr. [2] 98, 172. — B. Entsteht beim Schütteln von "Vinyltrimethylen" (Ergw. Bd. V, S. 30) mit 66% iger Schwefelsäure (Demjanow, Dojarenko, Ж. 45, 176; C. 1913 I, 2027; vgl. auch Gustavson, J. pr. [2] 54, 105, 107). — F: ca. —5°; Kp₇₅₅: 117,5—118,5°; D²; 0,889; n²; 1,4315 (De., Do.). — Bei der Oxydation mit 2,6% iger KMnO₄-Lösung bei Zimmertemperatur bilden sich Cyclobutanon, Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure, Malonsäure und Bernsteinsäure (F.). Mit gesättigter Jodwasserstoffsäure entsteht bei Zimmertemperatur 1-Jod-1-methyl-cyclobutan (De., Do.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 140° (De., Do.).

Acetat $C_7H_{13}O_3=C_8H_9\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Neben anderen Produkten beim Erwärmen von 1-Jod-1-methyl-cyclobutan mit Eisessig und Zinkstaub (Demjanow, Dojarenko, \mathcal{H} . 45, 181; C. 1913 I, 2027). — Kp: 130—132,5°. D_4^∞ : 0,9351. n_5^∞ : 1,419.

Oxymethyl-cyclobutan, Cyclobutylcarbinol $C_hH_{10}O =$

- H₂C<CH₂>CH·CH₂·OH (S. 5). B. Entsteht neben 1.1-Bis-oxymethyl-cyclobutan bei Einw. von Natrium auf Cyclobutan-dicarbonsäure-(1.1)-diäthylester in Alkohol und nachfolgendem Erwärmen des Reaktionsgemisches auf 130—140° (ZELINSKY, UJEDINOW, Ж. 45, 843; B. 46, 1093). Kp_{756,8}: 142—143,5°; D₁°°: 0,9156 (NAMETKIN, RUSHENZEWA, Ж. 48, 1541; C. 1915 I, 1111); Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 754,2 kcal/Mol (Subow, Ж. 45, 244; C. 1913 I, 2026; vgl. Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1096). n₂°°: 1,4438 (N., R.). Wird durch Salpetersäure (D: 1,2) zu Bernsteinsäure oxydiert (N., R.). Gibt mit CrO₃ in verd. Schwefelsäure den Cyclobutancarbonsäureester des Cyclobutylcarbinols und
- (N., R.). Wird durch Salpetersäure (D: 1,2) zu Bernsteinsäure oxydiert (N., R.). Gibt mit CrO₃ in verd. Schwefelsäure den Cyclobutancarbonsäureester des Cyclobutylcarbinols und einen Aldehyd, dessen Semicarbazon bei ca. 120° schmilzt (Demjanow, Ж. 42, 840; C. 1910 II, 1749). Liefert mit gesättigter Bromwasserstoffsäure im Rohr bei 100° Bromcyclopentan und mit gesättigter Jodwasserstoffsäure bei 100° Jodcyclopentan (D., B. 40, 4960; Ж. 42, 841; C. 1910 II, 1749). Beim Erhitzen mit krystallisierter Oxalsäure auf 130—180° entsteht ein Kohlenwasserstoff-Gemisch (s. bei Cyclopenten, Ergw. Bd. V, S. 29), das beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Cyclopentanol liefert (D.).
- 4. [a-Oxy-āthyl]-cyclopropan, Methyl-cyclopropyl-carbinol C₅H₁₀O = H₂C CH·CH(OH)·CH₃. B. Entsteht bei der Reduktion von Methyl-cyclopropyl-keton mit Natrium und Alkohol (Michiels, C. 1912 I, 1105; Demjanow, Pinegin, K. 46, 54. C. 1914 I, 1998). Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von Methyl-cyclopropyl-keton mit Wasserstoff und Nickeloxyd bis auf 300° bei einem Druck zwischen 130 und 180 Atm. (Rosanow, K. 48, 185; C. 1923 I, 1490). Bei der Einw. von AgNO₂ auf salzsaures [a-Amino-āthyl]-cyclopropan (D., P., K. 46, 61; C. 1914 I, 1999). Kp₇₅: 122,4—122,9° (D., P.); Kp: 119—120° (M.). D₀°: 0,9010 bezw. 0,905; D₀°: 0,8856 bezw. 0,888 (D., P.); D₀°: 0,8806 (M.). n₀°: 1,4285 bezw. 1,431 (D., P.); n₀°: 1,4246 (M.). Ziemlich löslich in Wasser (M.). Beim Einleiten von HCl oder HBr unter Kühlung entsteht [a-Chlor-āthyl]-cyclopropan bezw. [a-Brom-āthyl]-cyclopropan (M.). Bei Einw. von rauchender Jodwasserstoffsäure bei 0° entsteht 2.x-Dijod-pentan (Ergw. Bd. I, S. 45) und ein Produkt von der Zusammensetzung C₅H₉I (Kp₃₅: 68°), das wahrscheinlich ein Gemisch isomerer Verbindungen darstellt (D., P., K. 46, 56; C. 1914 I, 1998). Das Phenylurethan schmilzt bei 70° (D., P.), 67—70° (R.).

3. Oxy-Verbindungen $C_6H_{12}O$.

1. Cyclohexanol, Hexahydrophenol C₆H₁₂O = H₂C CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₄·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH

CYCLOHEXANOL

Bipyramiden (DE FORCRAND, C. r. 154, 1330). F: 22,45° (DE F., C. r. 154, 1329), 23,87° (RICHARDS, SHIPLEY, Am. Soc. 38, 996).

725,5 Dampfdruck: 801.5 761,5 697,5 655,5 629,5 613,5 587,5 555,5 mm 150,80 Temperatur: 159,6 158,1 156 154,8 154 152.6

(DE F., C. r. 154, 1770). D₁°: 0,9624 (fest); D₁°···*: 0,9369; D₂°···*: 0,9327 (R., Sh.); D₂°··*: 0,9471 (DE F.); D₃°··*: 0,9376 (V. Auwers, Hinterseber, Treppmann, A. 410, 274; vgl. auch Nametkin, Morosowa, K. 47, 1608; C. 1916 II, 250). Isotherme Kompressibilität des festen Cyclohexanols bei 20,0° zwischen 300 und 500 megabar: 34,81 × 10⁻⁴ cm²/megadyn; des flüssigen Cyclohexanols bei 34,16° zwischen 100 und 300 megabar: 53,96 × 10⁻⁴ cm²/megadyn; bei 40,0° zwischen 100 und 300 megabar: 55,58 × 10⁻⁴ cm²/megadyn; bei 25°: ca. 0,50 g/cmsec (Thole, Soc. 105, 2011). Oberflächenspannung: Hardy, Pr. Roy. Soc. [A] 88, 311. Schmelzwärme: 4,12 cal/g (DE F.). Kryoskopische Konstante: ca. 38,3 (1 Mol Substanz in 1 kg Lösungsmittel) (DE F.). Verdampfungswärme unter 756 mm Druck: 108,1 cal/g (Nagornow, Rotinjanz, Ph. Ch. 77, 704). n_{\pi}^{\pi}: 1,4590; n_{\pi}^{\pi}: 1,461; n_{\beta}^{\pi}: 1,4669; n_{\pi}^{\pi}: 1,4715 (V. Au., H., T.; vgl. auch N., M.). Dielektr.-Konst. bei 25°: 15 (R., Sh., Am. Soc. 41, 2011). Elektrische Doppelbrechung: Leiser, Abh. Disch. Bunsen-Ges., No. 4 [1910], S. 66. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 7, 20; A. ch. [8] 19, 40. — 100 g Cyclohexanol lösen bei 11° 11,27 g Wasser, 100 g Wasser lösen bei 11° 5,67 g Cyclohexanol (DE F., C. r. 154, 1330). Löslichkeit in wäßr. Lösungen verschiedener organischer Salze: Neuberg, Bio. Z. 76, 123, 127, 129, 137, 151. Thermische Analyse des Systems mit Wasser: De F., C. r. 154, 1369.

Beim Leiten von Cyclohexanol durch ein schwach rotglühendes Quarzrohr entsteht Erythren (BAYER & Co., D. R. P. 262884; C. 1918 II, 728; Frdl. 11, 821). Beim Eintropfen in ein auf ca. 600° erhitztes Eisenrohr entstehen Erythren, Cyclohexen und Cyclohexanon (B. & Co., D. R. P. 241895; C. 1912 I, 176; Frdl. 10, 1032). Bei der Belichtung mit Sonnenlicht in Gegenwart von Benzophenon entstehen Benzpinakon und Cyclohexanon (BÖESEKEN, COHEN, C. 1917 I, 319). Cyclohexanol gibt bei der elektrolytischen Öxydation in Sodalösung an Platinanoden Cyclohexanon und wenig Maleinsäure (Fichter, Stocker, B. 47, 2016); dieselben Produkte entstehen auch bei der Elektrolyse in schwefelsaurer Lösung an PbO. Anoden (F., Ackermann, *Helv.* 2, 594). Beim Leiten von Cyclohexanol und Wasserstoff über Nickel bei 350—360° entsteht Phenol (Sabatier, Gaudion, *C. r.* 168, 671). Gibt bei der Einw. von Brom in CCl₄-Lösung Tetrabromcyclohexanon und anscheinend 1.2-Dibromcyclohexan, in siedender essigsaurer Lösung vorwiegend 2.4.6-Tribrom-phenol (BODROUX, TABOURY, C. r. 154, 1510; Bl. [4] 11, 663). Bei der Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₃ ohne Lösungsmittel entstehen Hexabrombenzol, anscheinend Tetrabromdicyclohexyläther (S. 6) und andere Produkte (B., T., C. r. 153, 349; Bl. [4] 11, 394). Bildet mit Ammoniak beim Leiten über ThO, bei 290-320° Cyclohexylamin und Dicyclohexylamin (Sabatier, Mailhe, C. r. 153, 1206; M., Ch. Z. 34, 1202). Gibt beim Erhitzen mit festem KOH im Rohr auf 230° flüssiges 1-Cyclohexyl-cyclohexanol-(2), 1-[2-Cyclohexyl-cyclohexyl]-cyclohexanol-(2) (?), eine Säure C₁₂H₂₂O₂ (Syst. No. 893) und wenig n-Capronsäure (Guerbet, C. r. 155, 1157). Beim Erhitzen mit Isopropylalkohol und festem KOH im Rohr auf 220° entstehen Methylhexahydrobenzyl-carbinol und andere Produkte (Gue., Cr. 164, 953; Bl. [4] 23, 72), beim Erhitzen mit Methyläthylcarbinol und festem KOH auf 210—220° entsteht hauptsächlich Äthylhexahydrobenzyl-carbinol (Gue., C. r. 165, 559; Bl. [4] 23, 78). Über die Bildung von Cyclohexen bei der Einw. wasserabspaltender Mittel auf Cyclohexanol s. bei Cyclohexen (Ergw. Bd. V, S. 31). Beim Erhitzen mit KHSO, entsteht neben Cyclohexen (BRUNEL, Bl. [3] 33, 270) etwas Dienstehten (Wayner Erger R. 1488). Bei der Destillation mit 270) etwas Dicyclohexylather (Willstatter, Hatt, B. 45, 1466). Bei der Destillation mit 1-3 Mol Oxalsaure entsteht vorwiegend Cyclohexen (Jurny, Bl. [4] 17, 174; vgl. Zelinsky, Zelikow, B. 34, 3252), mit 0,25 Mol Oxalsaure vorwiegend Oxalsauredicyclohexylester (J.; vgl. W., H.). Beim Erwärmen mit Benzoesaure oder Toluylsauren und wenig konz. Schweielsäure auf ca. 100° entsteht ausschließlich Cyclohexen, mit Ameisensäure und ihren Homologen oder mit Phenylessigsäure oder β -Phenyl-propionsäure entstehen unter den gleichen Bedingungen fast ausschließlich die entsprechenden Ester (SENDERENS, ABOULENC, C. r. 155, 170, 1013, 1254; A. ch. [9] 18, 180, 185). Beim Erhitzen mit p-Toluolsulfonsäure, namentlich in Gegenwart geringer Mengen Phenol, bildet sich Cyclohexen, beim Erhitzen mit p-Toluolsulfonsäure und größeren Mengen Phenol entstehen Cyclohexen und p-Cyclohexyl-phenol WUYTS, Bl. Soc. chim. Belg. 26 [1912], 306). — Gibt mit trocknem Calcium chlorid eine feste Verbindung (Wallack, A. 881, 112 Anm. 1). — Das Phenylurethan des Cyclohexanols schmilzt bei 82° (Nametrin, Morosowa, 3K. 47, 1608; C. 1916 II, 250).

Methylcyclohexyläther $C_7H_{14}O = C_6H_{11} \cdot O \cdot CH_3$ (S. 6). B. Bei der Reduktion von Anisol, Resorcindimethyläther oder Hydrochinondimethyläther mit Wasserstoff unter 100 Atm. in Gegenwart von NiO bei 240° (IPATJEW, LUGOWOJ, Ж. 46, 473; C. 1914 II, 1267)¹).

Allylcyclohexyläther $C_9H_{16}O=C_6H_{11}\cdot O\cdot CH_2\cdot CH: CH_2$. B. Aus der Natriumverbindung des Cyclohexanols beim Kochen mit Allylbromid in Benzol (Claisen, A. 418, 97). — Sehr unangenehm riechendes Öl. Kp₇₄₀: 169—172°. D_{15}^{16} : 0,8960.

Dicyclohexyläther $C_{12}H_{22}O=C_6H_{11}\cdot O\cdot C_6H_{11}$ (S. 6). B. Als Nebenprodukt beim Erhitzen von Cyclohexanol mit KHSO₄ (Willstätter, Hatt, B. 45, 1466). — Kp₇₂₇: 239° bis 240°; Kp₈: 97—98,5°.

Formaldehyd-dicyclohexylacetal $C_{13}H_{24}O_2=C_6H_{11}\cdot O\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_{11}$. B. Beim Einleiten von HCl in eine Lösung von Cyclohexanol in überscheinsiger Formaldehydlösung (MURAT, CATHALA, C. 1912 II, 1822). — Fruchtartig riechende, lichtempfindliche Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 279—280°. D₂*: 0,9716. n_D : 1,470. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe. — Gibt beim Leiten über ThO₂ bei 400—450° Wasser, Wasserstoff, Athylen, Benzol, Cyclohexen und Cyclohexanon. Beständig gegen HNO₂. Wird durch Salpeterschwefelsäure zu Adipinsäure oxydiert.

Cyclohexylformiat $C_7H_{12}O_2 = C_6H_{11} \cdot O \cdot CHO$ (S. 6). B. Aus Cyclohexanol und 2 Mol 98,5% iger Ameisensäure bei Zusatz von 3-4 Vol.-% Schwefelsäure in der Kälte (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 169, 1013; A. ch. [9] 18, 177, 180). — $Kp_{750-753}$: 162,5% (korr.); D.: 1,0057 (S., A.). — Narkotische Wirkung: Lehmann, C. 1913 II, 605.

Cyclohexylacetat $C_8H_{14}O_2 = C_0H_{11} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 7). B. Aus Cyclohexanol und 2 Mol Essigsäure in Gegenwart von 3—4 Vol.-% Schwefelsäure bei 100—110% (SENDERENS, ABOULENC, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180). Beim Kochen von Cyclohexylmercaptan mit überschüssigem Eisessig (Mailhe, Murat, Bl. [4] 7, 289). — Kp₇₅₀: 174° (korr.); D. 0,9854 (S., A.). — Narkotische Wirkung: Lehmann, C. 1913 II, 605.

Cyclohexylpropionat $C_0H_{16}O_2=C_0H_{11}\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Cyclohexanol und 2 Mol Propionsäure in Gegenwart von 3—4 Vol.- $^0/_0$ Schwefelsäure bei 100—110 0 (SENDERENS, ABOULENC, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180). — Kp₇₅₀: 193 0 (korr.). D_0^* : 0,9718.

Cyclohexylbutyrat $C_{10}H_{18}O_2=C_8H_{11}\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3$. B. Aus Cyclohexanol und 2 Mol Buttersäure in Gegenwart von 3—4 Vol.-% Schwefelsäure bei 100—110% (Sendrens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180). — Kp₇₅₀: 212% (korr.). D₂: 0,9572.

Cyclohexylisobutyrat $C_{10}H_{18}O_2 = C_8H_{11}\cdot O\cdot CO\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Cyclohexanol und 2 Mol Isobuttersäure in Gegenwart von 3—4 Vol.- $^0/_0$ Schwefelsäure bei 100—110 0 (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180). — Kp₇₅₀: 204 0 (korr.). D₂: 0,9489.

Cyclohexylisovalerianat $C_{11}H_{20}O_3=C_6H_{11}\cdot 0\cdot C0\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Cyclohexanol und 2 Mol Isovaleriansäure in Gegenwart von 3—4 Vol.-%, Schwefelsäure bei 100% bis 110% (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180). — Kp₇₅₀: 223% (korr.). D₄°: 0,9425.

Oxalsäuredicylohexylester $C_{14}H_{22}O_4 = C_6H_{11} \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot C_6H_{11}$. B. Beim Kochen von 1 Mol Cyclohexanol mit $^1/_4$ Mol wasserfreier Oxalsäure (Juker, Bl. [4] 17, 174; vgl. Willstätter, Hatt, B. 45, 1466). — Krystalle (aus Methanol). F: 45° (J.), 42° (W., H.). Kp₇₃: 190—191° (J.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (W., H.).

Allophansäurecyclohexylester $C_8H_{14}O_8N_8 = H_8N \cdot CO \cdot NH \cdot CO_8 \cdot C_8H_{11}$. B. Beim Einleiten von Cyansäure-Dampf in Cyclohexanol in der Kälte (Béhal, Bl. [4] 25, 475, 479). — F: 179°. 0,834 g lösen sich bei 21° in 100 cm³ Alkohol; 0,247 g lösen sich bei 19° in 100 cm³ Ather.

Tetrabromdicyclohexyläther C₁₄H₁₈OBr₄(?). B. Entsteht in geringer Menge beim Eintropfen von Cyclohexanol in Brom bei Gegenwart von AlBr₃ (Bodroux, Taboury, Bl. [4] 11, 394). — Riecht anisartig. Prismen (aus Alkohol). F: 110⁶. Flüchtig mit Wasserdampf.

"cis"-2-Jod-cyclohexanol-(1) $C_0H_{11}OI = H_2C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 > CH \cdot OH$ (S. 7). Bei der Einw. von konzentrierter wäßriger AgNO₃-Lösung entsteht Formyl-cyclopentan (TIFFENEAU, C. r. 159, 772; Priv. Mitt.).

Cyclohexanthiol, Cyclohexylmercaptan, Hexahydrothiophenol $C_0H_{19}S=C_0H_{11}\cdot SH$ (S. 8). B. Entsteht beim Leiten eines Gemisches aus Cyclohexanol und H_2S über ThO₀ bei 300—360° (Sabatier, Mailler, C. r. 150, 1220). Die aus Cyclohexylmagnesiumchlorid

¹⁾ Physikalische Koustanten s. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerkes [1. I. 1920] bei WASER, SOMMER, LANDWEER, GAZA, *Helv.* 12, 431.

und fein verteiltem Schwefel erhaltene Verbindung wird mit angesäuertem Wasser zersetzt (MAILHE, MURAT, Bl. [4] 7, 288). — Kp: 155° (S., M.). D°: 0,9905; D³0: 0,9782; n_D: 1,481 (M., M.). Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Cyclohexan, unlöslich in Wasser (M., M.). — Beim Leiten über CdS oberhalb 300° entsteht hauptsächlich Cyclohexen (S., M., C. r. 150, 1572). Die Natriumverbindung gibt bei der Einw. von alkoh. Jodlösung Dicyclohexyldisulfid (M., M.). Bei der Einw. von Phosphorsäure, P₂O₅ oder Kupferpulver entsteht Cyclohexen (M., M.). Beim Kochen mit überschüssigem Eisessig entsteht Cyclohexylacetat (M., M.). — Cu(C₆H₁₁S)₃. Gelb (M., M.). — Weitere Salze: M., M.

Dicyclohexyldisulfid $C_{12}H_{12}S_3 = C_0H_{11} \cdot S \cdot S \cdot C_0H_{11}$. B. Aus der Natriumverbindung des Cyclohexylmercaptans und alkoh. Jodlösung (Mailer, Murat, Bl. [4] 7, 290). — Kp: 288°.

Cyclohexanselenol, Hexahydroselenophenol $C_6H_{12}Se=C_6H_{11}\cdot SeH$. B. Die aus Cyclohexylmagnesiumchlorid und fein verteiltem Selen auf dem Wasserbade erhaltene Verbindung wird mit angesäuertem Wasser zersetzt (Mailhe, Murat, Bl. [4] 7, 290). — Kp: 170° bis 172° (Zers.). D°: 1,1223. Gibt mit Metallsalzen Niederschläge.

- 2. 1-Methyl-cyclopentanol-(1) $C_0H_{11}O = \frac{H_1C-CH_2}{H_2C-CH_2}C(OH) \cdot CH_3$ (S. 8). Zur Bildung aus Cyclopentanon und $CH_3 \cdot MgI$ vgl. Tschitschibabin, \mathcal{H} . 45, 185; C. 1913 I, 2028. Kp_{10} : 51—53° (Meerwein, A. 405, 171). Liefert beim Einleiten von HCl 1-Chlor-1-methyl-cyclopentan (Tsch.; M.).
- 3. 1-Methyl-cyclopentanol-(2) $C_0H_{12}O = H_{12}C CH_{13}CH \cdot CH_{3}$ (S. 8). B. Aus 1-Methyl-cyclopentanon-(2) bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 150° (Godchot, Taboury, Bl. [4] 13, 597). Kp: 146—147°. D¹6: 0,9238. n_D^{16} : 1,4466. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser. Das Phenylurethan schmilzt bei 84°.
- 4. 1-Methyl-cyclopentanol-(3) $C_0H_{12}O = H_1O \cdot H_2 \cdot CH_3 \cdot (S.9)$. B. Aus inakt. 1-Methyl-cyclopentanon-(3) bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 150° (Godchot, Taboury, Bl. [4] 19, 592). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 148—149°; D¹6: 0,9158; n¹5: 1,4487 (G., T.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr wenig löslich in Wasser (G., T.). Liefert bei der pyrogenen Zersetzung Erythren (Bayer & Co., D. R. P. 262553; C. 1918 II, 632; Frdl. 11, 822). Gibt ein Phenylurethan vom Schmelzpunkt 82° (G., T.).
- 5. 1-Methyl-cyclopentanol-(2 oder 3) oder Gemisch beider $C_8H_{12}O=CH_3$ · C_5H_8 ·OH. B. Aus 1-Methyl-cyclopentandion-(2.3) bei der Reduktion mit Natriumamalgam in NaHCO $_3$ -Lösung (Meyerffeld, Ch. Z. 36, 551). Kp: 146°. Gibt beim Erhitzen mit Oxalsäure oder ZnCl $_3$ einen Kohlenwasserstoff C_6H_{10} (Ergw. Bd. V, S. 33). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht das Acetat [fruchtartig riechende Flüssigkeit; Kp: ca. 155°; kaum löslich in Wasser].
- 6. Oxymethyl cyclopentan, Cyclopentylcarbinol C₆H₁₈O = H₁C·CH₁·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₄·CH₄·CH₂·CH₂·CH₄·CH₄·CH₄·CH₄·CH₄·CH₅
- 7. [a Oxy isopropyl] cyclopropan, Dimethyl cyclopropyl carbinol $C_0H_{12}O = H_2C \rightarrow CH \cdot C(CH_2)_2 \cdot OH$ (S. 10). Reinigung durch Kochen mit Barytlauge oder

Zur Konstitution vgl. Rojahn, Rühl, C. 1926 I, 3319; Staudinger, Ruzicka, Reuss, C. 1927 II, 2282.

Kalilauge: Kishner, Klawikordow, Ж. 43, 596; C. 1911 II, 363. — Kp₇₅₂: 124,5—125°; D²⁰: 0,8844; n²⁰: 1,4330 (Ki., Kl.). — Beim langsamen Zugeben von rauchender Bromwasserstoffsäure zu Dimethyl-cyclopropyl-carbinol unter anfänglichem Kühlen und folgendem Schütteln bei Zimmertemperatur entsteht 2.5-Dibrom-2-methyl-pentan; bei Einw. von rauchender Jodwasserstoffsäure bei Zimmertemperatur entsteht 2.5-Dijod-2-methyl-pentan (Ki., Kl.). Das aus Dimethyl-cyclopropyl-carbinol bei der Einw. von P₂O₅ (Henry, C. r. 147, 558) oder beim Erhitzen mit Alkohol und etwas konz. Schwefelsäure im Rohr auf 100° (Bruylants, C. 1909 I, 1859; R. 28, 206) entstehende, als Methoäthenylcyclopropan(?) beschriebene Produkt ist nach Ki., Kl. (Ж. 43, 605; C. 1911 II, 363) als 2-Methyl-pentadien-(2.4) zu formulieren. Das beim Erhitzen von Dimethyl-cyclopropyl-carbinol mit Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr auf 100° (Alexejew, Ж. 37, 419; C. 1905 II, 403) oder mit wäßr. Oxalsäure (Zelinsky, B. 40, 4743) erhaltene, als Isopropylidencyclopropan(?) beschriebene Produkt ist nach Ki., Kl. (Ж. 43, 597; C. 1911 II, 363) als Isopropenylcyclopropan zu formulieren; es bildet sich auch bei der Destillation von Dimethyl-cyclopropylcarbinol mit 2 Tln. Essigsäureanhydrid (Ki., Kl.).

4. Oxy-Verbindungen $C_7H_{14}O$.

1. 1-Methyl-cyclohexanol-(1) C₇H₁₄O = H₂C CH₂·CH₂·CCH₃·OH (S. 11). F: 26° (Menschutkin, Soc. 89, 1534), 24—25° (v. Auwers, Hinterseber, Treffmann, A. 410, 274), 24° (Haworth, Soc. 103, 1246 Anm.). Kp₁₀: 56,5° (v. Au., H., T.); Kp₂₂: 73° (v. Au., Ellinger, A. 387, 219). D¹⁴⁻⁸: 0,9249 (v. Au., H., T.); D¹⁶: 0,9302 (Ha.). n¹⁶₁₀: 1,4620 (unterkühlt) (Ha.); n¹⁶₁₁: 1,4563; n¹⁶₁₁: 1,459; n²⁶₁₁: 1,4643; n²⁴₁₁: 1,4691 (v. Au., H., T.). Elektrische Doppelbrechung: Leiser, Abh. Dtsch. Bunsen-Ges. No. 4 [1910], S. 66. — Beim Eintropfen in ein auf 600° erhitztes, mit Tonerde gefülltes Eisenrohr entsteht Isopren (Bayer & Co., D. R. P. 241895; C. 1912 I, 176; Frdl. 10, 1033). Bei der Oxydation mit wäßr. KMnO₄-Lösung entstehen Cyclohexanon, Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure, Glutarsäure und Adipinsäure (Filipow, 36. 46, 1174; J. pr. [2] 93, 173). Über die Umwandlung in 1-Methylcyclohexen-(1) bei der Einw. wasserabspaltender Mittel vgl. Ergw. Bd. V, S. 34.

Acetat $C_0H_{16}O_3 = C_7H_{13} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 11). B. In geringer Menge beim Erwärmen von 1-Brom-1-methyl-cyclohexan mit Silberacetat auf dem Wasserbad, neben 1-Methyl-cyclohexen-(1) (IPATJEW, B. 45, 3217). — Kp: 182—187°. D¹⁸: 0,954. n¹⁸: 1,4386.

2. 1-Methyl-cyclohexanol-(2), Hexahydro-o-kresol C₇H₁₄O = H₂C CH₃·CH(OH) CH·CH₃ (S. 11). Sterische Einheitlichkeit fraglich. — B. Aus o-Kresol bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von NiO in der Hitze unter hohem Druck (IFATJEW, B. 43, 3385). — Kp: 167,4—167,6°; D₄^{13,4}: 0,9333; n₂^{13,4}: 1,4635; n₃^{13,4}: 1,4766 (v. Auwers, Hinterseber, Treffmann, A. 410, 275). Elektrische Doppelbrechung: Leiser, Abh. Disch. Bunsen-Ges. No. 4 [1910], S. 66. — Beim Leiten des mit Kohlensäure verd. Dampfes über Ton bei 200—500° (BASF, D. R. P. 252499; C. 1912 II, 1708; Frdl. 10, 1036) oder beim Leiten des Dampfes über Eisenspäne bei 500—600° (BAYER & Co., D. R. P. 241895; C. 1912 I, 176; Frdl. 10, 1033) entsteht İsopren neben anderen Produkten. Gibt bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 220—230° hauptsächlich 1-Methyl-cyclohexanon-(2) und geringe Mengen Hexahydrotoluol und o-Kresol (Skita, Ritter, B. 44, 673). Gibt mit Brom in CCl₄-Lösung in schlechter Ausbeute ein Gemisch von Tribrommethylcyclohexanonen (Bodboux, Taboury, C. r. 156, 1840); bei der Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₃ ohne Lösungsmittel entsteht Pentsbromtoluol neben anderen Produkten (B., T., C. r. 154, 521; Bl. [4] 11, 395). Liefert mit Ammoniak beim Leiten über ThO₂ bei 290—320° 2-Methyl-cyclohexylamin, mit Cyclohexylamin beim Leiten über ThO₂ bei 320° Cyclohexyl-[2-methyl-cyclohexyl-]-amin (Sabatter, Mailhe, C. r. 153, 1206). Gibt beim Erhitzen mit Al₂O₃ und CuO auf 240° unter 20 Atm. Wasserstoffdruck vorwiegend 1-Methyl-cyclohexen-(2) und anderen Produkten auch bei der Destillation in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure entsteht (Senderens, C. r. 154, 1169; A. ch. [9] 18, 142). Wasserabspaltung aus 1-Methyl-cyclohexanol-(2) nach der Xanthogenat-Methode: I., B. 43, 3385.

Formaldehyd-bis-[2-methyl-cyclohexyl]-acetal $C_{18}H_{18}O_{2}=CH_{3}\cdot C_{6}H_{10}\cdot O\cdot CH_{3}\cdot O\cdot C_{8}H_{10}\cdot CH_{3}\cdot B$. Beim Einleiten von HCl in eine Lösung von 1-Methyl-cyclohexanol-(2) in überschüssiger Formaldehydlösung (Murat, Cathala, C. 1912 II, 1823). — Schwach gelbliche, etwas lichtempfindliche Flüssigkeit. Kp_{760} : 298° (korr.). D_{0}^{n} : 0,9627. n_{D} : 1,477. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe. — Beständig gegen kalte Salpetersäure; Oxydation durch Salpeterschwefelsäure: M., C.

Formiat $C_8H_{14}O_9 = CH_3 \cdot C_8H_{10} \cdot O \cdot CHO$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(2) und 2 Mol Ameisensäure in Gegenwart von 3—4 Vol.- $^0/_0$ Schwefelsäure in der Kälte (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 169, 1013; A. ch. [9] 18, 180). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₈₀: 173° (korr.). D_4^o : 0,9813. — Wird am Licht allmählich gelb.

Acetat $C_9H_{16}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot (S.~12)$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(2) und 2 Mol Essigsäure in Gegenwart von 3—4 Vol.- 0 /₀ Schwefelsäure bei 100—110° (SENDERENS, ABOULENC, C. r. 155, 470, 1013; A. ch. [9] 18, 180). — Kp₇₅₀₋₇₅₃: 184,5° (korr.). D₄°: 0,9636. Wird am Licht allmählich gelb.

Propionat $C_{10}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$ (S. 12). Kp₇₅₀: 203° (korr.); D₄°: 0,9548; n₅°: 1,444 (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180). Wird am Licht allmählich gelb.

Butyrat $C_{11}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ (S. 12). $Kp_{750-753}$: 221,5° (korr.); D_2^0 : 0,9443; n_5^0 : 1,445 (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180). Wird am Licht allmählich gelb.

Isobutyrat $C_{11}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 12). Kp₇₅₀₋₇₅₃: 212,5° (korr.); D°: 0,9364; n°: 1,441 (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180). Färbt sich am Licht allmählich gelb.

Isovalerianat $C_{12}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 12). $Kp_{750-753}$: 231,5° (korr.); D₀°: 0,9316; n₁°°: 1,444 (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180). Wird am Licht allmählich gelb.

- 1 Methyl cyclohexanthiol (2), Hexahydro thio o kresol $C_7H_{14}S = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH(SH)}{CH_2} > CH \cdot CH_3$. B. Entsteht beim Leiten eines Gemisches von 1-Methyl-cyclohexanol-(2) und H_2S über ThO_2 bei $300-360^\circ$ (Sabatier, Mailhe, C. r. 150, 1220). Kp: 161° .
- 3. 1-Methyl-cyclohexanol-(3), Hexahydro-m-kresol $C_7H_{14}O = H_2C < \frac{CH(OH) \cdot CH_2}{CH_2} > CH \cdot CH_3$. Die sterische Einheitlichkeit der im folgenden beschriebenen, nach verschiedenen Verfahren gewonnenen 1-Methyl-cyclohexanole-(3) und ihrer Derivate ist fraglich.
- a) Linksdrehende Form (vgl. S. 12). B. Neben d-Citronellol beim Erhitzen von linksdrehendem Isopulegol mit alkoh. Natriumäthylat-Lösung auf 210° (Schimmel & Co., C. 1913 II, 1924). $[a]_0^{\circ}$: —4,16°; $[a]_{\mathcal{B}}$: $[a]_{\mathcal{B}}$: $[a]_{\mathcal{B}}$ = 1,94 (Tschugajew, Ph. Ch. 76, 471).
 - S. 13, Z. 6 v. o. statt "1-Methyl-4-alkyliden-" lies "1-Methyl-4-aralkyliden-". Z. 8 v. o. statt "Methylalkylidencyclohexanon" lies "Methyl-aralkyliden-cyclohexanon".
- b) Inaktive Form (vgl. S. 13). B. Inaktive Präparate von 1-Methyl-cyclohexanol-(3), deren Beziehung zu den im Hptw. beschriebenen Präparaten unbekannt ist, entstehen in geringer Menge bei der Reduktion von Thymol mit Wasserstoff und Nickel (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 115); von 1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(3) mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 240° (Skita, Ritter, B. 44, 673); von 1-Methyl-cyclohexandion-(3.5) mit Natrium und Alkohol bei 110° (Crossley, Renouf, Soc. 107, 605). Kp₁₄: 76—78°; D^M: 0,915—0,918; n^m₁₁: 1,454—1,457 (v. Auwers, Hinterseber, Treppmann, A. 410, 275). Elektrische Doppelbrechung: Leiser, Abh. Disch. Bunsen-Ges. No. 4 [1910], S. 66. 1-Methyl-cyclohexanol-(3) bildet bei der Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₃ ohne Lösungsmittel hauptsächlich Pentabromtoluol, daneben wenig Hexabrom-methyl-cyclohexan und andere Produkte (Bodroux, Taboury, C. r. 154, 521; Bl. [4] 11, 396). Liefert bei der Destillation in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure 1-Methyl-cyclohexen-(2) und 1-Methyl-cyclohexen-(3) (Senderens, C. r. 154, 1169; A. ch. [9] 18, 142; vgl. A. ch. [8] 25, 501). Gibt mit NH₃ beim Leiten über ThO₂ bei 320° Cyclohexyl-g-methyl-cyclohexylamin, mit Cyclohexylamin beim Leiten über ThO₂ bei 320° Cyclohexyl-[3-methyl-cyclohexyl-amin (Sabatier, Mailhe, C. r. 153, 1206). Das bei der Reduktion von m-Kresol (Sabatier, Mailhe, C. r. 140, 351; A. ch. [8] 10, 553) oder Thymol (P., L.) gewonnene 1-Methyl-cyclohexanol-(3) liefert ein bei 96° schmelzendes Phenylurethan.

Formaldehyd-bis-[3-methyl-cyclohexyl]-acetal $C_{15}H_{28}O_2=CH_3\cdot C_6H_{10}\cdot O\cdot CH_3\cdot O\cdot C_6H_{10}\cdot CH_3\cdot B$. Analog der entsprechenden Verbindung des 1-Methyl-cyclohexanols-(2) (Murat, Cathala, C. 1912 II, 1823). — Kp: 301—303° (korr.). D_0^n : 0,9612. n_p : 1,470.

Formiat $C_8H_{14}O_2=CH_3\cdot C_8H_{10}\cdot O\cdot CHO$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(3) und 2 Mol Ameisensäure in Gegenwart von 3—4 Vol.- $^0/_0$ Schwefelsäure in der Kälte (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 169, 1013; A. ch. [9] 18, 180). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₀₋₇₅₃: 176,5 0 (korr.). D_1^0 : 0,9775.

Acetat $C_9H_{16}O_2=CH_3\cdot C_6H_{10}\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 14). Ist wohl identisch mit dem von Sabatier, Mailhe (C.r. 140, 351; A. ch. [8] 10, 553) beschriebenen Acetat. — B. Aus 1-Methylcyclohexanol-(3) und 2 Mol Essigsäure in Gegenwart von 3—4 Vol.- 0 / $_0$ Schwefelsäure bei 100 0 bis 110 0 (Senderens, Abouleno, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180). Beim Kochen einer äther. Lösung des Jodmagnesiumalkoholats des 1-Methyl-cyclohexanols-(3) (aus m-Kresol) mit Athylacetat (Stadnikow, Ж. 46, 888; Priv.-Mitt.). — Fruchtartig riechende Flüssigkeit. Kp₂₄₈: 187—188 0 (Sr.); Kp₂₅₀₋₇₅₃: 187,5 0 (korr.) (S., A.). D_0^* : 0,9592 (S., A.).

Propionat $C_{10}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₀: 206° (korr.); D₂: 0,9509; n_D: 1,442 (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180).

Butyrat $C_{11}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. $Kp_{750-753}$: 224,5° (korr.); D_4° : 0,9403; n_5° : 1,4435 (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180).

Isobutyrat $C_{11}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH(CH_3)_4$. Kp_{750} : 215° (korr.); D_4^o : 0,9318; n_9^o : 1,440 (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180).

Isovalerianat $C_{12}H_{22}O_9 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_9)_2$. Kp_{750} : 234° (korr.); D_4^o : 0,9275; n_2^o : 1,4425 (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180).

1-Methyl-cyclohexanthiol-(3), Hexahydro-thio-m-kresol $C_7H_{14}S=H_2C < \frac{CH(SH)\cdot CH_2}{CH_2} > CH\cdot CH_3$. Über die Beziehung zu dem im Hptw., S. 13 beschriebenen Präparat ist nichts bekannt. — B. Entsteht beim Leiten eines Gemisches aus 1-Methyl-cyclohexanol-(3) und H_2S über ThO_2 bei $300-360^\circ$ (Sabatier, Mailhe, C. r. 150, 1220). — Kp: 168° .

4. 1 - Methyl - cyclohexanol - (4), Hexahydro - p - kresol $C_7H_{14}O =$

HO CH < CH $_3$ CH $_2$ CH CH $_3$ (S. 14). Sterische Einheitlichkeit fraglich. — V. In sehr geringer Menge im Vakuumteer der Fettkohle von Montrambert (Pictet, Kaiser, Labouchere, C. r. 165, 114; A. ch. [9] 10, 278). — Kp_{753} : 170—171 $^{\circ}$ (Juer, Bl. [4] 17, 172); Kp_{760} : 173—173,5 $^{\circ}$ (Haller, C. r. 157, 739); Kp_{12} : 74,7—75,2 $^{\circ}$ (v. Auwers, Hinterseber, Trefpmann, A. 410, 276). D_2^{∞} : 0,9170 (Ha.); D_2^{∞} : 0,9175; D_2^{∞} : 0,9183 (v. Au., Hi., Tr.). D_2^{∞} : 1,4573 (Ha.); D_2^{∞} : 1,456 (v. Au., Hi., Tr.). — Wird durch siedende starke Salpetersäure zu β -Methyl-adipinsäure oxydiert (Bayer & Co., D. R. P. 221849; C. 1910 I, 1905; Frdl. 10, 93; Sabatier, Mailhe, C. r. 158, 988; J.). Bildet mit Brom in CCl₄-Lösung Tetrabrom-1-methyl-cyclohexanon-(4) (Bodroux, Taboury, C. r. 156, 1841). Gibt bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Albr, ohne Lösungsmittel Pentabromtoluol und andere Produkte (B., T., C. r. 154, 521; Bl. [4] 11, 397). Über die Bildung von 1-Methyl-cyclohexen-(3) bei der Einw. wasserabspaltender Mittel s. Ergw. Bd. V, S. 34. Gibt beim Erhitzen mit $\frac{1}{2}$ Mol wasserfreier Oxalsäure fast ausschließlich Oxalsäure-bis-[4-methyl-cyclohexyl]-ester (J.). Gibt mit NH $_3$ beim Leiten über ThO $_2$ bei 290—320° 4-Methyl-cyclohexylamin und Bis-[4-methyl-cyclohexyl]-amin, mit Cyclohexylamin beim Leiten über ThO $_2$ bei 320° Cyclohexyl-[4-methyl-cyclohexyl]-amin (Sabatier, Mailhe, C. r. 153, 1206; M., Ch. Z. 34, 1202). — Liefert ein bei 125° schmelzendes Phenylurethan (Pictet, A. ch. [9] 10, 278; J.).

Formaldehyd-bis-[4-methyl-cyclohexyl]-acetal $C_{15}H_{28}O_2=CH_3\cdot C_6H_{10}\cdot O\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_{10}\cdot CH_3$. B. Analog der entsprechenden Verbindung des 1-Methyl-cyclohexanols-(2) (MURAT, CATHALA, C. 1912 II, 1823). — Kp: 301—303° (korr.). D_0^n : 0,968. n_D : 1,473. — Beständig gegen Salpetersäure. Wird durch Salpeterschwefelsäure zu β -Methyl-adipinsäure oxydiert.

Formiat $C_8H_{14}O_3=CH_3\cdot C_8H_{10}\cdot O\cdot CHO$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(4) und 2 Mol Ameisensäure in Gegenwart von 3—4 Vol.- $^0/_0$ Schwefelsäure in der Kälte (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 169, 1013; A. ch. [9] 18, 180). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₀₋₇₅₃: 177,5 0 (korr.). D_4^0 : 0,9761.

Acetat $C_9H_{16}O_3 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 14). B. Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(4) und 2 Mol Essigsäure in Gegenwart von 3—4 Vol.-%, H_2SO_4 bei 100—110° (SENDERENS, ABOULENC, C. r. 155, 170, 1013; A. ch.[9] 18, 180). — Fruchtartig riechende Flüssigkeit. Kp_{750—755}: 188,5° (korr.). D_4° : 0,9578.

Propionat $C_{10}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Kp_{750} : 207^6 ; D_4^6 : 0.9492; n_D^{16} : 1.4425 (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180).

Butyrat $C_{11}H_{20}O_2=CH_3\cdot C_0H_{10}\cdot O\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3$. $Kp_{780-783}$: 225,5° (korr.); D_4^* : 0,9386; n_2^{10} : 1,443 (Senderens, Aboulenc, C.~r.~155, 170, 1013; A.~ch.~[9] 18, 180).

Isobutyrat $C_{11}H_{20}O_2=CH_3\cdot C_4H_{10}\cdot O\cdot CO\cdot CH(CH_8)_2$. $Kp_{750}\colon 216^6$ (korr.); $D_4^0\colon 0.9304$; $n_9^0\colon 1.4395$ (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180).

Isovalerianat $C_{12}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp_{750} : 235° (korr.); D_4^0 : 0,9262; n_4^{10} : 1,4425 (Senderens, Aboulenc, C. r. 155, 170, 1013; A. ch. [9] 18, 180).

Oxalsäure-bis-[4-methyl-cyclohexyl]-ester $C_{16}H_{36}O_4 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_{10} \cdot CH_3$. Entsteht in einer festen und einer flüssigen Form im Verhältnis 1:2 bei 12-stdg. Kochen von 2 Mol 1-Methyl-cyclohexanol-(4) mit 1 Mol wasserfreier Oxalsäure (Jurry, Bl. [4] 17, 172). — Feste Form. Nadeln (aus Methanol). F: 98°. Kp₂₇: 192—193°. — Flüssige Form. Kp₁₆: 198—199°. D°: 1,044. — Beide Formen liefern bei der Verseifung 1-Methyl-cyclohexanol-(4).

- 1 Methyl cyclohexanthiol (4), Hexahydro thio p kresol $C_7H_{14}S = HS \cdot HC < CH_3 \cdot CH_3 > CH \cdot CH_3$. B. Beim Leiten eines Gemisches von 1-Methyl-cyclohexanol-(4) und H_2S über ThO₃ bei 300—360° (Sabatier, Mailhe, C. r. 150, 1220). Kp: 169°.
- 5. Derivat eines Methylcyclohexanols $C_7H_{14}O = HO \cdot C_6H_{10} \cdot CH_3$ ungewisser Konstitution.
- 4 Jod 1 methyl cyclohexanol (3) oder 3 Jod 1 methyl cyclohexanol (4) $C_7H_{13}OI = IHC < \frac{CH(OH) \cdot CH_2}{CH_2} > CH \cdot CH_3$ oder $HO \cdot HC < \frac{CHI \cdot CH_2}{CH_3 CH_2} > CH \cdot CH_3$ oder Gemisch beider. B. Aus 1 Methyl cyclohexen (3), Jod und Quecksilberoxyd in wasserhaltigem Ather (Tiffeneau, C. r. 159, 773; Priv. Mitt.). Gibt bei der Einw. von konzentrierter wäßriger AgNO₃-Lösung [3-Methyl-cyclopentyl]-formaldehyd.
- 6. Oxymethyl-cyclohexan, Cyclohexylcarbinol, Hexahydrobenzylalkohol C₇H₁₄O = H₂C CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·OH (S. 14). Zur Darstellung aus Cyclohexylmagnesiumbromid und Paraformaldehyd vgl. Organic Syntheses 6 [New York 1926], S. 22. Kp₇₈₀: 181—183° D₁[∞]: 0,9280 (Nametkin, Rushenzewa, Ж. 46, 1541; C. 1915 I, 1111). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1056 kcal/Mol (Subow, Ж. 45, 244; C. 1913 I, 2026; vgl. Świetoslawski, Am. Soc. 42, 1096). n₁₀[∞]: 1,4649 (N., R.). Bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,2) entsteht Adipinsäure (N., R.). Liefert beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure Cyclohepten und Methylencyclohexan (Rosanow, Ж. 48, 315; C. 1924 I, 2425).

Carbamidsäureester $C_8H_{16}O_2N=H_2N\cdot CO_3\cdot CH_2\cdot C_8H_{11}$. B. Beim Einleiten von Cyansäure-Dampf in Cyclohexylcarbinol in der Kälte (Béhal, Bl. [4] 25, 480). — F: 99°.

- 7. 1 Äthyl cyclopentanol (2) C₇H₁₄O = H₂C—CH(OH) CH · C₂H₅. B. Durch Reduktion von 1-Äthyl-cyclopentanon-(2) (Zelinsky, Priv.-Mitt.). Kp: 168—168,5°; D₄°: 0,9128; n₁°: 1,4510 (Z.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1047,7 kcal/Mol (Subow, Ж. 45, 244; C. 1913 I, 2026; vgl. Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1096).
- 8. 1.1 Dimethyl cyclopentanol (2) $C_7H_{14}O = H_2C CH_2 CH_2$ (CCH₃)₂. Ist identisch mit der von Kishner (\mathcal{K} . 40, 678, 996; C. 1908 II, 1342, 1859) als β -Cyclobutyl-propylalkohol beschriebenen Verbindung (Hptw.~Bd.~VI,~S.~I6) ($K.,~\mathcal{K}$. 42, 1213; C. 1911 I, 543). B. Aus Dimethyl-cyclobutyl-carbinol beim Kochen mit verd. Schwefelsäure, neben 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(1) ($K.,~\mathcal{K}$. 40, 682; 42, 1211; C. 1908 II, 1342; 1911 I, 543). Bei der Oxydation mit wäßr. KMnO₄-Lösung entstehen 1.1-Dimethyl-cyclopentanon-(2) und a.a-Dimethyl-glutarsäure ($K.,~\mathcal{K}$. 42, 1215). Mit $K_2Cr_2O_7$ und H_2SO_4 entstehen 1.1-Dimethyl-cyclopentanon-(2) und sehr geringe Mengen einer Säure $C_7H_{12}O_2$ (das Silbersalz krystallisiert in Nadeln) ($K.,~\mathcal{K}$. 40, 680; 42, 1216).

Acetat $C_9H_{16}O_2 = H_2C-CH_3 - C(CH_3)_2$. Diese Konstitution kommt der von Kishner (Ж. 40, 680, 996; C. 1908 II, 1342, 1859) als Acetat des β -Cyclobutyl-propylalkohols (Hptw. Bd. VI, S. 16) beschriebenen Verbindung zu (K., Ж. 42, 1213; C. 1911 I, 543).

9. 1.3-Dimethyl-cyclopentanol-(1) C₇H₁₄O = CH₃·HC—CH₂C(CH₃)·OH (S. 15). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1042,7 kcal/Mol (SUBOW, Ж. 45, 244; C. 1913 I, 2026; vgl. Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1096).

- 10. [u-Oxy-isopropyl]-cyclobutan, Dimethyl-cyclobutyl-carbinol $C_7H_{14}O = H_2C < \frac{CH_2}{CH_2} > CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$ (S. 15). Gibt bei der Oxydation mit wäßr. KMnO₄-Lösung bei 60° Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure und Bernsteinsäure (Kishner, Ж. 42, 1214; C. 1911 I, 543). Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure entstehen 1.1-Dimethyl-cyclopenta-nol-(2) und 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(1) (K., Ж. 40, 682; 42, 1211; C. 1908 II, 1342; 1911 I, 543). Der beim Erhitzen mit Oxalsäure und nachfolgendem Verseifen entstehende Alkohol ist nicht β -Cyclobutyl-propylalkohol, sondern 1.1-Dimethyl-cyclopentanol-(2) (K., Ж. 42, 1213; C. 1911 I, 543).
- 11. β Cyclobutyl propylalkohol C₇H₁₄O = H₂C $\stackrel{\text{CH}_3}{\sim}$ CH·CH(CH₃)·CH₂·OH (S. 16). Ist von Kishner (H. 42, 1213; C. 1911 I, 543) als 1.1-Dimethyl-cyclopentanol-(2) erkannt worden.

Acetat $C_9H_{16}O_2=C_4H_7\cdot CH(CH_2)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 16). Ist von Kishner (\mathcal{H} . 42, 1213; C. 1911 I, 543) als Acetat des 1.1-Dimethyl-cyclopentanols-(2) erkannt worden.

12. [a-Oxy-butyl]-cyclopropan, Propyl-cyclopropyl-carbinol $C_7H_{14}O=H_2C$ $CH\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3$. B. Aus Propyl-cyclopropyl-keton bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol (MICHIELS, C. 1911 I, 66). — Zähe, schwach campherähnlich riechende Flüssigkeit. Kp_{750} : 154—155°. D^{30} : 0,8693. n_2^{30} : 1,4366. Schwer löslich in Wasser.

Acetat $C_9H_{16}O_9 = C_3H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Kp_{764} : 174—175°; D^{20} : 0,9013 (MICHIELS, C. 1911 I, 66).

- 5. Oxy-Verbindungen $C_8H_{16}O$.
- 1. I Methyl cycloheptanol (1) $C_8H_{16}O = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_3 \cdot CH_3}C(OH) \cdot CH_3$ (S. 16). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1199,4 kcal/Mol (Subow, Ж. 45, 245; C. 1913 I, 2026; vgl. Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1097).
- 2. [a Oxy athyl] cyclohexan, Methyl cyclohexyl carbinol $C_8H_{16}O = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ (S. 17). Über die Spaltung in cptisch-aktive Komponenten vgl. Pickard, Kenyon, Pr. chem. Soc. 28 [1913], 42.
- 3. $[\beta$ Oxy āthyl] cyclohexan, β Cyclohexyl āthylalkohol $C_8H_{16}O = H_2C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot OH$ (S. 17). B. Durch Hydrieren von Essigsäure- β -phenäthylester in Eisessig in Gegenwart von kolloidalem Platin bei 3 Atmosphären Überdruck (SKITA, B. 48, 1694). Kp: 206—209° (SK.); Kp₁₈: 98—98,5° (JEGOROWA, Ж. 43, 1116; C. 1912 I, 1010).

Äthyläther, $[\beta - \text{Äthoxy} - \text{äthyl}]$ - cyclohexan $C_{10}H_{20}O = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Aus $[\beta - \text{Jod-athyl}]$ -cyclohexan und alkoh. Kalilauge bei 130—180° (Jegorowa, Ж. 43, 1118; C. 1912 I, 1010). — Kp: 192—195°; Kp₁₄: 76—78°.

Acetat $C_{10}H_{16}O_2 = C_6H_{11} \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp_{15} : 104° (Skita, B. 48, 1694).

4. 1.1-Dimethyl-cyclohexanol-(2) C₈H₁₆O = H₂C CH₃ CH(OH) C(CH₃)₂. B. Bei der Reduktion von 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(2) (MEERWEIN, A. 405, 142) oder von 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexanon-(2) (v. Auwers, Lange, A. 401, 318) mit Natrium und feuchtem Ather. — Das Prāparat von v. Auwers, Lange war nicht ganz rein. — Riecht pfefferminz- und schimmelartig (M.). An aus 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(2) dargestellten Prāparaten wurden folgende Konstanten bestimmt: E: 8° (M.). F: 6° (v. Au., L.). Kp₇₆₀: 177—177,5° (korr.); Kp₁₇: 80—80,5° (korr.) (v. Au., L.); Kp₁₈: 72,2° (M.). D²⁰: 0,9225 (M.); D²⁰: 0,9200 (v. Au., L.). n²⁰: 1,4648 (M.); n²⁰: 1,4608; n²⁰: 1,463; n²⁰: 1,4688; n²⁰: 1,4688; n²⁰: 1,4737 (v. Au., L.). — Liefert bei der Einw. wasserabspaltender Mittel, am besten beim Erhitzen mit ZnCl₈, 1.2-Dimethyl-cyclohexen-(1) und 1-Isopropyl-cyclopenten-(1) (M.). Das Phenyl-urethan schmilzt bei 84—85° (M.).

- 5. 1.1 Dimethyl cyclohexanol (3) $C_8H_{16}O = H_2C < CH_2OH_2 > C(CH_3)_2$ (S. 17). B. In geringer Menge aus Dimethyldihydroresorcin bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol bei 110° (Crossley, Renouf, Soc. 107, 604). F: ca. 12° (v. Auwers, Langer, A. 401, 324). Kp₈: 73—74° (v. Au., L.); Kp₄₃: 102—103° (C., R.); Kp₇₆₄: 185° (Zelinsky, Lepeschkin, M. 45, 614; C. 1913 II, 2126). $D_4^{u.3}$: 0,9091 (v. Au., L.); $D_4^{u.}$: 0,9071 (Z., L.). $n_1^{u.}$: 1,4558 (Z., L.); $n_2^{u.}$: 1,4565; $n_2^{u.}$: 1,459; $n_3^{u.}$: 1,4648; $n_3^{u.}$: 1,4696 (v. Au., L.). Mit Wasserdampf flüchtig (C., R.).
- 6. 1.1-Dimethyl-cyclohexanol-(4) $C_8H_{16}O = HO \cdot CH < CH_2 \cdot CH_3 \cdot C(CH_3)_2 \cdot B$. Bei der Reduktion von 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexanon-(4) mit Natrium und feuchtem Ather (v. Auwers, Lange, A. 401, 313; 409, 164). F: ca. 16°. Kp_{761} : 186°; Kp_{17} : 97,5° bis 98,1°; $Kp_{9,5}$: 76,5°. $D_4^{i_1i_2}$: 0,9296. $n_{\alpha}^{i_{\alpha}i_{\alpha}}$: 1,4643; $n_{\beta}^{i_{\alpha}i_{\alpha}}$: 1,467; $n_{\beta}^{i_{\alpha}i_{\alpha}}$: 1,4727; $n_{\beta}^{i_{\alpha}i_{\alpha}}$: 1,4776. Bei der Einw. von P_2O_5 entsteht 1.1-Dimethyl-cyclohexen-(3) (v. Au., L., A. 409, 165).
- 7. 1.2 Dimethyl cyclohexanol (1) $C_8H_{16}O = H_2C < \begin{array}{c} CH_1 \cdot CH(CH_3) \\ CH_2 CH_2 \\ \end{array} > C(OH) \cdot CH_3$ (S. 17). Kp: 169°; Kp₁: 63-65° (v. Auwers, A. 420, 96); Kp₁₄: 61-63° (Meerwein, A. 405, 149). $D_1^{i,7}$: 0,9252; $n_{10}^{i,7}$: 1,4603; $n_{11}^{i,7}$: 1,462; $n_{11}^{i,7}$: 1,4685; $n_{12}^{i,7}$: 1,4733 (v. Au.).
- 8. 1.2 Dimethyl cyclohexanol (4) $C_8H_{16}O = HO \cdot HC < CH_2 \cdot CH(CH_3) > CH \cdot CH_3$ (S. 17). Mentholartig riechendes, dickflüssiges Öl. Kp: 188—188,5°; $D_4^{17.5}$: 0,9118; $n_{10}^{17.5}$: 1,4583; $n_{13}^{19.5}$: 1,4664; $n_{13}^{19.5}$: 1,4712 (v. Auwers, A. 420, 99). — Gibt beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure einen Kohlenwasserstoff C_8H_{14} (Kp: 123,5—124,5°).
 - 9. 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(1) $C_8H_{16}O = H_2C < CH_2 CH_2 CH_2 > C(OH) \cdot CH_3$.
- a) Rechtsdrehende Form (S. 17). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1202,5 kcal/Mol (Subow, Ж. 45, 244; C. 1913 I, 2026; vgl. Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1097).
- b) Inaktive Form (S. 17). Kp₂₅: 86—87° (Wallach, A. 396, 271); Kp₂₁: 79—81° (v. Auwers, Hinterseber, Treppmann, A. 410, 277). $D_{\bullet, \circ}^{m, \circ}$: 0,9028; $n_{\alpha}^{m, \circ}$: 1,4518; $n_{\beta, \circ}^{m, \circ}$: 1,4598; $n_{\beta, \circ}^{m, \circ}$: 1,4646 (v. Au., H., T.). Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (W.) oder bei der Einw. von P_2O_5 (v. Au., H., T., A. 410, 267) 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3).
- 10. 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(2) $C_8H_{18}O = H_2C < \frac{CH_1(CH_3) \cdot CH_1(OH)}{CH_2} < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2} < \frac{CH_3 \cdot CH_3}{CH_2} < \frac{CH_3 \cdot CH_3}{CH_3} < \frac{$
- 11. 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(4) $C_8H_{16}O = HO \cdot HC < CH_2 CH_2 CH_3 \cdot CH_3$ (S. 18). Liefert beim Leiten über erhitzte Aluminiumsalze (Senderens, A. ch. [8] 25, 503; vgl. S., C. r. 144, 1110; Bl. [4] 1, 694) oder bei der Destillation in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure (S., C. r. 154, 1169; A. ch. [9] 18, 142) zwei Kohlenwasserstoffe vom Siedepunkt 103-104° und 122-124°.
- 12. 1.3 Dimethyl cyclohexanol (5) $C_8H_{18}O = H_2C < CH(CH_3) \cdot CH_2 > CH \cdot CH_3$. Die hier und im Hptw. Bd. VI, S. 18 beschriebenen Praparate sind Gemische stereoisomerer 1.3-Dimethyl-cyclohexanole (5) (v. Braun, Haensel, B. 59, 2001; v. B., Anton, B. 60, 2438).

Ein flüssiges, bei 87—88° unter 17 mm Druck siedendes Gemisch entsteht beim Leiten von 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) mit Wasserstoff über Nickel bei 200° unter 75 bis 80 mm Druck (Zelinsky, B. 44, 2779).

Ein vorwiegend krystallinisches Präparat entsteht aus symm. m-Xylenol bei der katalytischen Reduktion (BASF, vgl. bei v. Auwers, Hinterseber, Treppmann, A. 410, 260, 278).

13. 1.4 - Dimethyl - cyclohexanol - (1) $C_8H_{16}O = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_3 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot C(OH) \cdot CH_3$ (S. 19). Zur Bildung aus 1-Methyl-cyclohexanon-(4) vgl. Wallach, A. 396, 266. — Kp₁₂: 70—72°; $D_1^{n,0}$: 0,9060; $n_2^{n,0}$: 1,4532; $n_2^{n,0}$: 1,455; $n_3^{n,0}$: 1,4614; $n_3^{n,0}$: 1,4662 (v. Auwers, Hinterseber, Treppmann, A. 410, 277). — Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (W.) oder beim Behandeln mit P_2O_5 (v. Au., H., T., A. 410, 269) 1.4-Dimethyl-cyclohexen-(1).

- 14. 1-Isopropyl-cyclopentanol-(1) $C_8H_{16}O = \frac{H_2C-CH_2}{H_2C-CH_3}C(OH)\cdot CH(CH_3)_2$. B. In geringer Menge aus Cyclopentanon und Isopropylmagnesiumjodid (MEERWEIN, A. 405, 155).

 Stark pfefferminzartig riechendes Öl. Kp₁₆: 73°. Liefert beim Erhitzen mit ZnCl₂ 1-Isopropyl-cyclopenten-(1).
- 15. 1 Methyl 1 [a oxy āthyl] cyclopentan $C_8H_{16}O = H_2C-CH_3$ C(CH₃) CH(OH) CH₃. B. Aus 1-Methyl-1-acetyl-cyclopentan durch Reduktion mit Natrium in feuchtem Äther (MEERWEIN, A. 417, 267). Pfefferminz- und schimmelartig riechendes, dickflüssiges Öl. Kp_{10,5}: 67,6°. D₁°: 0,9188. n₁°: 1,4583. Liefert beim Erhitzen mit ZnCl₃ auf 180—190° 1.2-Dimethyl-cyclohexen-(1).
- 16. 1-Methyl-2-[a-oxy-āthyl]-cyclopentan, Methyl-[2-methyl-cyclopentyl]-carbinol, 1-Methyl-2-[āthylol- (2^1)]-cyclopentan $C_8H_{18}O=H_1C\cdot CH(CH_2)$ CH·CH(OH)·CH₃ (S. 19). B. Durch Reduktion von Octandion-(2.7) mit Natrium in Natronlauge, neben Octandiol-(2.7) (BLAISE, KOEHLER, Bl. [4] 7, 417). Kp₁₈: 78—80°.
- 17. 1.1.2 Trimethyl cyclopentanol (2) $C_8H_{16}O = \frac{H_2C \cdot C(CH_3)_2}{H_2C CH_2} C(OH) \cdot CH_3$ (S. 19). Das von Blanc (C. r. 142, 1085; Bl. [4] 5, 26) beschriebene Produkt war wasserhaltig (Kishner, Ж. 42, 1223; C. 1911 I, 543). Campherartig riechende, hygroskopische Flüssigkeit, die bei -20° noch nicht krystallisiert; Kp₇₅₅: 156°; Kp₄₉: 80—81°; D₀°: 0,9102; n₀°: 1,4513. Gibt bei der Destillation mit krystallisierter Oxalsäure 1.1.2 Trimethyl cyclopenten (2) (Isolaurolen). 2 $C_8H_{16}O + H_2O$. Nadeln (aus feuchtem Äther). F: 59—60°.
- 18. 1.2.3 Trimethyl cyclopentanol (2) $C_8H_{16}O = \frac{H_2C \cdot CH(CH_3)}{H_2C \cdot CH(CH_3)} \cdot C(OH) \cdot CH_3$. Sterische Einheitlichkeit fraglich. B. Aus 1.3-Dimethyl-cyclopentanon-(2) und $CH_3 \cdot MgI$ (Noyes, Kyrlakides, Am. Soc. 32, 1065). Kp₈: 56—60°. D_4^{11} : 0,9121. D_4^{167} : 1,4554. Spaltet bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck Wasser ab. Beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure oder mit P_2O_6 entsteht inaktives 1.2.3-Trimethyl-cyclopenten-(1) (Laurolen).
- 19. 1.2.3 Trimethyl cyclopentanol (4) $C_8H_{16}O = \frac{HO \cdot HC CH(CH_3)}{H_3C CH(CH_3)}CH \cdot CH_3$.

 B. Bei der Reduktion von 1.2.3 Trimethyl cyclopenten (3) on (5) in Gegenwart von Platin (WILLSTÄTTER, CLARKE, B. 47, 309). Mentholartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₂: 68—70°. Unlöslich in Wasser. Liefert ein bei 111—112° schmelzendes Naphthylurethan.
- 20. 1.2.4 Trimethyl cyclopentanol (1) $C_8H_{16}O = \begin{array}{c} CH_3 \cdot HC CH_2 \\ & \downarrow C(OH) \cdot CH_3. \\ H.C CH \cdot CH_3 \\ H.C CH \cdot CH_3 \\ Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem 1.3-Dimethyl-cyclopentanon-(4) und <math>CH_3 \cdot MgI$ (Zelinsky, \mathcal{H} . 35, 565; Bl. [3] 32, 747). Kp_{747} : 157—158°. D_1^n : 0,8850. n_D^n : 1,4424. $[a]_D$: +15°. -- Wird zu 1.2.4-Trimethyl-cyclopentan reduziert.
- 21. [a-Oxy-n-amyl]-cyclopropan, Butyl-cyclopropyl-carbinol $C_8H_{16}O=H_1C$ CH·CH(OH)·[CH₂]₃·CH₃. B. Aus Butyl-cyclopropyl-keton bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol (MICHIELS, C. 1911 I, 66). Kp₇₅₁: 175°. D²⁰: 0,8721. n_D^{∞} : 1,4398. Löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Wasser.
- 22. [a-Oxy-isoamyl]-cyclopropan, Isobutyl-cyclopropyl-carbinol $C_9H_{16}O=H_1C$ CH·CH(OH)·CH₂·CH(CH₃)₂. B. Aus Isobutyl-cyclopropyl-keton bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol (MICHIELS, C. 1911 I, 67). Kp_{761} : 167°. D²⁰: 0,8648. n_D^{10} : 1,4355. Löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Wasser.
- 6. Oxy-Verbindungen C.H.18O.
- 1. 1 Propyl cyclohexanol (3 oder 4) $C_9H_{18}O = H_2C < \frac{CH_1OH) \cdot CH_2}{CH_2 CH_3} \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

- 3- (oder 4)-Methoxy-1-propyl-cyclohexan $C_{10}H_{20}O = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_{10} \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$.

 a) Präparat aus 3.4-Dimethoxy-1-propyl-benzol. B. Aus 3.4-Dimethoxy-1-propyl-benzol durch Hydrierung bei 200—210° in Gegenwart von Nickel unter 50 Atm. Wasserstoffdruck (IPATJEW, \mathcal{H} . 45, 1832; B. 46, 3592). Kp_{788} : 200—210°. D^{20} : 0,9027.
- Wasserstoffdruck (IPATJEW, Ж. 45, 1832; B. 46, 3592). Kp₇₅₉: 200—210°. D²⁰: 0,9027. b) Präparat aus 3.4-Methylendioxy-1-propyl-benzol. B. Aus 3.4-Methylendioxy-1-propyl-benzol durch Hydrierung bei 180° in Gegenwart von Nickel unter 50 Atm. Wasserstoffdruck (IPATJEW, Ж. 45, 1833; B. 46, 3593). Kp₇₄₇: 208—209°. D²⁰: 0,9096.
- 2. [β -Oxy-propyl]-cyclohexan, Methyl-hexahydrobenzyl-carbinol $C_9H_{18}O=H_2C \stackrel{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \stackrel{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \stackrel{CH_1 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \stackrel{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \stackrel{CH$

Acetat $C_{11}H_{20}O_2 = C_6H_{11} \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3$. Kp_{763} : 213—214° (korr.) (Guerbet, $C. \tau.$ 164, 954; Bl. [4] 23, 73).

- 3. $[\gamma Oxy propyl] cyclohexan$, $\gamma Cyclohexyl propylalkohol$ $C_9H_{18}O = H_2C \xrightarrow{CH_2 \cdot CH_2} \xrightarrow{CH_2 \cdot CH_2 \cdot$
- Acetat $C_{11}H_{20}O_2 = C_6H_{11} \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. Kp_{15} : 120—121°; D²⁰: 0,9398 (Skita, B. 48, 1693).
- 4. 1-Isopropyl-cyclohexanol-(1) $C_9H_{18}O = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 > C(OH) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Cyclohexanon und $(CH_3)_2CH \cdot MgBr$ (Auwers, Ellinger, A. 387, 223). — Kp_{754} : 176,4—176,7°. $D_4^{15,5}$: 0,9142. $n_3^{15,5}$: 1,4606; $n_3^{15,5}$: 1,4642; $n_3^{15,5}$: 1,4689; $n_3^{15,5}$: 1,4739.
- 5. 1-Isopropyl-cyclohexanol-(3) C₉H₁₈O = H₂C < CH₂—CH₂—CH₂ > CH·CH(CH₃)₂. Sterische Einheitlichkeit fraglich (CROSSLEY, PRATT, Soc. 107, 172). B. Aus 3-Chlor1-isopropyl-cyclohexen-(3)-on-(5) bei der Reduktion mit Natrium und feuchtem Äther (C., P., Soc. 107, 174). Aus Isopropyldihydroresorcin bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol bei 110°, neben anderen Produkten (C., Renouf, Soc. 107, 607). Riecht durchdringend. Erstarrt nicht bis —22°. Kp₂₈: 114°. Flüchtig mit Wasserdampf. Löslich in Schwefelsäure mit orangebrauner Farbe. Bei der Oxydation mit KMnO₄ entstehen Bernsteinsäure und β-Isopropyl-adipinsäure; mit Chromsäure entsteht 1-Isopropyl-cyclohexanon-(3).
- 6. 1-Methyl-3-åthyl-cyclohexanol-(2) $C_9H_{18}O=H_2C \xrightarrow{CH(C_2H_5)\cdot CH(OH)} \xrightarrow{CH \cdot CH_3}$. B. Aus 1-Methyl-3-åthyl-cyclohexanon-(2) bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol (Haller, C. r. 157, 183). Nach Eugenol riechende Flüssigkeit. Kp_{781} : 202—204° (korr.). D_7^{∞} : 0,9268. n_7^{∞} : 1,4689.
 - 7. 1-Methyl-3-\(\alpha\)thyl-cyclohexanol-(3) \(\mathbb{C}_0\)H_{18}\(\mathbb{O} = \mathbb{H}_2\)C\(\frac{C(OH)(C_2H_5)\cdot CH_2}{CH_2}\)CH\cdot CH_3.
- a) Rechtsdrehende Form (S. 21). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1333,5 kcal/Mol (Subow, Ж. 45, 245; C. 1913 I, 2026; vgl. Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1097).
- b) Inaktive Form. B. Aus inaktivem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) und $\rm C_2H_5\cdot MgBr$ (Maller, Murat, Bl. [4] 7, 1083). Schwach campherartig riechende Flüssigkeit. Kp₂₀: 88°. D°: 0,9201; D°: 0,9013. $\rm n_D$: 1,459. Gibt beim Leiten über $\rm Al_2O_3$ oder ThO₂ bei 300° oder beim Behandeln mit Oxalsäure, Chinolin oder ZnCl₂ 1-Methyl-3-äthyl-cyclohexen-(2 oder 3) bezw. ein Gemisch beider. Beim Erhitzen mit Benzoylchlorid auf 60° entstehen Benzoesäure und ungesättigte Kohlenwasserstoffe. Liefert ein bei 98° schmelzendes Phenylurethan.

Acetat $C_{11}H_{90}O_3 = CH_3 \cdot C_6H_9(C_2H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Fruchtartig riechende Flüssigkeit. Kp₂₀: 98—100°; D⁵0°; 0,9493; D⁵⁰0°: 0,9303; n_D: 1,441 (Mailhe, Murat, *Bl.* [4] 7, 1084).

8. 1-Methyl-4-[a-oxy-dthyl]-cyclohexan $C_9H_{18}O = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Aus 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexan bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol (Wallach, Ritter, A. 381, 92). Aus 1-Methyl-4-[a-oxy-dth]

āthyl]-cyclohexen-(1) bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (W., C. 1915 II, 825; A. 414, 206). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 203^o bis 205^o ; Kp₁₅: 96^o . D¹⁷: 0.9110. n_D : 1.464. — Das Phenylurethan schmilzt bei $62-63^o$ (W., R.).

Äthyläther $C_{11}H_{22}O=CH_3\cdot C_6H_{10}\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot CH_3$. B. Aus 4-Methyl-cyclohexylmagnesiumbromid und Acetal auf dem Wasserbad (TSCHITSCHIBABIN, JELGASIN, Ж. 46, 812; B. 47, 1850). — Anisartig riechende Flüssigkeit. Kp_{752} : 197—198°. D_0^o : 0,8711; D_{20}^o : 0,8564.

- 9. 1.1.2-Trimethyl-cyclohexanol-(2) $C_9H_{18}O = H_2C < \frac{CH_2 \cdot C(OH)(CH_3)}{CH_2 \cdot CH_3} < C(CH_3)_2$.

 B. Aus 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(2) und $CH_3 \cdot MgI$ (v. Auwers, Lange, A. 401, 322). Campherartig riechendes, hygroskopisches Öl. $Kp_{16} : 75,8^{\circ}$; $Kp_{20} : 81,4-81,8^{\circ}$. $D_1^{16,4} : 0,9274$. $n_{\alpha}^{16,4} : 1,4662$; $n_{\alpha}^{16,4} : 1,4669$; $n_{\alpha}^{16,4} : 1,4745$. Die Dämpfe greifen die Augen an. $2C_9H_{18}O + H_2O$. Krystalle. F: 41°. Spaltet über P_3O_5 das Wasser ab.
- 10. 1.1.2-Trimethyl-cyclohexanol-(3) C₉H₁₈O = H₂C CH₄(OH)·CH(CH₃) C(CH₃)₂.

 B. Bei der Reduktion des aus Trimethyldihydroresorein und PCl₃ entstehenden Gemisches von 5-Chlor-1.1.2-trimethyl-cyclohexen-(4)-on-(3) und 3-Chlor-1.1.2-trimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) mit Natrium und feuchtem Ather entsteht ein Gemisch von 1.1.2-Trimethyl-cyclohexanol-(3) und 1.1.2-Trimethyl-cyclohexanol-(5), aus dem 1.1.2-Trimethyl-cyclohexanol-(3) als Benzoat abgeschieden werden kann (Crossley, Renouf, Soc. 99, 1108). Aus dem bei der Reduktion von Trimethyldihydroresorein mit Natrium und Alkohol bei 110° entstehenden Reaktionsgemisch wird 1.1.2-Trimethyl-cyclohexanol-(3) als o-Nitro-benzoat abgeschieden (Cr., R., Soc. 107, 607). Riecht campherartig. Nadeln. F: 28°. Kp₁₈: 97°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Bei der Oxydation mit KMnO₄ entsteht d-Methyl-d-acetyl-n-capronsäure (Cr., R., Soc. 99, 1110).
- 11. 1.1.2 Trimethyl cyclohexanol (6) $C_9H_{18}O = H_2C < CH_2 \cdot CH(CH_3) > C(CH_3)_2$.

 B. Durch Reduktion von 1.1.2-Trimethyl-cyclohexen-(4)-on-(6) mit Natrium und Alkohol (Ruzicka, Helv. 2, 159). Kp_{15} : 85—87°.
- 12. 1.1.3-Trimethyl-cyclohexanol-(2) C₉H₁₈O = H₂C < CH(CH₃)·CH(OH) C(CH₃)₂.

 B. Durch Reduktion von 1.1.3-Trimethyl-cyclohexanon-(2) mit Natrium in feuchtem Äther (Masson, C. 7. 154, 518) oder mit Natrium und Alkohol (Haller, C. 7. 157, 181). Krystalle (aus Alkohol oder Petroläther). F: 51°; Kp₂₈: 87° (M.). Nach Eugenol riechende Flüssigkeit; Kp₇₆₈: 186—187°; D₄°: 0,9128; n₅°: 1,4600 (H.).
- 13. 1.1.3-Trimethyl-cyclohexanol-(3) C₉H₁₈O = H₂C < C(OH)(CH₃)·CH₂ C(CH₃)₂.

 B. Aus 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(3) und CH₃·MgI (Crossley, Gilling, Soc. 97, 2220).

 Prismen von campherartigem Geruch. F: 72,5° (C., G.), 74° (v. Auwers, Lange, A. 401, 326). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (C., G.). Liefert mit Bromwasserstoffsäure (bei 0° gesättigt) bei 100° 3-Brom-1.1.3-trimethyl-cyclohexan (C., G.). Bei der Wasserabspaltung durch KHSO₄, ZnCl₂ oder H₂SO₄ entstehen Gemische von 1.1.3-Trimethyl-cyclohexen-(2) und 1.1.3-Trimethyl-cyclohexen-(3) (C., G.).
- 14. 1.1.3 Trimethyl cyclohexanol (5), Dihydroisophorol $C_9H_{18}O = H_2C < CH(CH_3) \cdot CH_2 > C(CH_3)_2$. Feste Form (vgl. S. 22). B. Aus Dihydroisophoron bei der Reduktion mit Wasserstoff unter 1 Atm. Überdruck in essigsaurer Lösung bei Gegenwart von kolloidalem Platin (SKITA, MEYER, B. 45, 3593). Krystalle (aus Äther). F: 52°. Liefert mit PCl_5 in ather. Lösung 5-Chlor-1.1.3-trimethyl-cyclohexan (SK., RITTER, B. 44, 675).
- 15. 1.1.4-Trimethyl-cyclohexanol-(4) C₂H₁₈O = CH₃·(HO)C CH₃·CH₅ C(CH₂).

 B. Bei der Reduktion von 1.4-Dimethyl-1-dichloremethyl-cyclohexanol-(4) mit Natrium und feuchtem Äther (v. Auwers, Lange, A. 401, 317). Riecht campherartig. Nadeln. F: 58°. Kp₁₁: 75°; Kp₁₅: 79—80°. Verflüchtigt sich beim Aufbewahren an der Luft. Beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure oder Ameisensäure entsteht 1.1.4-Trimethyl-cyclohexen-(3) (v. Au., L., A. 409, 167).
- 1.4 Dimethyl 1 dichlormethyl cyclohexanol (4) $C_9H_{16}OCl_9 = CH_3 \cdot (HO)C \cdot \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CH_3 \cdot CH_2} \cdot C(CH_3) \cdot CHCl_2$. B. Aus 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexanon-(4) und $CH_3 \cdot MgI$ (v. Auwers, Lange, A. 401, 316). Nädelchen (aus Petroläther). F: 86°. Kp₁₅: 141—141,5°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Gibt bei der Reduktion mit Natrium und feuchtem Äther 1.1.4-Trimethyl-cyclohexanol-(4).

Acetat des 1.4-Dimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexanols-(4) $C_{11}H_{18}O_2Cl_2 = CH_3\cdot(CH_3\cdot CO\cdot O)C_6H_8(CH_3)\cdot CHCl_2$. Tafeln (aus Methanol). F: 92—93°; Kp₂₃: 162° (v. Auwers, Lange, A. 401, 316).

- 16. 1.2.3 Trimethyl cyclohexanol (2) $C_9H_{18}O = H_2C \xrightarrow{CH(CH_3)\cdot C(OH)\cdot CH_3} CH \cdot CH_3$
- B. Aus 1.3-Dimethyl-cyclohexanon-(2) und CH₃·MgI (ZELINSKY, DWORSHANTSCHIK, Ж. 35, 563; Bl. [3] 32, 746). Kp₂₃: 78°. D₄¹⁵: 0,9126. n₅¹⁵: 1,4598. Wird zu 1.2.3-Trimethyl-cyclohexan reduziert.
- 17. 1.2.4 Trimethyl cyclohexanol (5) $C_9H_{18}O = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_9 \cdot CH(CH_3)}{CH(OH) CH_3} > CH \cdot CH_3$. Zur Konfiguration vgl. v. Auwers, A. 420, 92; Skita, B. 53, 1798. B. Aus Pseudocumenol durch Hydrierung in Gegenwart von Nickel
- B. 53, 1798. B. Aus Pseudocumenol durch Hydrierung in Gegenwart von Nickel (v. Au., A. 420, 92, 103). Hygroskopisches, zähes Öl. Kp: 195—197°; Kp₁₀: 79—79,5°. $D_{i}^{19.2}$: 0,8988. $n_{\alpha}^{19.2}$: 1,4564; $n_{\beta}^{19.2}$: 1,459; $n_{\beta}^{19.2}$: 1,4646; $n_{\gamma}^{19.2}$: 1,4694.
- 18. 1.3.5-Trimethyl-cyclohexanol-(1) $C_9H_{18}O=H_2C$ $CH(CH_3)\cdot CH_2$ $C(OH)\cdot CH_3$. Sterische Einheitlichkeit fraglich. B. Aus 1.3-Dimethyl-cyclohexanon-(5) und $CH_3\cdot MgI$ (Wallach, A. 396, 284). $Kp: 181^{\circ}$ (W.); $Kp_{19}: 82-83^{\circ}$ (v. Auwers, Hinterseber, Treppemann, A. 410, 280). $D_4^{i_{19}:}: 0,8876$; $n_{\alpha}^{i_{23}:}: 1,4511$; $n_{\beta}^{i_{23}:}: 1,4542$; $n_{\beta}^{i_{23}:}: 1,4592$; $n_{\gamma}^{i_{23}:}: 1,4642$ (v. Au., H., T.). Geht in 1.3.5-Trimethyl-cyclohexen-(1) über: durch Kochen mit 50° oger Schwefelsäure (W.), durch Erhitzen mit KHSO₄ auf 150° oder durch Behandeln mit P_2O_6 (v. Au., H., T., A. 410, 270).
- 19. 1 Methyl 3 isopropyl cyclopentanol (1) $C_9H_{18}O = H_2C CH_2 CH_2 CH \cdot CH(CH_3)_3$.
- a) Linksdrehende Form (genetisch mit rechtsdrehender Fencholsäure verknüpft). B. Aus d-Fenchelylamin und Natriumnitrit in essigsaurer Lösung (Wallach, Oldenberg, A. 379, 204). F: 76°; Kp: 185—187°; sehr flüchtig; sublimiert beim Erhitzen in Nadeln (W., O.). Ist linksdrehend (W., Challenger, A. 388, 61).
- b) Inaktive Form. B. Aus 1-Isopropyl-cyclopentanon-(3) und CH₃·MgI (Wallach, Challenger, A. 388, 61). F: 43—44°. Kp: 185—186°. Sublimiert in Nadeln. Gibt beim Erwärmen mit Oxalsäure anscheinend inakt. Apofenchen.
- 20. 1.1.2.5-Tetramethyl-cyclopentanol-(3) $C_9H_{18}O = \frac{H_2C \cdot CH(CH_3)}{HO \cdot HC \cdot CH(CH_3)} \cdot C(CH_3)_2$.

 B. Durch Reduktion von 1.1.2.5-Tetramethyl-cyclopenten-(2)-on-(4) mit Natrium und Alkohol (Locquin, C. r. 153, 286). Schwach minzenartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 87°. Wird durch CrO₃ zu 1.1.2.5-Tetramethyl-cyclopentanon-(3) oxydiert. Das Phenylurethan schmilzt bei 113—114°.
- 21. [a-Oxy-a-dthyl-propyl]-cyclobutan, Didthyl-cyclobutyl-carbinol C₉H₁₈O = H₂C CH₂CH·C(OH)(C₂H₅)₂ (S. 24). Gibt bei der Destillation mit krystallisierter Oxalsäure 1.2-Diäthyl-cyclopenten-(1) (?) (KISHNER, AMOSOW, Ж. 37, 518; С. 1905 II, 817; К., Ж. 43, 1150; С. 1912 I, 1002). Gibt mit rauchender Bromwasserstoffsäure x-Brom-1.1-diäthyl-cyclopentan (K.). Bei der Einw. von rauchender Jodwasserstoffsäure und Behandlung des entstandenen Jodids mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge entsteht 1.1-Diäthyl-cyclopenten-(2) (K.).
- 22. [a-Oxy-isohexyl]-cyclopropan, Isoamyl-cyclopropyl-carbinol $C_0H_{18}O=H_2C$ $CH\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isoamyl-cyclopropyl-keton durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (MICHIELS, C. 1912 I, 1105). Citronenartig riechende, zähe Flüssigkeit. Kp_{768} : 188—189°. $D_1^{a_1}$: 0,8631. $n_D^{a_2}$: 1,4441. Löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Wasser.
- 23. [a-Oxy-a-dthyl-butyl]-cyclopropan, Athyl-propyl-cyclopropyl-carbinol $C_0H_{18}O = H_1C$ $CH \cdot C(OH)(C_2H_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Aus Propyl-cyclopropyl-keton und $C_2H_3 \cdot MgBr$ (Michiels, C. 1911 I, 67). Stark riechende Flüssigkeit. Kp_{735} : 178—179°. D^{100} : 0,8843. n_2^{10} : 1,4515. Löslich in Alkohol und Ather, sehr wenig löslich in Wasser. Liefert ein Bromid, das beim Erhitzen mit festem Kali im Rohr auf 150° ein Gemisch von Kohlenwasserstoffen (Kp_{737} : 147—149°; D^{100} : 0,7894; n^{100} : 1,4374) gibt.

MONOOXY-VERBINDUNGEN C_nH_{2n}O

7. Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{20}O$.

1. 1.1.4 - Trimethyl - cycloheptanol - (3), Tetrahydroeucarveol C1.6H2.0 = CH₃·HC·CH(OH)·CH₁ C(CH₃)₂ (S. 24). B. Durch Reduktion von Tetrahydroeucarvon

mit Natrium in Alkohol (Wallach, A. 403, 90). Durch Reduktion von Dihydroeucarveol mit Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium (W.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 76° (W.).

2. β -Oxy-butylj-cyclohexan, β -Oxy-a-cyclohexyl-butan, Äthyl-hexahydrobenzyl-carbinol $C_{10}H_{20}O_{\cdot}=C_{0}H_{11}\cdot CH_{2}\cdot CH_{\cdot}(OH)\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}$. B. Aus Cyclohexanol, sek.-Butylalkohol und wasserfreiem Kaliumhydroxyd im Rohr bei 210—220° (Guerber, C. r. 165, 560; Bl. [4] 23, 79). — Flüssigkeit von schwachem, angenehmem Geruch. Kp₃₁: 126—127°. D°: 0,9463; D¹°: 0,932. — Bei der Oxydation durch Chromsäure entsteht [\$\textit{\Omega}\text{-\Omega}\text{vo-butyl}\]-cyclohexan. — Das Phenylurethan schmilzt bei 76° (G.).

Acetat $C_{19}H_{21}O_{2}=C_{0}H_{11}\cdot CH_{2}\cdot CH(C_{2}H_{5})\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$. Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp_{31} : 129—130° bezw. 131—132° (GUERBET, C.r. 165, 560; Bl. [4] 23, 79).

3. [y-Oxy-butyl]-cyclohexan, y-Oxy-a-cyclohexyl-butan $C_{10}H_{20}O=C_0H_{11}$ · CH_2 · CH_2 · CH_3 · mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz (VAVON, C. r. 154, 1706; A. ch. [9] 1, 192).

— Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₄: 112°. D¹₄: 0,905. n¹₅: 1,467.

Acetat $C_{12}H_{22}O_2 = C_6H_{11} \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Flüssigkeit bis 117°; D_4^{u} : 0,932; n_5^{u} : 1,450 (Vavon, C. τ . 154, 1706; A. ch. [9] 1, 193). Flüssigkeit. Kp₁₃: 116°

Allophanat $C_{12}H_{22}O_3N_2 = C_6H_{11}\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 148° (Béhal, Bl. [4] 25, 479; Privatmitt.). Löslichkeit bei 17°: 0,238 g in 100 cm³ Alkohol, 0,070 g in 100 cm³ Åther.

- 4. β -Oxy-isobutyl]-cyclohexan, Dimethyl-hexahydrobenzyl-carbinol $C_{10}H_{20}O=C_{4}H_{11}\cdot CH_{2}\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot OH$. B. Aus Cyclohexylaceton und $CH_{3}\cdot MgI$ (Wallach, A. 394, 378). Terpineolartig riechende Flüssigkeit. Kp: 208°. D**0: 0,902. n_{0}^{∞} : 1,4627.
- 5. 1-tert. Butyl cyclohexanol (4) $C_{10}H_{20}O = (CH_3)_3C \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot OH$. B. Durch Hydrierung von p-tert.-Butyl-phenol in Gegenwart von Nickel bei einer 1600 nicht übersteigenden Temperatur (DARZENS, ROST, C. r. 152, 608). — Riecht nach Cederncampher. F: 83°. Kp_{18} : 110—115°.
- 6. $1 Methyl 3 propyl cyclohexanol (2) <math>C_{10}H_{20}O =$ $H_2C < \frac{CH(CH_3) \cdot CH(OH)}{CH_2} > CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Entsteht bei der Reduktion von 1-Methyl-3-propyl-cyclohexanon-(2) mit Natrium und Alkohol (CORNUBERT, C. r. 159, 78). — Mentholartig riechende Flüssigkeit. Kps.: 1150 (korr.). — Bildet ein flüssiges Phenylurethan.
- 7. $1 Methyl 3 propyl cyclohexanol (3) <math>C_{10}H_{20}O =$ H₂C<CH₂CH₃·CH₃·CH₃·C cyclohexanon-(3) und Propylmagnesiumbromid (MAILHE, MURAT, Bl. [4] 7, 1085). — Farblose Flüssigkeit. Kp₂₀: 96—98°. D°: 0,9063; D¹⁵: 0,8961. n_D: 1,461. — Spaltet leicht Wasser ab unter Bildung von 1-Methyl-3-propyl-cyclohexen-(2 oder 3) oder einem Gemisch beider. — Das Phenylurethan schmilzt bei 112°.

Acetat $C_{19}H_{28}O_{2} = CH_{3} \cdot C_{6}H_{9}(CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3}) \cdot O \cdot CO \cdot CH_{2}$. Fruchtartig riechende Flüssigkeit. Kp_{20} : 108—110°; D^{0} : 0,9367; D^{30} : 0,9248; n_{D} : 1,454 (Mailhe, Murat, Bl. [4] 7, 1085).

- 8. $1 Methyl 3 propyl cyclohexanol (4) <math>C_{10}H_{20}O =$ $H_2C < CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot$ 3-propyl-cyclohexanon-(4) mit Natrium und Alkohol (CORNUBERT, C. r. 159, 78). — Mentholartig riechende Flüssigkeit. Kpis: 112º (korr.). — Bildet ein flüssiges Phenylurethan.
- 9. 1-Methyl-2 (oder 4)-propyl-cyclohexanol-(3) $C_{10}H_{20}O = H_2C < CH_3 \cdot CH(CH_3) > CH \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_3

- 10. 1 Methyl 3 [a oxy isopropyl] cyclohexan, m Menthanol (8), Dihydrosilveterpineol $C_{10}H_{20}O = H_2C < CH_2 CH_2 > CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$.
- a) Rechtsdrehendes m-Menthanol-(8) aus optisch-aktivem 1-Methyl-3-acetyl-cyclohexan (erstes Ausgangsmaterial Pulegon). B. Aus optisch-aktivem 1-Methyl-3-acetyl-cyclohexan und CH₃·MgI (HAWORTH, PERKIN, WALLACH, Soc. 103, 1239; A. 399, 170). Kp: 208—209°. D²⁰⁸: 0,9100. n²⁰⁸: 1,4663. [a]₀: +1,96° (in Methanol). Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ in Essigsäure rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexanon-(3). Das Phenylurethan schmilzt bei 82—83°.
- b) Rechtsdrehendes m-Menthanol-(8) aus Silveterpineol. Zur Konstitution vgl. HAWORTH, PERKIN, WALLACH, Soc. 103, 1237, 1238; A. 399, 167. B. Aus Silveterpineol durch Reduktion mit Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium (W., A. 381, 61). Kp: 206—208°; D¹⁸: 0,9090; n⁶: 1,4645 (W.). [a]_p: +10,35° (H., P., W.). Wird durch CrO₃ in Essigsäure zu dl-1-Methyl-cyclohexanon-(3) und Aceton oxydiert (H., P., W.). Bei der Einw. von Schwefelsäure wird Wasser abgespalten (H., P., W., A. 399, 168). Das Phenylurethan schmilzt bei 71—74° (W.), 77° (H., P., W., A. 399, 171) und zeigt [a]_p: +12,85° (in Äther) (H., P., W., A. 399, 171).
- 11. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(1), p-Menthanol-(1), tert. Carvomenthol $C_{10}H_{20}O=CH_3\cdot (HO)C < \frac{CH_3\cdot CH_3\cdot CH\cdot CH(CH_3)}{CH_2\cdot CH_3} > CH\cdot CH(CH_3)_3$ (S. 26). B. Bei Reduktion von β -Terpineol mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 381, 58). Kp: 208—209°. D²⁰: 0,9000. n_D^{20} : 1,4619. Liefert beim Erwärmen mit ZnCl₂ inaktives p-Menthen-(1). Das Phenylurethan schmilzt bei 100—101° (W.).

Chromat $C_{30}H_{38}O_4Cr = (C_{10}H_{19}\cdot O)_2CrO_2$. B. Aus Chromtrioxyd und p-Menthanol-(1) in niedrig siedendem Petroläther (Wienhaus, B. 47, 325). — Dunkelbraunrotes Öl.

- 12. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(2), p-Menthanol-(2), Hexahydrocarvacrol, Carvomenthol, Tetrahydrocarveol $C_{10}H_{20}O=CH_3\cdot HC < CH_2 CH_2 > CH\cdot CH(CH_3)_2$.
- a) Aktive Carvomenthole aus Carvenon $C_{10}H_{20}O$ (S. 26). B. Schwach aktive Carvomenthole ($[a]_{\rm c}$: $\pm 1,8^{\rm o}$) erhielt Paolini (R. A. L. [5] 28 II, 85, 136) aus dl-Carvomenthol über den sauren Phthalsäureester und dessen Strychninsalz.
- b) Linksdrehendes Carvomenthol aus d-Carvon $C_{10}H_{20}O$. B. Durch Reduktion von d-Carvon mit Wasserstoff in Gegenwart von viel Platin (VAVON, C. r. 153, 70; vgl. auch Wallach, A. 381, 65; Ipatjew, Balatschinski, \mathcal{H} . 43, 1755; B. 44, 3461). Kp: 217° bis 218°; D_{2}^{∞} : 0,908; n_{2}^{∞} : 1,4648; $[a]_{578}$: —24,7°; $[a]_{436}$: —47,4° (V.). Einw. von $B_{2}O_{3}$ bei 200°: Mereshkowski, \mathcal{H} . 45, 1687; C. 1914 I, 1425; Einw. von Tonerde unter Druck bei 365°: I., B.

Acetat $C_{12}H_{12}O_2 = C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 230° bis 231°; D_2^{∞} : 0,928; n_D^{∞} : 1,4477; $[a]_{578}$: —27,6°; $[a]_{436}$: —52,4° (Vavon, C. r. 153, 70).

Allophanat $C_{12}H_{23}O_3N_2 = C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 192,5° (Behal, Bl. [4] 25, 479; Privatmitt.). Löslichkeit: 0,228 g in 100 cm² Alkohol bei 17°, 0,0264 g in 100 cm² Alkohol bei 16°.

- c) Inaktives Carvomenthol aus Pinolhydrat C₁₀H₂₀O. B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Reduktion von Pinolhydrat mit Wasserstoff und kolloidalem Palladium (Wallack, A. 414, 198). Gibt bei der Oxydation inakt. Carvomenthon (Schmelzpunkt des Semicarbazons 174°).
 - d) Derivat eines inakt. Carvomenthols aus Isopinoldibromid.
- 1.6-Dibrom-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(2), 1.6-Dibrom-p-menthanol-(2), Dihydroisopinoldibromid $C_{10}H_{18}OBr_2 = CH_3 \cdot BrC < CH_0CH_3 \cdot CH_2 > CH \cdot CH(CH_8)_2$. B. Durch Hydrierung von Isopinoldibromid in Gegenwart von Palladium (Ottmers, vgl. Borsche, Heimbürger, B. 48, 850).
- e) Carvomenthol aus Carvenol C₁₀H₂₀O. B. Ein (vermutlich inaktives) Carvomenthol entsteht bei der Hydrierung von Carvenol in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 414, 203). Gibt bei der Oxydation inakt. Carvomenthon (Schmelzpunkt des Semicarbazons 174°).

- 13. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(3), p-Menthanol-(3), Hexahydrothymol, Menthol $C_{10}H_{10}O=CH_3\cdot HC < \frac{CH_2}{CH_1}\cdot \frac{CH_2}{CH(OH)} > CH\cdot CH(CH_3)_2$.
- a) l-Menthol, natürliches Menthol $C_{10}H_{20}O = CH_2 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 28). Zur Konfiguration vgl. Kurssanow, \mathcal{H} . 46, 829; C. 1915 I, 893. Natürliches l-Menthol ist sterisch einheitlich (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 117).

Vorkommen und Bildung. V. Das Öl von Mentha piperita aus Zentral- und Süd-Rußland enthält 43,6—45,3% freies Menthol (Piqulewski, M. 51, 69; C. 1923 IV, 462). Mentholgehalt von Pfefferminzölen verschiedener Herkunft: Schimmel & Co., C. 1911 II, 1802.

— B. Entsteht durch aufeinanderfolgende Einw. von Magnesium und Sauerstoff auf "beständiges" sekundäres Menthylchlorid in Äther, neben anderen Produkten (Kubssanow, M. 46, 821; C. 1915 I, 893). Entsteht als Nebenprodukt bei der Reduktion von Pulegon mit Natrium und Alkohol (Paolini, R. A. L. [5] 28 II, 190, 237; vgl. a. Skworzow, J. pr. [2] 84, 424), bei der gleichen Reaktion in Gegenwart von Wasser als Hauptprodukt (H. Müller, D. R. P. 376474; C. 1923 IV, 1008; Frdl. 14, 1439; vgl. C. 1929 I, 156).

Physikalische Eigenschaften. l-Menthol krystallisiert in 4 Formen; α-Form: F: 42,5° (Wright, Am. Soc. 39, 1515), 43° (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 118), 44° (Paolini, R. A. L. [5] 28 II, 192, 237); β-Form: F: 35,5°; γ-Form: F: 33,5°; δ-Form: F: 31,5° (Wr.). Erstarrungspunkt: Meldrum, Chem. N. 111, 229; vgl. a. Wr., Am. Soc. 39, 1518. Die α-Form ist die einzige Form, die zwischen 0° und ihrem Schmelzpunkt beständig ist; die β-v und Forme aben beite Aufbergham ist die generalisie die gene die β -, γ - und δ -Form gehen beim Aufbewahren in die α -Form über, wobei die δ -Form sich zuerst in die β -Form umwandelt; bei höherer Temperatur wandelt sich die δ -Form direkt in die α -Form um (WR.). Krystallographische und optische Angaben über die 4 Formen: WR. Volumenänderung der stabilen und einer instabilen Form beim Schmelzen: R. MÜLLER, Ph. Ch. 88, 234; Volumenänderung der stabilen Form beim Schmelzen unter Druck: Bridgman, Phys. Rev. [2] 6 [1915], 30. Druckabhängigkeit des Schmelzpunkts für Drucke bis 2450 kg/cm²: Block, Ph. Ch. 82, 413. — Kp₇₄₄: 215, 7°; Kp₁₀₀: 145, 2°; Kp₂₀: 111,0°; Kp₁₀: 98, 2° (Brauer, vgl. C. v. Rechenberg, Einfache und fraktionierte Destillation, 2. Aufl. [Militz 1923], S. 295); Kp₂₁: 111° (Scheuer, Ph. Ch. 72, 517); Kp₇₄₂: 215—216° (Kurssanow, Ж. 48, 821; C. 1915 I, 893). Kondensation von übersättigten Menthol-Dämpfen: Broker, Ph. Ch. 78, 54. D; zwischen 20° (0,9007) und 180° (0,7760): Kenyon, Pickard, Soc. 107, 46; zwischen 55,6° (0,869) und 99,0° (0,837): Sch., Ph. Ch. 72, 550. Fließdruck bei 15—20°: Kurnakow, Shemtschushny, Ж. 45, 1034; C. 1913 II, 1725. Temperaturkoeffizient der Oberflächenspannung: R. Müller, Ph. Ch. 86, 235. Schmelzwärme: 18,9 cal/g (M.). nö: 1,458 (unterkühlte Schmelze) (Wright, Am. Soc. 39, 1517). a_D: zwischen 35° (—43,90°) und 197° (—35,60°) (1 = 10 cm): Ke., Pi., Soc. 107, 60; [a]_D: —41,98° (Sch., Ph. Ch. 72, 577); d_{Rg gelb}: —46,12°; a_{Rg gran}: -52,08°; a_{Rg violent}: -86,54° (1 = 10 cm) (Ke., Pi.); optische Drehung bei verschiedenen Wellenlängen und Temperaturen: Ke., Pi., Soc. [a]_D: —49,44° (in Alkohol; c = 5,0) (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 118), —49,70° (in Alkohol; c = 4,8) (Paolini, R. A. L. [5] 28 II, 192, 237), —49,83° (in Alkohol; c = 0,09) (Kurssanow, Ж. 46, 821; C. 1915 I, 893); [a]_D: —48,91° (in Chloroform; c = 5) (Hilditch, Soc. 101, 198); [a]_D: —46,58° (in Benzol; p = 10) (Rufe, A. 409, 341); [a]_D: —47,16° (in Phenol; p = 25), —48,96° (in Ph. Ch. 86, 234; Volumenanderung der stabilen Form beim Schmelzen unter Druck: BRIDG-C. 1915 I, 893); [a]5: —48,91° (in Chloroform; c = 5) (Hildere, Soc. 101, 198); [a]b: —46,58° (in Benzol; p = 10) (Ruffe, A. 409, 341); [a]b: —47,16° (in Phenol; p = 25), —48,96° (in Eugenol; p = 10); optisches Drehungsvermögen von Menthol in Phenol-Eugenol-Gemischen und Abhängigkeit der Drehung in Phenol, Eugenol und Phenol-Eugenol-Gemischen von der Konzentration: v. Friedrichs, Ar. 257, 73; ab: —19,00° (Anfangswert), —23,02° (Endwert) (l = 10 cm; in Chloral; p = 9,6) (Patterson, Mc Millan, Soc. 101, 793); optisches Drehungsvermögen von Menthol-Lösungen für verschiedene Wellenlängen: in Alkohol, CS, Benzol: Kenyon, Pickard, Soc. 107, 36, 52; in Benzol: R.; in Nitrobenzol, Naphthalin, Anathol and Unterplan Society. Anethol und Urethylan: Scheuer, Ph. Ch. 72, 582; in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: Grossmann, Ph. Ch. 78, 161. — 1000 g Wasser lösen bei Zimmertemperatur ca. 0,4 g (ISHIZAKA, Ar. Pth. 75, 220); Löslichkeit in wäßr. Natriumphenolat-Lösung: NEUBERG, 0.4 g (ISHIZAKA, Ar. Pth. 75, 220); Löslichkeit in wäßr. Natriumphenolat-Losung: NEUBERG, Bio. Z. 76, 128. Thermische Analyse der binären Systeme mit Athylenbromid, Bensol und Nitrobenzol: Dahms, Ann. Phys. [N. F.] 54, 504; mit Nitrobenzol (Eutektikum bei 2,6° und 8,78 Mol.-% Menthol), Naphthalin (Eutektikum bei 31,7° und 83 Mol.-% Menthol), Anethol und Urethylan (Eutektikum bei 32,15° und 80 Mol.-% menthol): Scheuer, Ph. Oh. 72, 532—537, 605—608; mit Salol: Bellucci, R. A. L. [5] 21 II, 615; G. 43 I, 526; mit Acetanilid: Queroigh, Cavagnari, C. 1913 I, 560. Dichte von Lösungen in Phenol, Eugenol und Phenol-Eugenol-Gemischen: v. Freedenich, Ar. 257, 73. Dichte, Ausdehnung und Viscosität der binären Gemische mit Nitrobenzol, Naphthalin, Anethol und Urethylan: Sch., Ph. Ch. 72, 558. Oberflächenspannung wäßr. Lösungen: Ishizaka, Ar. Pth. 75, 220;

Berczeller, *Bio. Z.* **66**, 178, 204; **84**, 77. Über das "Tanzen" auf der Wasser-Oberfläche vgl. Geffert, *C.* **1919** I, 684.

Chemisches Verhalten. Beim Leiten über Kupfer bei 300° entsteht Menthon (Neave, Soc. 101, 514). (Teilweise inaktiviertes p. Menthen-(3) entsteht aus Menthol durch Erwärmen mit verd. Schwefelsäure (Konowalow, ж. 32, 76; C. 1900 I, 1101)); ferner durch Destillation mit etwas konz. Schwefelsäure (Senderens, C. r. 154, 1170; A. ch. [9] 18, 143), durch langsame Destillation mit 1°/₀ Jod (Brooks, Humphrey, Am. Soc. 40, 842), durch Einw. von Oxalylchlorid (Adams, Weeks, Am. Soc. 38, 2518) sowie beim Erhitzen mit p-Toluolsulfonsäure (Wuyts, Bl. Soc. chim. Belg. 26 [1912], 306). Wasserabspaltung durch Erhitzen mit B₂0₃ im Rohr auf 200°: Mereshkowski, ж. 45, 1686; C. 1914 I, 1425. Gibt beim Erwärmen mit Acetobromglucose in Gegenwart von Chinolin die Tri- und Tetra- acetylderivate des a- und β.l-Menthyl-glucosids (E. Fischer, Bergmann, B. 50, 713). — Zusammenstellung der Literatur über pharmakologische Wirkung des Menthols: J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie Abt. II, Bd. I [Berlin-Leipzig 1930], S. 1300; vgl. a. Schwalb, Ar. Pth. 70, 101; Joachmoglu, Ar. Pth. 80, 278; Petrowa, H. 74, 429. Hämolytische Wirkung: Ishizaka, Ar. Pth. 75, 228. — Prüfung von Menthol auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 424.

Das Phenylurethan schmilzt bei .111—112° (Weehuizen, R. 37, 268; C. 1919 III, 429). [a]_D: —76,91° (in Chloroform; c = 5) (Kenyon, Pickard, Soc. 107, 54).

 $C_{10}H_{19}\cdot O\cdot MgI.$ B. Aus l-Menthol und Propylmagnesiumjodid in Benzol (Tschelinzew, Ж. 45, 1912; C. 1914 I, 1826). Bildungswärme: Tsch., Ж. 45, 1920; C. 1914 I, 1827. Wärmetönung beim Anlagern von 1 und 2 Mol Menthol: Tsch., Ж. 45, 1912.

Mentholglucuronsäure C₁₆H₂₈O₂ (S. 31) s. Syst. No. 2617.

Funktionelle Derivate des l-Menthols.

Methoxymethyl-1-menthyl-äther $C_{13}H_{24}O_5=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CH_3\cdot O\cdot CH_3\cdot B$. Aus l-Menthol und Chlordimethyläther in Tcluol (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 242421; C. 1912 I, 298; Frdl. 10, 1102). — Kp₇: 100—102°. Löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — Spaltet mit Mineralsäuren Formaldehyd ab.

Chlormethyl-1-menthyl-ather $C_{11}H_{21}OCl = C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CH_{2}Cl$ (8. 32).

S. 32, Z. 17 v. o. statt: ${}_{,,}C_{10}H_{19} \cdot CH_{2} \cdot O \cdot R^{"}$ lies: ${}_{,,}C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CH_{2} \cdot O \cdot R^{"}$.

Ameisensäure-1-menthyl-ester, [1-Menthyl]-formiat $C_{11}H_{20}O_2=C_{10}H_{10}\cdot O\cdot CHO$ (S. 32). B. Aus Mentholmagnesiumjodid $C_{10}H_{10}\cdot O\cdot Mgl$ und Ameisensäureäthylester in siedendem Äther (Stadnikow, Ж. 48, 1875; C. 1923 I, 1579). — Kp₂₀: 110°.

Essigsäure - 1 - menthylester, [1 - Menthyl] - acetat $C_{12}H_{23}O_3 = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot CH_3$ (8. 32). B. Durch Erwärmen von Mentholmagnesiumjodid in absol. Äther mit Äthylacetat (Stadnikow, Ж. 47, 1116; C. 1916 I, 1067). — Kp₁₉: 113° (St.). Dampfspennungskurve: Schumacher, C. 1918 II, 597. D²⁰: 0,9244; D²⁰: 0,8626 (Cohen, Soc. 99, 1061). D; zwischen 17° (0,9287) und 132° (0,8294): Kenyon, Pickard, Soc. 107, 60. [a]²⁰: —77,6°; [a]²⁰: —76,5° (C.); a_D zwischen 16,5° (—73,82°) und 167° (—62,14°) (I = 10 cm) und optische Drehung für verschiedene andere Wellenlängen und Temperaturen: K., P. Rotationsdispersion von Lösungen in CS₂ und Alkohol: K., P., Soc. 107, 52.

Chloressigsäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-chloracetat $C_{12}H_{11}O_3Cl = C_{10}H_{10}O_3C \cdot CH_2Cl (S. 32)$. B. Man schmilzt Menthol mit Chloressigsäure zusammen, sättigt die Schmelze mit HCl und erhitzt auf dem Wasserbade (Frankland, Barrow, Soc. 105, 992). Aus Mentholmagnesiumbromid und Chloressigsäureäthylester in siedendem Äther (Fr., B.). Entsteht in geringer Menge aus Mentholnatrium und Chloressigsäureäthylester in Toluol bei 100° (Fr., B.). — Prismen (aus Alkohol). F: $39-41^{\circ}$; Kp₁₁: 137° (Fr., B.). D¹⁰: 100° ; 100° ;

Dichloressigsäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-dichloracetat $C_{19}H_{20}O_{2}Cl_{2}=C_{10}H_{19}\cdot O_{2}C\cdot CHCl_{2}$ (S. 33). B. Beim Erwärmen von l-Menthol mit Dickloracetylchlorid (COHEN, Soc. 99, 1061, 1064). — Kp_{37} : 173—174°. D_{4}^{so} : 1,114; D_{4}^{so} : 1,044. $[\alpha]_{D}^{so}$: —62,8°; $[\alpha]_{D}^{so}$: —61,1°.

Trichloressigsäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-trichloracetat $C_{19}H_{19}O_3Cl_3 = C_{19}H_{19}\cdot O_3C\cdot CCl_3$ (S. 33). B. Beim Erwärmen von l-Menthol mit Trichloracetylchlorid (COHEN, Soc. 99, 1061, 1064). — Nadeln. F: 23°. Kp₁₀: 149°. D₄°: 1,181; D₄°°: 1,110. [α]_D°: -58,5°; [α]_D°: -58,8°.

Bromessigsäure -1 - menthylester, [1-Menthyl]-bromacetat $C_{19}H_{21}O_2Br = C_{10}H_{10} \cdot O_3C \cdot CH_2Br (S. 33)$. Kp₁₈: 146—147° (Cohen, Soc. 99, 1061, 1064); Kp₄₀: 177—178° (Christopher, Hilditch, Soc. 101, 204, 207). D_a^{∞} : 1,217; D_a^{∞} : 1,123; $[a]_D^{\infty}$: —61,3°; $[a]_D^{\infty}$: —60,7° (C.); $[a]_D^{\infty}$: —63,20° (in Chloroform; c = 2,5) (Chr., H.).

Jodessigsäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-jodacetat $C_{12}H_{21}O_2I = C_{10}H_{10} \cdot O_2C \cdot CH_2I$ (8. 33). B. Beim Kochen von Bromessigsäure-1-menthylester mit KI in Methanol (COHEN, Soc. 99, 1061, 1064). — Kp₁₂: 161—162°. D₄°: 1,376; D₄°°: 1,299. [a]₀°: —49,0°; [a]₀°: —47,6°.

Nitroessigsäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-nitroacetat $C_{19}H_{21}O_4N = C_{10}H_{19}$ · $O_2C \cdot CH_2 \cdot NO_2$. B. Aus Jodessigsäure-1-menthylester und AgNO₂ bei 120° in 6 Stdn. (Cohen, Soc. 99, 1061, 1064). — Gelbe, aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp₁₂: 170° (teilweise Zersetzung). D_4^{∞} : 1,128. $[\alpha]_2^{\infty}$: —66,9°.

Propionsäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-propionat $C_{13}H_{24}O_2 = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot (S. 33)$. B. Durch Erhitzen von l-Menthol-Magnesiumjodid mit Propionsäure-athylester in absol. Äther (Stadnikow, Ж. 47, 1116; C. 1916 I, 1067). — Kp_{16} : 122—123° (St.). Dampfspannungskurve: Schumacher, C. 1918 II, 597.

- a Chlor propionsäure l menthylester, [1 Menthyl] [a chlor propionst] $C_{13}H_{23}O_3Cl = C_{10}H_{10}\cdot O_3C\cdot CHCl\cdot CH_3$. B. Aus a:Chlor-propionsäurechlorid und l-Menthol (Сонен, Soc. 99, 1061, 1064). Kp_{13} : 139°. D_4^{∞} : 1,011; D_4^{∞} : 0,9475. $[a]_5^{\infty}$: —62,1°.
- β Chlor propionsäure l menthylester, [1 Menthyl] [β chlor propionst] $C_{13}H_{23}O_3Cl = C_{10}H_{10} \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_3Cl$. B. Aus β-Chlor-propionsäurechlorid und l-Menthol (Сонен, Soc. 99, 1061, 1065). Kp₂₀: 151°. D₄⁵⁰: 1,025; D₄⁵⁰: 0,9625. [α]_D⁵⁰: —62,6°; [α]_D⁵⁰: —58,8°.
- a Brom propionsäure 1 menthylester, [1 Menthyl] [a brom propionat] C₁₃H₂₃O₂Br = C₁₀H₁₉·O₂C·CHBr·CH₃ (S. 33). B. Aus a-Brom-propionylbromid und l-Menthol (Cohen, Soc. 99, 1061, 1065). Kp₁₈: 147—149° (C.); Kp₃₀: 164° (Christopher, Hilditch, Soc. 101, 204, 207). D[∞]₁: 1,180; D[∞]₁: 1,109; [a][∞]₅: —54,4°; [a][∞]₅: —53,4° (C.); [a][∞]₅: —57,4° (in Chloroform; c = 2,5) (Chr., H.).
- a-Jod-propionsäure-l-menthylester, [l-Menthyl]-[-a-jod-propionat] $C_{13}H_{22}O_3I = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot CHI \cdot CH_2$. B. Aus a-Brom-propionsäure-l-menthylester bei $1^1/_2$ -tägigem Erhitzen mit KI (Cohen, Soc. 99, 1061, 1065). Krystalle. F: 49°. Kp₁₂: 161—162°. D₄°: 1,324; D₄°°: 1,247. [a]₀°: -42,8°; [a]₀°: -42,0°.

Buttersäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-butyrat $C_{14}H_{26}O_3 = C_{10}H_{19} \cdot O_3C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot (S. 33)$. Dampispannungskurve: Schumacher, C. 1918 II, 597. [a]_p: —69,666; optisches Drehungsvermögen für verschiedene Wellenlängen: Rufe, A. 409, 341.

- a-Brom-buttersäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-[a-brom-butyrat] $C_{14}H_{15}O_{2}Br = C_{10}H_{10} \cdot O_{2}C \cdot CHBr \cdot CH_{2} \cdot CH_{3}$. B. Aus l-Menthol und a-Brom-buttersäurebromid in siedendem Chloroform (Christopher, Hilditch, Soc. 101, 204, 207). Öl. Kp_{30} : 174°. [a] $_{5}^{6}$: —53,58° (in Chloroform; c = 2,5).
- n-Valeriansäure-l-menthylester, [1-Menthyl]-n-valerianat $C_{15}H_{25}O_3=C_{16}H_{19}\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot (S.~33)$. Dampfspannungskurve: Schumacher, O.~1918 H, 597.
- a-Brom n valeriansäure l menthylester, [l-Menthyl]-[a-brom-n-valerianat] $C_{12}H_{47}O_2Br = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$.B.Aus a-Brom-n-valeriansäurechloridund l-Menthol bei 100° (CHRISTOPHER, HILDITCH, Soc. 101, 204, 207).C0l. Kp₃₅: 180°bis 185°.C101, 204, 207).C101, 204, 207).

Isovaleriansäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-isovalerianat $C_{18}H_{26}O_3 = C_{10}H_{10}$. $O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2)_2$ (S. 33). Dampfspannungskurve: Schumacher, C. 1918 II, 597. [a]_D: —65,18°; optisches Drehungsvermögen für verschiedene Wellenlängen: Ruff, A. 409, 341. Ultraviolettes Absorptionsspektrum: Ruff, Silberstrom, A. 414, 102, 104.

a-Brom-n-capronsäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-[a-brom-n-capronat] $C_{16}H_{29}O_2Br=C_{16}H_{19}\cdot O_2C\cdot CHBr\cdot [CH_9]_3\cdot CH_2$. B. Aus a-Brom-n-capronsäurechlorid und l-Menthol bei 100° (Christopher, Hildfroh, Soc. 101, 204, 207). — Öl. Kp₂₀: 185— 190° . [a]₀: —48,06° (in Chloroform; c = 2,5).

Diäthylessigsäure-1-menthylester $C_{10}H_{20}O_2 = C_{10}H_{10} \cdot O_2C \cdot CH(C_2H_5)_2$. B. Man erhitzt l-Menthol mit Diäthylacetylchlorid auf $80-90^{\circ}$ (Kallie & Co., D. R. P. 273 850; C. 1914 I, 1863; Frdl. 12, 707). — Schwach riechende Flüssigkeit. Kp: 271—273°.

Diäthylbromessigsäure-l-menthylester $C_{10}H_{19} \cdot O_2G \cdot CBr(C_2H_5)_2$. B. Aus l-Menthol und Diäthylbromacetylchlorid (Kalle & Co., D. R. P. 273850; O. 1914 I, 1863; Frdl. 12, 707). Aus Diäthylessigsäure-l-menthylester und Brom (K. & Co.). — Fast geruchlose und geschmacklose Flüssigkeit. Kp₄₅: 197—199°; Kp₈₀₋₈₅: 213—218°.

 $\beta.\beta$ -Diäthyl-propionsäure-l-menthylester $C_{17}H_{32}O_3=C_{10}H_{19}\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(C_2H_5)_2$. B. Aus $\beta.\beta$ -Diäthyl-propionylchlorid und l-Menthol in Gegenwart von Pyridin (BAYER & Co., D. R. P. 222809; C. 1910 II, 254; Frdl. 10, 1162). — Flüssigkeit. Kp₁₂: 155°.

Dipropylbromessigsäure-1-menthylester $C_{18}H_{33}O_2Br = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot CBr(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)$. Ölige Flüssigkeit. Kp₂₀: 205—207° (Kalle & Co., D. R. P. 273850; C. 1914 I, 1863; Frål. 12, 707).

Myristinsäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-myristinat $C_{24}H_{46}O_2 = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot [CH_2]_{12} \cdot CH_3$. B. Aus Myristinsäurechlorid und l-Menthol bei 100° (HILDITCH, Soc. 101, 198, 201). — Prismen (aus Alkohol). F: 32°. $[\alpha]_0^{90}$: —42,83° (in Chloroform; c = 5), —43,41° (in Alkohol; c = 5).

a - Brom - myristinsäure - l - menthylester, [l-Menthyl] - [a - brom - myristinat] $C_{24}H_{45}O_2Br = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot CHBr \cdot [CH_2]_{11} \cdot CH_3$. Tafeln (aus Alkohol). F: 26° (Снязторнев, Нплотен, Soc. 101, 207). [a] $_{5}^{5}$: —36,44° (in Chloroform; c=2,5).

Palmitinsäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-palmitat $C_{26}H_{50}O_2 = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. B. Aus Palmitinsäurechlorid und 1-Menthol bei 100° in 2 Stdn. (Hildtrich, Soc. 101, 198, 201). — Prismen (aus Alkohol). F: 36°. [α] $_{\rm p}^{\infty}$: —40,17° (in Alkohol; c=5), —39,79° (in Chloroform; c=5).

a - Brom - palmitinsäure - l - menthylester, [l - Menthyl] - [a - brom - palmitat] $C_{26}H_{49}O_2Br = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot CHBr \cdot [CH_2]_{13} \cdot CH_3$. Krystalle (aus Äther). F: 29—30°; [a]³⁰: —33,98° (in Chloroform; c = 2,5) (Christopher, Hilditch, Soc. 101, 207).

Stearinsäure - 1 - menthylester, [1 - Menthyl] - stearat $C_{28}H_{54}O_2 = C_{10}H_{10} \cdot O_2C \cdot [CH_2]_{16} \cdot CH_3$ (S. 34). B. Aus Stearinsäurechlorid und l-Menthol bei 100° (HILDITCH, Soc. 101, 198, 201). — Tafeln (aus Alkohol). F: 39°. [a]₀²⁰: —36,71° (in Chloroform; c = 5), —37,73° (in Alkohol; c = 5).

Crotonsäure - 1 - menthylester, [l - Menthyl] - crotonat $C_{14}H_{24}O_2 = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot CH \cdot CH \cdot CH_3$ (S. 34). [a]_b: $-85,35^{\circ}$; Drehungsvermögen für andere Wellenlängen: Rupe, A. 409, 341.

Ölsäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-oleat $C_{28}H_{52}O_2 = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. B. Aus Ölsäurechlorid und 1-Menthol in der Wärme (Sulzberger, Z. ang. Ch. 27, 40). — Farbloses Öl. Kp₄: ca. 240° (unkorr.). Löslich in Fettlösungsmitteln.

Oxalsäure-di-1-menthylester, Di-[1-menthyl]-oxalat $C_{32}H_{38}O_4 = C_{10}H_{10} \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot C_{10}H_{10}$ (S. 35). B. Aus l-Menthol und dem Additionsprodukt von Oxalylchlorid an Pyridin (Adams, Wirth, French, Am. Soc. 40, 430). — D₄ zwischen 19° (unterkühlt?) (0,9849) und 138° (0,8905): Kenyon, Pickard, Soc. 107, 60. a_b zwischen 20° (unterkühlt?) (-91,86°) und 194° (-76,00°) (l = 10 cm): K., P. Drehungsvermögen für verschiedene Wellenlängen bei verschiedenen Temperaturen und in verschiedenen Lösungsmitteln: K., P., Soc. 107, 52, 60.

Cyanessigsäure-1-menthylester $C_{13}H_{21}O_2N=C_{10}H_{19}\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CN$ (S. 35). B. Aus Chloressigsäure-1-menthylester und KCN in siedendem Methanol (RUPE, KAEGI, A. 420, 60). F: 83,5°. Kp₁₀: 155—160°. [a] $_0^m: -80,92°$ (in Benzol; p = 10,0). Drehungsvermögen in Benzol für verschiedene Wellenlängen: R., K. Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in Alkohol.

Bernsteinsäure-mono-1-menthylester, Mono-[1-menthyl]-succinat $C_{14}H_{24}O_2=C_{10}H_{19}\cdot O_3C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (S. 35). Nadeln. F: 64^0 ; $[a]_b$: $-64,00^o$ (in Chloroform; p=5), $-57,02^o$ (in Benzol; p=1,4) (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 119); $[a]_b$: $-59,43^o$ (in Benzol; c=5), $-65,65^o$ (in Chloroform; c=5) (Kenyon, P., Soc. 107, 54); $[a]_b^m$: $-66,0^o$ (in Chloroform; c=2), $-65,50^o$ (in Aceton; c=2) (Hilditch, Soc. 99, 220). Drehungsvermögen der Lösungen in Benzol und Chloroform für verschiedene Wellenlängen: K., P.

Bernsteinsäure - di -1 - menthylester, Di -[1-menthyl]-succinat $C_{94}H_{49}O_4 = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_3 \cdot C_{10}H_{19}$ (S. 35). [α]²⁵: $-82,4^{\circ}$ (in Chloroform; c=2,5), $-81,4^{\circ}$ (in Aceton; c=2,5) (HILDITCH, Soc. 99, 220).

α-oder α'-Brom-bernsteinsäure-methylester-1-menthylester $C_{15}H_{25}O_4Br = C_{10}H_{19} \cdot O_2C \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot CH_{10} \cdot O_3C \cdot CH_3 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot (vgl. den folgenden Artikel). B. Man behandelt Brombernsteinsäureanhydrid mit 1 Mol Methanol, setzt den so erhaltenen Brombernsteinsäure-monomethylester in Benzol mit <math>PCl_5$ um und erhitzt das entstandene Brombernsteinsäure-methylesterohlorid mit 1-Menthol auf 110—120° (COHEN, WOODROFFE, ANDERSON, Soc. 109, 229). — Gelbliche Flüssigkeit. D_4^{m} : 1,210. $[a]_{10}^{m}$: —46,1°.

Artikel). B. Man sättigt ein Gemisch aus Brombernsteinsäure und 1 Mol Methanol mit HCl, erwärmt auf 70—80°, setzt den so erhaltenen Brombernsteinsäure-monomethylester in Benzol mit PCl, um und erhitzt das entstandene Brombernsteinsäure-methylesterchlorid mit l-Menthol auf 110—120° (Cohen, Woodroffe, Anderson, Soc. 109, 230). — D¹⁰: 1,181. [a]¹⁰: —49,1°.

Fumarsäure-mono-l-menthylester $C_{16}H_{12}O_4=C_{10}H_{10}\cdot O_2C\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben Fumarsäure-di-l-menthylester aus Fumarsäure und l-Menthol bei $120-130^{\circ}$ im Rohr (Hilderich, Soc. 99, 220, 223). — Öl. Zersetzt sich bei 200° . $[a]_{5}^{m}:-71,25^{\circ}$ (in Chloroform; c=2), $-69,25^{\circ}$ (in Aceton; c=2).

Fumarsäure-di-1-menthylester $C_{24}H_{40}O_4=C_{10}H_{19}\cdot O_3C\cdot CH:CH\cdot CO_3\cdot C_{10}H_{19}$. B. Entsteht neben Fumarsäure-mono-1-menthylester aus Fumarsäure und 1-Menthol bei 120—130° im Rohr (Hilditch, Soc. 99, 220, 223). — Prismen (aus Petroläther). F: 55°. [a]²⁵: —100,6° (in Chloroform; c=2,5), —99,4° (in Aceton; c=2,5).

Acetylendicarbonsäure-mono-l-menthylester $C_{14}H_{90}O_4=C_{10}H_{19}\cdot O_2C\cdot C:C\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben Acetylendicarbonsäure-di-l-menthylester aus Acetylendicarbonsäure und l-Menthol bei 120—130° im Rohr (Hilderth, Soc. 99, 220, 223). — Nadeln. F: 79°. [a] $_{10}^{10}$: —67,75° (in Chloroform; c=2), —68,75° (in Aceton; c=2).

Acetylendicarbonsäure-di-1-menthylester $C_{24}H_{38}O_4=C_{10}H_{19}\cdot O_2C\cdot C:C\cdot CO_3\cdot C_{10}H_{19}$. B. Entsteht neben Acetylendicarbonsäure-mone-1-menthylester aus Acetylendicarbonsäure und 1-Menthol bei 120—130° im Bohr (Hilditch, Soc. 99, 220, 223). — Nicht unzersetzt destillierbares Öl. [α]^{α}: —84,2° (in Chloroform; c=2,5), —85,6° (in Aceton; c=2,5).

Kohlensäure-[β -diäthylamino-äthylester]-[1-menthylester] $C_{17}H_{33}O_3N=C_{16}H_{18}\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(C_3H_5)_3$. B. Aus [1-Menthyl]-kohlensäurechlorid und β -Diäthylamino-äthylalkohol in Benzol (Ennhorn, Rothlauf, A. 382, 263). — Flüssigkeit. Kp₅: 179—180°. — Zerfällt bei langem Kochen in l-Menthol, β -Diäthylamino-äthylalkohol, Kohlensäure-bis-[β -diäthylamino-äthylester] und Di-l-menthyl-carbonat. — $C_{17}H_{33}O_3N+HCl$. Nadeln (aus Essigester). F: 142°. Leicht löslich in Wasser.

Kohlensäure-1-menthylester-chlorid, [1-Menthyl]-kohlensäurechlorid $C_{11}H_{19}O_{2}Cl = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot COCl$ (S. 36). B. Beim Einleiten von Phosgen in 1-Menthol unter Kühlung mit einer Kältemischung (Einhorn, Rothlauf, A. 382, 263). Aus 1-Menthol und Phosgen in Benzol in Gegenwart von wasserfreiem $K_{2}CO_{3}$ (Merck, D. R. P. 251805; C. 1912 II, 1503; Frdl. 11, 84). — Kp_{5} : 96° (M.); Kp_{19} : 106—109° (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 118); Kp_{19} : 105—106° (Ei., R.).

Kohlensäure-1-menthylester-amid, Carbamidsäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-carbamat, "Mentholurethan" $C_{11}H_{21}O_2N=C_{10}H_{12}\cdot O\cdot CO\cdot NH_2$ (8. 36). B. {Aus l-Menthol oder Mentholnatrium (v. Heyden Nachf., D. R. P. 58129; Frdl. 3, 851}; vgl. a. Feist, B. 45, 955). Beim Erhitzen von Styrylisocyanat mit l-Menthol auf 130° (Forster, Stötter, Soc. 99, 1339). — Krystalle (aus Petroläther). F: 162—163° (Fo., St.), 165° (Fei.). Unlöslich in Petroläther (Fei.).

Kohlensäure-[1-menthylester]-[β.β.β-trichlor-α-oxy-äthyl-amid] vom Schmelzpunkt 147—148°, "Chloralmentholurethan" vom Schmelzpunkt 147—148° C₁₂H₁₂O₂NCl₃ = C₁₀H₁₂·O·CO·NH·CH(OH)·CCl₃. B. Entsteht neben "Chloralmentholurethan" vom Schmelzpunkt 124—125° beim Erwärmen von "Mentholurethan" mit Chloral auf dem Wasserbad (Fzist, B. 45, 956). — Krystalle (aus Aceton + Wasser). F: 147—148°. — Zerfällt bei der Vakuumdestillation in Chloral und "Mentholurethan".

Kohlensäure-[1-menthylester]-[β , β , β -trichlor- α -oxy-äthyl-amid] vom Schmelspunkt 124—125°, "Chloralmentholurethan" vom Schmelspunkt 124—125° $C_{13}H_{25}O_3NCl_3=C_{10}H_{19}$ ·O·CO·NH·CH(OH)·CCl₃. B. Entsteht neben "Chloralmentholurethan" vom Schmelspunkt 147—148° beim Erwärmen von "Mentholurethan" mit Chloral auf dem Wasserbad (First, B. 45, 956). — Krystalle (aus Chloroform). F: 124—125°. Leichter löslich als die Form vom Schmelspunkt 147—148°. — Zerfällt bei der Vakuumdestillation in Chloral und "Mentholurethan".

Kohlensäure-[1-menthylester]-[a-brom-isovaleryl-amid], N-[a-Brom-isovaleryl]-carbamidsäure-1-menthylester $C_{10}H_{20}O_{10}NBr = C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH(CH_{2})_{2}$. B. Man erwärmt Carbamidsäure-1-menthylester mit a-Brom-isovalerylbromid bei Gegenwart von Dimethylanilin (J. D. RIEDEL, D. R. P. 263018; C. 1918 II, 729; Frdl. 11, 944). — F: 146—147°.

Allophansäure-1-menthylester, [1-Menthyl]-allophanat $C_{12}H_{22}O_2N_2 = C_{10}H_{12} \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Verseifung von Cyanamid-carbonsäure-1-menthylester mit Salzsäure (D: 1,19) (Meron, D. R. P. 248164; C. 1912 II, 210; Frdl. 11, 893). Beim Einleiten

von HOCN in eine äther. Lösung von l-Menthol (Béhal, Bl. [4] 25, 475). — Nadeln (aus Alkohol). F:215° (M.), 213° (B.). Bei 18° lösen 100 cm² Alkohol 0,14 g, 100 cm² Äther 0,07 g (B.).

Cyanamid-carbonsäure-l-menthylester $C_{12}H_{20}O_2N_2=C_{10}H_{10}\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CN$. B. Aus Chlorameisensäure-l-menthylester und Cyanamid in schwach alkalischer Lösung (Merck, D. R. P. 247453; C. 1912 II, 162; Frdl. 11, 118). — Farbloses Öl. — Natriumsalz. Stark hygroskopische Nadeln. — Silbersalz. Nadeln.

Dithiokohlensäure-S-methylester-O-1-menthylester, [1-Menthyl]-xanthogensäure-methylester $C_{12}H_{12}OS_2=C_{10}H_{10}\cdot O\cdot CS\cdot S\cdot CH_3$ (S. 37). D²⁰: 1,037 (unterkühlt); [a]²⁰: —64,8° (unterkühlt) (Tschugajew, Ogorodnikow, A. ch. [8] **22**, 141). Optisches Drehungsvermögen der unterkühlten Substanz bei 20° zwischen 473 und 657 m μ und der in Toluol gelösten Substanz bei 20° zwischen 452 und 673 m μ : Tsch., O. Drehungsvermögen der Lösungen in Toluol und Essigsäureäthylester bei Temperaturen zwischen —36,6° und +80,6° bezw. —47,6° und +49,2° für Wellenlängen zwischen 486 und 656 m μ : Tsch., Pastanogow, Ph. Ch. 85, 564; vgl. a. Tsch., O., Ph. Ch. 74, 504. Ultraviolettes Absorptionsspektrum alkoh. Lösungen: Tsch., O., Ph. Ch. 85, 485.

Dithiokohlensäure - S - äthylester - O - 1 - menthylester , [1-Menthyl] - xanthogensäure - äthylester $C_{12}H_{24}OS_2 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CS \cdot S \cdot C_2H_5$ (S. 37). D²⁰: 1,020. [a]²⁰: —60,3°. Optisches Drehungsvermögen der reinen Substanz und der Lösung in Toluol bei 20° zwischen 517 und 657 m μ : Tschugajew, Ogorodnikow, A. ch. [8] 22, 142.

Äthylen-bis-[1-menthyl-xanthogenat] $C_{24}H_{42}O_2S_4 = C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CS \cdot S \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CS \cdot O \cdot C_{10}H_{10}$. Optisches Drehungsvermögen in Toluol für Wellenlängen zwischen 478 und 657 m μ : TSCHUGAJEW, OGORODNIKOW, *Ph. Ch.* 85, 487, 495. Ultraviclettes Absorptionsspektrum in Alkohol: TSCH., O.

Trimethylen-bis-[1-menthyl-xanthogenat] $C_{2b}H_{44}O_2S_4 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CS \cdot S \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CS \cdot O \cdot C_{10}H_{19}$. Optisches Drehungsvermögen in Toluol für Wellenlängen zwischen 478 und 675 m μ : Tschugajew, Ogorodnikow, *Ph. Ch.* 85, 487, 496. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Tsch., O.

Methylen-bis-[1-menthyl-xanthogenat] $C_{23}H_{40}O_2S_4=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CS\cdot S\cdot CH_2\cdot S\cdot CS\cdot O\cdot C_{10}H_{19}$. Dichte einiger Lösungen in Toluol und optisches Drehungsvermögen in Toluol zwischen —22° und +80,4° für Wellenlängen zwischen 486 und 656 m μ : Tschugajew, Pastanogow, Ph. Ch. 85, 566; Drehungsvermögen in Toluol und CS_2 bei 20° für Wellenlängen zwischen 486 und 683 m μ bezw. 486 und 657 m μ : Tsch., Ogorodnikow, Ph. Ch. 85, 495. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Tsch., O., Ph. Ch. 85, 487.

- O [1 Menthyl] thiokohlensäure [1 menthyl] xanthogensäure anhydrid, [1-Menthyl]-xanthogensäure-thioanhydrid $C_{93}H_{38}O_{9}S_{3} = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CS \cdot S \cdot CS \cdot O \cdot C_{10}H_{19}$ (S. 37). [a]¹⁰: $-46,50^{\circ}$; [a]¹⁰: $-21,30^{\circ}$ (in Toluol; c = 5,7) (Tschugajew, \mathcal{K} . 42, 716; C. 1910 II, 1709). Optisches Drehungsvermögen in Toluol bei Temperaturen zwischen $-41,5^{\circ}$ und $+80,4^{\circ}$ für Wellenlängen zwischen 472 und 674 m μ : Tsch., Pastanogow, Ph. Ch. 85, 566. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Tsch., Ogorodnikow, Ph. Ch. 85, 488.
- O [1 Menthyl] thickohlensäure disulfid, Bis {[1 menthyl] xanthogen} $C_{22}H_{38}O_2S_4 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CS \cdot S \cdot S \cdot CS \cdot O \cdot C_{10}H_{19}$ (S. 37). [a]₆₅₈: $-182,8^{\circ}$; [a]₀: $-225,1^{\circ}$ (in Toluol(?); c=9) (Tschugajew, Ж. 42, 718; C. 1910 II, 1709). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Tsch., Ogorodnikow, $Ph.\ Ch.\ 85$, 486.

Glykolsäure-1-menthyläther, Menthyloxy-essigsäure $C_{19}H_{19}O_3 = C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_3H$. B. Aus Menthol-Natrium und Chloressigsäure in Benzol auf dem Wasserbad (Frankland, O'Sullivan, Soc. 99, 2329). — Krystalle (aus Åther). F: 53—54°. [a]¹⁰: —92,93° (in Methanol; p = 5,3). Sehr leicht löslich in organischen Flüssigkeiten.

Propylester $C_{15}H_{28}O_3 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Ein Gemisch aus Menthyloxyessigsäure und Propylalkohol wird mit HCl gesättigt und auf dem Wasserbad erwärmt (Frankland, O'Sullivan, Soc. 99, 2333). — Farbloses Öl. Kp₂₆: 172°. D'₄ zwischen 15° (0,9577) und 99° (0,8901): Fr., O'S. $[a]_5^b$ zwischen 8,0° (—92,92°) und 89,5° (—82,50°) (unverdünnte Substanz): Fr., O'S.; $[a]_5^m$: —82,64° (in Methanol; p = 10,3).

Allylester $C_{10}H_{36}O_3 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$. Farbloses Ol. Kp₄₀: 182°. D; zwischen 15° (0,9726) und 99° (0,9094): Frankland, O'Sullivan, Soc. 99, 2332. [a]; zwischen 14° (—93,15°) und 85° (—83,06°) (reine Substanz): Fr., O'S.; [a]³⁰: —83,81° (p = 4,0 in Methanol).

Chlorid C₁₂H₂₁O₂Cl = C₁₀H₁₉·O·CH₂·COCl. Farblose rauchende Flüssigkeit. Kp₁₁: 128—131°; linksdrehend (Frankland, Barrow, Soc. 105, 991).

Propylamid $C_{15}H_{29}O_2N=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Menthyloxyessigsäureäthylester und Propylamin auf dem Wasserbad (Frankland, O'Sullivan, Soc. 99, 2332). — Farbloses Öl. Kp₁₆: 188—189°. D' zwischen 20° (0,9545) und 97° (0,8958):

Fr., O'S. [a]; zwischen 20° (—75,97°) und 99° (—75,04°) (reine Substanz): Fr., O'S. Drehungsvermögen in Methanol: Fr., O'S.

Allylamid $C_{15}H_{27}O_2N=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2$. B. Aus Menthyloxyessigsäureäthylester und Allylamin auf dem Wasserbad (Frankland, O'Sullivan, Soc. 99, 2331). — Farbloses Öl. Kp₁₄: 185—187°. D; zwischen 20° (0,9667) und 97° (0,9082): Fr., O'S. [a]₅: zwischen 20° (—76,11°) und 99° (—75,19°) (reine Substanz): Fr., O'S.; [a]₅: -79,18° (in Methanol; p = 7,2). Löslich in organischen Flüssigkeiten, unlöslich in Wasser und Säuren.

Äthoxyessigsäure - l - menthylester, Äthylätherglykolsäure - l - menthylester ("Coryfin") $C_{14}H_{26}O_3 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 37). B. Man setzt Kohlensäure-[l-menthylester]-chlorid mit Äthoxyessigsäure in Äther bei Gegenwart von Pyridin unter Kühlung um und versetzt das Reaktionsgemisch mit Salzsäure (Einhorn, D. R. P. 225821; C. 1910 II, 1009; Frdl. 10, 1089). — Kp₁₄: 144°.

Glykolsäure - [1 - menthyläther] - [1 - menthylester], 1 - Menthyloxyessigsäure - 1-menthylester $C_{32}H_{40}O_3 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_{10}H_{19}$. B. Aus Chloressigsäure-l-menthylester und Menthol-Natrium in siedendem Toluol (Frankland, Barrow, Soc. 105, 993). — Prismen (aus Alkohol). F: 61°. [α]₅: —111,7° (in Methanol; c = 2,2).

Isovalerylglykolsäure-1-menthylester $C_{17}H_{30}O_4 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Chloressigsäure-1-menthylester und isovaleriansaurem Natrium (RIEDEL, D. R. P. 252157; C. 1912 II, 1589; Frdl. 11, 943). — Kp₁₉: 197^o. D¹⁶: 0,986.

[dl-a-Methoxy-propionsäure]-l-menthylester, dl-Milchsäure-methyläther-[l-menthylester] $C_{14}H_{26}O_3=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CO\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot CH_3$. B. Aus dl-Milchsäure-l-menthylester, Methyljodid, Ag₂O und wasserfreiem CuSO₄ in siedendem Äther (Neuberger, D. R. P. 266120; C. 1913 II, 1632; Frdl. 11, 1181). — Kp₁₀: 130°.

[dl - a - Äthoxy - propionsäure] - l - menthylester, dl - Milchsäure - äthyläther-[l-menthylester] $C_{15}H_{26}O_3 = C_{10}H_{19} \cdot 0 \cdot CO \cdot CH(0 \cdot C_2H_5) \cdot CH_3$ (8. 38). B. Aus dl-Milchsäurel-menthylester, Äthyljodid, Ag₂O und wasserfreiem CuSO₄ in siedendem Äther (Neuberger, D. R. P. 266120; C. 1913 II, 1632; Frdl. 11, 1181). — Kp₁₀: 133°.

Brenztraubensäure -1 - menthylester, [1 - Menthyl] - pyruvat $C_{13}H_{19}O_3 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 39). [a]⁵⁰: -82,00° (in Chloroform; c = 2,5) (Hilditch, Soc. 99, 225).

Acetessigsäure-1-menthylester $C_{14}H_{24}O_3 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot (S.~40)$. Enthält der Bromtitration zufolge $17^{\circ}/_{0}$ Enol (Rupe, Kägi, A. 420, 84). — Nadeln (aus Alkohol). F: 36°; Kp₁₀: 154° (Rupe, A. 395, 87); Kp_{10,25}: 149,3–149,5° (R., Wild, A. 414, 122). Dampfspannungskurve: Schumacher, C. 1918 II, 597. D_{10}^{∞} : 0,9866 (R., W.). $[a]_{10}^{\infty}$: —69,21° (reine Substanz), —69,32° (in Benzol; p = 10) (R., W.); $[a]_{10}^{\infty}$: —64,02° (Anfangswert), —65,90° (Endwert; in Benzol, p = 10); $[a]_{10}^{\infty}$: —71,39° (Anfangswert), —70,52° (Endwert; in Alkohol, p = 9,9) (R.); $[a]_{10}^{\infty}$: —68,36° (Anfangswert), —67,04° (Endwert; in Chloroform, c = 2,5) (Hilditoh, Soc. 99, 225); optisches Drehungsvermögen der reinen Substanz und ihrer Lösung in Benzol für verschiedene Wellenlängen: R., W. Ziemlich schwer löslich in Alkalien (R.). — Die Lösung in Alkohol gibt mit FeCl₃ rasch eine rote Färbung (R.).

Semicarbazon des Acetessigsäure-1-menthylesters $C_{15}H_{27}O_3N_3 = C_{10}H_{10}\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(CH_3): N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 40). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 146° (Rupe, Kägi, A. 420, 66).

Lävulinsäure-1-menthylester $C_{15}H_{26}O_3=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 40). [a]_D: —67,60° (in Chloroform; c = 2,5) (Hilditch, Soc. 99, 225).

a-Methyl-acetessigsäure-l-menthylester $C_{15}H_{26}O_3 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$ B. Aus a-Methyl-acetessigester und l-Menthol bei 155° (RUPE, A. 395, 88). — Farbloses Ol. Kp₈: 148—149° (R.); Dampfspannungskurve: Schumacher, C. 1918 II, 597. D.°: 0,9697; n_{∞}^{∞} : 1,4544; n_{∞}^{∞} : 1,4573; n_{∞}^{∞} : 1,4632; n_{∞}^{∞} : 1,4680; $[a]_{\infty}^{\infty}$: —63,59° (in Benzol; p = 9,9) (R.). — Die alkoh. Lösung gibt mit FeCl₃ nach etwa einer Sekunde eine violette Färbung (R.).

α-Äthyl-acetessigsäure-l-menthylester $C_{16}H_{26}O_3=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CO\cdot CH(C_8H_8)\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 40). Enthält der Bromtitration zufolge 1,7% Enol (RUPE, Kägi, A. 420, 84). — Kp₈: 155% (RUPE, A. 395, 89). Dampfspannungskurve: SCHUMACHER, C. 1918 II, 597. [α][∞]₅: —60,26% (in Benzol; p = 9,9) (R.), —63,85% (in Benzol; p = 10,0) (R., K., A. 420, 62). Optisches Drehungsvermögen in Benzol für Licht verschiedener Wellenlänge: R., K. — Die Lösung in Alkohol wird durch FeCl₃ violett gefärbt (R.).

a-Propyl-acetessigsäure-1-menthylester $C_{17}H_{80}O_3 = C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH (CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Acetessigsäure-1-menthylester, Propylbromid und Natriumäthylat in Alkohol auf dem Wasserbad (Rupe, A. 395, 89). — Farbloses Öl. Kp₆: 162° (R.). Dampfspannungskurve: Schumacher, C. 1918 II, 597. [a]₀⁸⁰: —57,27° (in Benzol; p = 10) (R.). — FeCl₃ färbt die alkoh. Lösung rotviolett (R.).

a-Isopropyl-acetessigsäure-l-menthylester $C_{17}H_{30}O_3=C_{10}H_{10}\cdot 0\cdot C0\cdot CH(C0\cdot CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man erhitzt das Natriumsalz des Acetessigsäure-l-menthylesters mit Isopropylbromid in Toluol im Rohr auf 120—125° (RUFE, KIGI, A. 420, 63). — Farblose Flüssigkeit. Kp₉: 158—159°. D₁₀¹⁰: 0,9603. [a]₁₀¹⁰: —61,53° (reine Substanz), —59,74° (in Benzol; p = 10); Drehungsvermögen der reinen Substanz und der Benzollösung für Licht verschiedener Wellenlänge: R., K. — Die alkoh. Lösung gibt mit FeCl₃ sofort eine rote Färbung.

a.a-Diäthyl-acetessigsäure-l-menthylester $C_{18}H_{32}O_3=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CO\cdot C(C_2H_5)_3\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 40). Kp_{9,5}: 161°; D^p: 0,9638; [a]^p: $-55,68^\circ$ (reine Substanz), $-50,77^\circ$ (in Benzol; p = 10); Drehungsvermögen der reinen Substanz und der Lösung in Benzol für Licht verschiedener Wellenlänge: Ruff, Kägi, A. 420, 62.

a-akt.-Amyl-acetessigsäure-l-menthylester $C_{19}H_{34}O_3=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CO\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus Natrium-acetessigsäure-l-menthylester und akt. Amylbromid (Ruff, Wild, A. 414, 125). — Dickflüssiges Öl. Kp₁₀: 185°. D¹⁰: 0,9723. [a]¹⁰: —40,48°. Drehungsvermögen für Licht verschiedener Wellenlänge: R., W.

a-sek.-n-Octyl-acetessigsäure-l-menthylester $C_{52}H_{40}O_3=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CO\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot [CH_3]_5\cdot CH_3$. B. Aus Acetessigsäure-l-menthylester, sek. n-Octyljodid und Natriumäthylat (RUPE, A. 395, 90). — Farbloses Öl. Kp_{cs.0,1}: 139°. [a]₀: —47,82° (in Benzol; p = 10). — FeCl₃ färbt die alkoh. Lösung nach einigen Sekunden bräunlichrot.

a-Allyl-acetessigsäure-1-menthylester $C_{17}H_{28}O_3 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CO \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH: CH_2.$ B. Aus Acetessigsäure-1-menthylester, Allylbromid und Natriumäthylat in warmem Alkohol (RUPE, A. 395, 97). — Farbloses Öl. Kp₁₃: 169—171° (R.). Dampfspannungskurve: Schumacher, C. 1918 II, 597. [a] $_{\rm p}^{\rm p}$: —58,27° (in Benzol; p = 10) (R.). — Die alkoh. Lösung wird durch FeCl₃ bordeauxrot gefärbt (R.).

Diacetylessigsäure-1-menthylester, Diacetessigsäure-1-menthylester $C_{16}H_{26}O_4=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CO\cdot CH(CO\cdot CH_3)_2$. Enthält der Bromtitration zufolge 73% Enol (RUPE, Käci, A. 420, 84). — B. Aus Diacetylessigsäureäthylester und 1-Menthol bei 145—150% (R., K., A. 420, 71). — Öl. Kp₁₁: 172—173%. D^{as}: 1,0239. [a] c: —79,56% (reine Substanz), —66,88% (in Benzol; p = 10); Drehungsvermögen der reinen Substanz und der Lösung in Benzol für Licht verschiedener Wellenlänge: R., K. Leicht löslich in Alkalien. — Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren unter Gelbfärbung und Abspaltung von Essigsäure. Die alkoh. Lösung gibt mit FeCl₃ sofort eine tief gelbrote Färbung.

Acetylbernsteinsäure - β - äthylester-a - [1-menthylester] $C_{18}H_{30}O_5 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CO \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CH_3 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Aus Acetessigsäure-1-menthylester, Natriumalkoholat und Chloressigsäure-äthylester in Alkohol auf dem Wasserbad (RUPE, Kägi, A. 420, 77). — Kp₉: 192—195°; Kp_{9,1}: 111—112°. D⁶₄: 1,0295. [a]⁶₅: —56,67° (reine Substanz), —57,80° (in Benzol; p = 10); Drehungsvermögen der reinen Substanz und ihrer Lösung in Benzol für Licht verschiedener Wellenlänge: P., K.

Acetylbernsteinsäure - a - äthylester - β - [1-menthylester] $C_{18}H_{30}O_5 = C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Enthält $0,65^0/_0$ Enol (Bromtitration) (RUPE, KÄGI, A. 420, 84). — B. Aus Natrium-acetessigsäureäthylester und Chloressigsäure-1-menthylester in siedendem Benzol (R., K., A. 420, 78). — Ol. Kp₁₂: 200—202°; Kp₀,; 116—117°. D₁°: 1,0267. [a]₁°: —48,80° (reine Substanz), —51,59° (in Benzol; p = 10); Drehungsvermögen der reinen Substanz und der Lösung in Benzol für Licht verschiedener Wellenlänge: R., K. — FeCl₃ färbt die alkoh. Lösung braunrot.

Aminoessigsäure-1-menthylester, Glykokoll-1-menthylester $C_{12}H_{23}O_2N=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH_2$. B. In ein Gemisch aus l-Menthol und Glykokoll leitet man bei 100^0 HCl ein (R. Meyer, D. R. P. 261228; C. 1913 II, 191; Frdl. 11, 925). Man erhitzt salzsauren Glykokolläthylester mit l-Menthol auf ca. 110^0 (M.). Aus Chloressigsäure-1-menthylester und alkoh. Ammoniak bei Zimmertemperatur (M.). — Piperidinähnlich riechendes Öl. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser). In etwa 25 Tln. kaltem Wasser löslich.

Propylamino-essigsäure-1-menthylester $C_{15}H_{29}O_2N=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Aus Chloressigsäure-1-menthylester und Propylamin in Äther auf dem Wasserbad (Frankland, O'Sullivan, Soc. 99, 2335). — Farbloses Öl. Kp₁₇: 159—161°. D'; zwischen 12° (0,9406) und 100° (0,8753): Fr., O'S. [a]; der reinen Substanz zwischen 14,5° (—62,21° und 99,0° (—61,90°): Fr., O'S.; [a]; —68,61° (in Methanol; p = 8,9). Löslich in allen organischen Lösungsmitteln.

Allylamino - essigsäure -1 - menthylester $C_{15}H_{27}O_2N=C_{10}H_{10}\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH: CH_2.$ B. Aus Chloressigsäure-1-menthylester und Allylamin in Äther auf dem Wasserbad (Frankland, O'Sullivan, Soc. 99, 2334). — Farbloses Öl. Kp₁₇: 155—157°. D; zwischen 12° (0,9565) und 100° (0,8303): Fr., O'S. [a]; der reinen Substanz zwischen 16,2° (—63,60°) und 99,8° (—62,79°): Fr., O'S.; [a]; —71,28° (in Methanol; p = 1,5). Löslich in allen organischen Lösungsmitteln.

Iminodiessigsäure-di-1-menthylester $C_{24}H_{45}O_4N=C_{10}H_{19}\cdot 0\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_{10}H_{19}$. B. Aus l-Menthol-Magnesiumjodid und Iminodiessigsäurediäthylester in siedendem Ather (Stadnikow, M. 47, 1116; C. 1916 I, 1067). — F: 48—50°. Kp₁₄: 263°. Sehr leicht löslich in Ather, Methanol, Alkohol, Aceton, Bensol und Chloroform.

Triglykolamidsäure-tri-1-menthylester $C_{28}H_{49}O_4N = (C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2)_8N$. B. Aus Chloressigsäure-1-menthylester und konsentriertem wäßrigem Ammoniak bei 90—100° im Rohr (Frankland, O'Sullivan, Soc. 101, 289). Aus Triglykolamidsäure-triäthylester und 1-Menthol-Magnesiumjodid in Äther (Stadnikow, Ж. 47, 1117; C. 1916 I, 1067). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 80—81° (Sr.), 80,5° (Fr., O'S.). D; zwischen 66,3° (unterkühlt) (0,9721) und 99,0° (0,9510): Fr., O'S. [a]; zwischen 19° (unterkühlt) (—78,85°) und 98° (—77,50°): Fr., O'S.; [a]; —88,22° (im Methanol; p = 1,2) (Fr., O'S.).

Schwefligsäure-di-1-menthylester, Di-1-menthyl-sulfit $C_{20}H_{20}O_3S = (C_{10}H_{10}\cdot O)_2SO$. B. Aus l-Menthol und SOCl₂ in Petroläther bei einer 6° nicht übersteigenden Temperatur (Kenyon, Pickard, Soc. 107, 45, 54). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 52°. Kp₀: 210°. [a]₀: —78,81° (in Alkohol; c = 5); Drehungsvermögen in alkoh. Lösung für Licht verschiedener Wellenlängen: K., P.

Schwefelsäure-mono-1-menthylester, [1-Menthyl]-schwefelsäure $C_{10}H_{10}O_4S=C_{10}H_{10}\cdot O\cdot SO_5H$ (S. 41). B. Aus l-Menthol und Chlorsulfonsäure in Chloroform bei Gegenwart von Pyridin unter Kühlung (CZAPEK, M. 35, 640). — $KC_{10}H_{10}O_4S$. Nadeln (aus Alkohol). F: 190—198° (bei raschem Erhitzen). Schwer löslich in Aceton, unlöslich in Chloroform und Äther, sehr leicht löslich in Wasser.

b) Rechtsdrehendes Menthol, d-Menthol $C_{10}H_{20}O$ =

CH₂·HC CH₂·CH₂·CH₂·CH·CH(CH₂)₂ (S. 41). Zur Konfiguration vgl. TSCHUGAJEW, K. 42, 714; C. 1910 II, 1709. — B. Zur Bildung durch Reduktion von linksdrehendem p-Menthanon-(3) aus Buccoblätter-Öl mit Natrium in Alkohol nach Kondakow, Bachtschiew (J. pr. [2] 63, 56) und Skworzow (K. 42 II, 55) vgl. a. TSCH.; Skw., J. pr. [2] 84, 423. Das aus dem Brucinsalz des sauren dl-Menthyl-phthalats nach Abscheidung des sauren l-Menthylesters gewonnene rechtsdrehende Menthol wird über das Cinchonidinsalz des sauren Bernsteinsäureesters durch fraktionierte Krystallisation aus Aceton und weiterhin über das Benzoat gereinigt (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 121). Reinigung über das [d-Menthyl]xanthogensäurethioanhydrid: TSCH. — F: 40° (P., L.), 42° (TSCH.). [a]₅: +48,15° (in Alkohol; p = 3,5) (P., L.).

Ein rechtsdrehendes Menthol-Präparat von fraglicher sterischer Einheitlichkeit entsteht bei der Reduktion von Menthon $(a_{578}: -22,6^{\circ}; l = 10 \text{ cm})$ in alkoh. Lösung mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin (Vavon, C. r. 155, 287). — Kp₁₃: 98—99°; Kp: 208—209°. a_{578} :

 $+10,6^{\circ}$ (l = 10 cm).

Bernsteinsäure-mono-d-menthylester $C_{14}H_{24}O_4=C_{10}H_{19}\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von äquimolekularen Mengen rechtsdrehendem Menthol und Bernsteinsäure-anhydrid auf 120°; Reinigung über das Cinchonidinsalz (PICKARD, LITTLEBURY, Soc. 101, 121). — $[a]_{\rm D}$: +55,68° (in Benzol; p = 1,5). — Cinchonidin-Salz. Nadeln (aus Aceton). F: 141—143°. $[a]_{\rm D}$: -46,72° (in Alkohol; p = 3,5).

O - [d - Menthyl] - thiokohlensäure - [d - menthyl] - xanthogensäure - anhydrid, [d-Menthyl]-xanthogensäure-thioanhydrid $C_{22}H_{23}O_2S_3 = C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CS \cdot S \cdot CS \cdot O \cdot C_{10}H_{10}$. B. Durch Kochen von Bis-[d-menthyl-xanthogen] mit KCN in Alkohol (Tsourgajew, Ж. 42, 716; C. 1910 II, 1709). — Gelblichgrüne Tafeln (aus Benzol + Alkohol). F: 147,5° bis 148°. [a] $_{0}^{m}$: +46,42°; [a] $_{0}^{m}$: +21,17° (in Toluol; c = 5).

Bis-[d-menthyl-xanthogen] $C_{25}H_{36}O_{4}S_{4}=C_{10}H_{10}\cdot O\cdot CS\cdot S\cdot S\cdot CS\cdot O\cdot C_{10}H_{10}\cdot B$. Man setzt d-Menthol-Natrium mit CS_{2} um und behandelt das entstandene [d-menthyl]-xanthogensaure Natrium mit Jod (TSCHUGAJEW, Ж. 42, 716; C. 1910 II, 1709). — Gelbe Nadeln (aus Toluol + Essigester). F: 92—92,5°. [a]₆₅₆: +183,4°; [a]_D: +226,3° (in Toluol; c = 2,1).

c) Inaktives Menthol, dl-Menthol C₁₈H₂₀O=CH₂·HC CH₂·CH₂·CH₂·CH·CH(CH₃)₂. Ist wahrscheinlich identisch mit β-Thymomenthol (Hptw. Bd. VI, S. 42) (PICKARD, LITTLEBURY, Soc. 101, 111). — B. Entsteht bei der Reduktion von dl-Menthon mit Natrium und feuchtem Äther (P., L., Soc. 101, 125); bei der Reduktion wit Natrium und einem Äther-Alkohol-Gemisch entsteht außerdem noch dl-Neomenthol (P., L.). Entsteht neben dl-Neomenthol beim Leiten von Thymol mit Wasserstoff über Nickel bei 160° (P., L., Soc. 101, 113; vgl. Beunel, C. r. 137, 1269; 140, 252; Bl. [3] 33, 269, 500). — Riecht ähnlich wie l-Menthol. Nadeln (aus Petroläther). F: 34°; Kp₁₆: 103—105°; unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Flüssigkeiten; sehr flüchtig (P., L.). — Chromažuregemisch oxydiert zu dl-Menthon (P., L.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 104° (P., L., Soc. 101, 116).

Bernsteinsäure-mono-dl-menthylester $C_{14}H_{16}O_4 = C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (vyl. 8. 42). B. Aus äquimolekularen Mengen dl-Menthol und Bernsteinsäureanhydrid bei 115—120° (PICKARD, LITTLEBURY, Soc. 101, 116). — Nadeln (aus Petroläther). F: 85° bis 86°. Läßt sich mit Cinchonidin in die aktiven Komponenten spalten.

- d) Rechtsdrehendes Isomenthol, d-Isomenthol $C_{10}H_{30}O=CH_3\cdot HC < CH_2\cdot CH_3\cdot CH\cdot CH(CH_3)_2$ (S. 41). Ist vielleicht identisch mit dem von Haller, Maetine (C. 7. 140, 1301) als α -Pule gomenthol (Hptw. Bd. VI, S. 42) beschriebenen Produkt (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 112). Ein wahrscheinlich als d-Isomenthol aufzufassendes Produkt entsteht neben Pulegol bei der Reduktion von Pulegon mit Natrium und Alkohol (Paolini, R. A. L. [5] 28 II, 190, 238). F: 88—89°. Kp: 214°. [α]₀: +21°8′ (in Alkohol; α) c = 2).
- e) d-Neomenthol $C_{10}H_{20}O=CH_3\cdot HC < CH_2 CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH(CH_2)_3$. Das von Haller, Martine (C. r. 140, 1301) als β -Pule go menthol (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 112). V. Im japanischen Pfefferminzöl (P., L., Soc. 101, 122, 126). B. Aus dl-Neomenthol über das Brucinsalz des sauren Phthalsäureesters (P., L.). Riecht anders als Menthol. Kp₁₆: 98°. D: ca. 0,90. [α] $_{\rm p}^{\rm s}$: +19,69°. Wird durch CrO₃ zu l-Menthon oxydiert (P., L., Soc. 101, 124).

Ein "Pulegomenthol", das wahrscheinlich als unreines d-Neomenthol aufzufassen ist, entsteht durch Reduktion von Pulegon in alkoh. Lösung mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin (Vavon, C.r. 155, 287). — Kp₁₈: 98—99°; Kp: 208—209°. α_{578} : +6.4° (l=10 cm).

f) l-Neomenthol $C_{10}H_{20}O = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_3 \cdot CH_{(0H)}}{CH_3 \cdot CH_{(0H)}} \cdot CH \cdot CH_{(CH_3)_2}$. B. Aus dl-Neomenthol über das Bruselz des sauren Phthalsäureesters und das Chininsalz des sauren Bernsteinsäureesters (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 123). — Farbloses Öl. Kp₂₁: 105°. D²; 0,8995; D²; 0,8947. [a]³; —19,57°; [a]³; —19,62°; [a]³; —19,72°. n³; 1,4603. — Wird durch CrO_3 zu d-Menthon oxydiert. — Das Phenylurethan schmilzt bei 107—108°; [a]₀: —26,77° (in Chloroform; p = 5) (P., L.).

Bernsteinsäure-mono-l-neomenthylester $C_{14}H_{34}O_4=C_{10}H_{10}\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO_3H$. Optische Einheitlichkeit fraglich. — Prismen (aus Petroläther). F: 68°. $[a]_{\rm p}$: —33,35° (in Chloroform; p = 5) (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 123). — Chininsalz. Nadeln (aus Aceton). F: 139—142°. $[a]_{\rm p}$: —120,8° (in Alkohol; p = 5).

g) dl-Neomenthol C₁₀H₂₀O = CH₃·HC CH₃·CH_(OH) CH·CH(CH₃)₂. Ist das von Beckmann (J. pr. [2] 55, 30) erhaltene inakt. p-Menthanol-(3) aus Carbanilsäure-l-menthylester (Hptw. Bd. VI, S. 43) (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 111). — B. Entsteht neben dl-Menthol bei der Reduktion von dl-Menthon mit Wasserstoff und Nickel bei 180° oder von Thymol mit Wasserstoff und Nickel bei 160° (P., L., Soc. 101, 110, 117, 125). Entsteht in sehr geringer Menge neben dl-Menthol bei der Reduktion von dl-Menthon mit Natrium in einem Alkohol-Äther-Gemisch (P., L.). — Tafeln (aus Petroläther). Riecht anders als Menthol. F: 51°. Kp₁₆: 103—105°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Flüssigkeiten. — Wird durch Chromsäuregemisch zu dl-Menthon oxydiert. — Das Phenylurethan schmilzt bei 114° (P., L.).

Bernsteinsäure - mono - dl - neomenthylester $C_{14}H_{24}O_4 = C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus dl-Neomenthol beim Erhitzen mit 1 Mol Bernsteinsäureanhydrid auf 120° (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 117). — Krystalle (aus Petroläther). F: 67—68°.

- h) Flüssiges inaktives p-Menthanol-(3) aus Thymol, a-Thymomenthol $C_{10}H_{20}O=CH_3\cdot HC < CH_3 CH_2 \cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3 \cdot (S.~42)$. a-Thymomenthol von Brunel (C.~r.~187,~1269;~140,~252;~Bl.~[3]~83,~269,~500) ist nach Pickard, Littlebury (Soc. 101, 111 Anm.) wahrscheinlich keine einheitliche Substanz. a-Thymomenthol gibt beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure inaktives p-Menthen-(3) und einen Oxalsäure-di-thymomenthylester (Prismen aus Alkohol, F: 90°), der bei der Verseifung mit heißer Natronlauge β -Thymomenthol liefert (Henderson, Boyd, Soc. 99, 2160).
- i) Aktives p-Menthanol-(3) unbekannter Konfiguration und Einheitlichkeit $C_{10}H_{20}O = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH(CH_3)_1$.

Dimenthyläther $C_{20}H_{20}O=(C_{10}H_{10})_2O$. Eine Verbindung, die als ein Dimenthyläther aufgefaßt wird, ist bei Citronellal (Ergw. Bd. I, S. 387) eingeordnet.

- 14. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclahexanol-(1 oder 4), p-Menthanol-(1 oder 4)

 C₁₀H₂₀O = HO CCH₂·CH₂·CH₂·CH·CH·(CH₃)₂ oder CH₃·CH₂·
- 15. 1-Methyl-4-fa-oxy-isopropyl]-cyclohexan, Dimethyl-f4-methyl-cyclohexyl]-carbinol, p-Menthanol-(8) C₁₀H₂₀O = CH₂·HC CH₂·CH₂·CH₂·CH·C(CH₃)₂·OH (S. 43). B. Gemenge der beiden möglichen Stereoisomeren entstehen durch Hydrierung von opt.-akt. oder opt.-inakt. a-Terpineol mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel (BÉHAL, C. r. 150, 1763) oder in Gegenwart von kolloidalem Palladium (WALLACH, A. 381, 55). Bei Einw. von CH₂·MgI auf 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexan (W., A. 381, 92). Kp: 209—211,5°; D¹⁰: 0,9090; n¹⁰: 1,4640 (aus Methylacetylcyclohexan) (W.). Kp: 209—210°; D²⁰: 0,905; n²⁰: 1,4629 (aus Terpineol) (W.). Kp: 206—208°; Kp₁₂: 99—100°; D²⁰: 0,912; n²⁰: 1,4687 (aus Terpineol) (B.). Bildet bei der Beholung mit Eisessig und H₂SO₄ oder mit Oxalsäure p-Menthen-(4(8)) (B.: vgl. a. W., A. 381, 57).

p-Menthen-(4(8)) (B.; vgl. a. W., A. 381, 57).

Phenylurethan. Von Wallach (A. 381, 56, 93; vgl. a. Béhal, C. r. 150, 1763) wurden zwei Verbindungen vom Schmelzpunkt 89—91° und 116—117° erhalten. Nach Zeitschel. Schmidt (B. 60, 1374) entspricht die höherschmelzende dem festen p-Menthanol-(8) vom Schmelzpunkt 35° (vgl. Hptw.), die niedriger schmelzende dem stereoisomeren, flüssigen Menthanol (4).

p-Menthanol-(8).

Acetat $C_{12}H_{22}O_2 = C_{10}H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus der Natriumverbindung des p-Menthanols-(8) und Essigsäureanhydrid in Benzol (B., C. r. 150, 1763). — Kp₁₆: 104°.

Allophanat $C_{19}H_{29}O_3N_2 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. F: 187° (B., Bl. [4] 25, 479). Bei 17° lösen 100 cm³ Alkohol 0,18 g, 100 cm³ Ather 0,07 g.

- 1.2-Dibrom-1-methyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexan, 1.2-Dibrom-p-menthanol-(8), a-Terpineol-dibromid $C_{10}H_{18}OBr_2 = CH_3 \cdot BrC < CH_2 CH_3 > CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$ (S. 43). Gibt bei wochenlangem Schütteln mit 2°/ $_{o}$ iger Kalilauge Pinolhydrat (Wallach, A. 414, 195 Anm. 2). {Beim Kochen p-Cymol (W., S. 302}; C. 1915 II, 825; A. 414, 210).
- 16. 1.3-Diāthyl-cyclohexanol-(5) $C_{10}H_{20}O = C_2H_5 \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH_2$. B. Aus 3.5-Diāthyl-phenol beim Überleten mit Wasserstoff über Nickel bei 160—170° (Henderson, Bovp, Soc. 99, 2162). Farblose, pfefferminzähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 203° bis 205°. D_3° : 0,8945. D_3° : 1,4645. Liefert beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure 1.3-Diāthyl-cyclohexen-(4) (?).
- 17. 1.1 Dimethyl 3 äthyl cyclohexanol (3) $C_{10}H_{20}O = H_1C < \frac{C(CH_3)_2 \cdot CH_2}{CH_1} < C < \frac{OH}{C}_{1}$. B. Aus 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(3) und $C_2H_5 \cdot MgBr$ (Crossley, Gilling, Soc. 97, 2222). Farblose, campherähnlich riechende Flüssigkeit. Kp_{30} : 94°. Liefert mit rauchender Bromwasserstoffsäure 3-Brom-1.1-dimethyl-3-äthyl-cyclohexan.
- 18. 1.1.3.3-Tetramethyl-cyclohexanol-(2) $C_{10}H_{20}O = HO \cdot HC < \stackrel{C(CH_2)_2}{C(CH_2)_2} \cdot \stackrel{CH_2}{CH_2} > CH_2$.

 B. Aus 1.1.3.3-Tetramethyl-cyclohexanon-(2) und Natrium in Alkohol (Haller, C. r. 156, 1201). Nach Schimmel riechende, ölige Flüssigkeit. Kp_{707} : 195—197°. D^{17} : 0,9001. n_1^{17} : 1,455. Das Phenylurethan schmilzt bei 97—98° (H.).
- 19. 1.1.4.4 Tetramethyl cyclohexanol (2) $C_{10}H_{20}O = (CH_3)_3C = (CH_3)_4C = (CH_3)_4C = (CH_3)_4C = (CH_3)_5C = ($
- 20. 1.2.4.5 Tetramethyl cyclohexanol (1) $C_{10}H_{20}O = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

- 21. 1-Methyl-3-[a-oxy-a-methyl-propyl]-cyclopentan, tert. Dihydrofencholenalkohol $C_{10}H_{20}O= \begin{array}{c} CH_3 \cdot CH \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(OH)(CH_3) \cdot C_2H_5(?). & B. \text{ Aus a-Fencholenalkohol bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, C. 1915 II, 828; A. 414, 227). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp.,: 95° bis 96°; Kp: 204—207°. <math>D^{19}$: 0,898. n_D : 1,4571. Sehr leicht mit Wasserdampf flüchtig. Liefert beim Erhitzen mit ZnCl₂ auf 190° einen Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ (Ergw. Bd. V,
- S. 45, No. 14).

 22. $1-[a-Oxy-\ddot{a}thyl]-3-isopropyl-cyclopentan$, Dihydropinolol, Tetrahydroisocampher $C_{10}H_{20}O= \begin{array}{c} CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH\cdot CH_2 \\ CH_2\cdot CH_2 \end{array}$ $CH\cdot CH(CH_3)_2$ (S. 45). Zur Konstitution val Wallach, A. 892, 71. B. Durch Reduktion van Dihydroisocampher

Konstitution vgl. Wallach, A. 392, 71. — B. Durch Reduktion von Dihydroisocampher (Syst. No. 613) mit Natrium in feuchtem Äther (W., A. 379, 224; 384, 206) oder mit Natrium und Alkohol (W., A. 392, 71). — Riecht nach Terpineol. Kp: 215—216°; D²¹: 0,8890; nⁿ/₅: 1,4563 (W., A. 392, 71). — Ist, entgegen der Angabe von Angeli, Rimini (G. 26 II, 40), ohne Zersetzung destillierbar (W., A. 379, 225). Beim Erwärmen mit ZnCl₂ entsteht 3-Isopropyl-1-äthyliden-cyclopentan, vielleicht neben einem isomeren Kohlenwasserstoff (W., A. 384, 206).

 $C_{10}H_{20}O = \frac{(CH_3)_3CH \cdot CH \cdot CH(CH_3)}{CH_2 - CH_3}C(OH) \cdot CH_3$?). B. Durch Einw. von NaNO₂ auf salzsaures β -Thujamenthylamin in verd. Essigsäure (Wallack, A. 408, 176). — Krystalle (aus verd. Methanol). F: 93°. Kp: 204°. Leicht flüchtig. — Gibt mit verd. Schwefelsäure bei 110° im Rohr ein Thujamenthen (Ergw. Bd. V, S. 46, No. 16c). Ist gegen Chromsäure beständig.

23. 1.2 - Dimethyl - 3-isopropyl - cyclopentanol - (1), tert. Thujamenthol

- 24. 1.2-Dimethyl-3-isopropyl-cyclopentanole-(5) (?), Dihydroisothujole, $\begin{array}{ll} \text{HO}\cdot \text{HC} & \text{CH}_{2} \\ \text{CH}_{3}\cdot \text{HC}\cdot \text{CH}(\text{CH}_{3}) \end{array}) \text{CH}\cdot \text{CH}(\text{CH}_{3})_{2} \text{(?)}. \\ \end{array}$
- a) a-Thujamenthol (S. 44). Die im Hptw. als Thujamenthol beschriebene Verbindung wird jetzt a-Thujamenthol genannt (Wallach, A. 408, 163, 167). B. Durch Reduktion von a-Thujamenthon mit Natrium und Alkohol (W.). Neben Thujamenthen bei der Einw. von NaNO₂ auf salzsaures a-Thujamenthylamin in verd. Essigsäure (W.). Kp: 212—214°. D¹⁹: 0,8990. n_D: 1,4611. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure a-Thujamenthon. Beim Erhitzen mit ZnCl₂ auf 190° oder mit ca. 50°/ojger Schwefelsäure auf 150° entsteht ein Thujamenthen (Ergw. Bd. V, S. 46, No. 16a).
- b) β -Thujamenthol. B. Durch Reduktion von β -Thujamenthon mit Natrium in Alkohol (W., A. 408, 173). Kp: 216,5—217,5°. D¹⁹: 0,8995. n_p : 1,4583. Bei der Oxydation mit Chromsäure entsteht β -Thujamenthon. Beim Erhitzen mit ZnCl₂ auf 190° entsteht ein Thujamenthon (Ergw. Bd. V, S. 46, No. 16b).
- 25. [a-Oxy-e-methyl-n-hexyl]-cyclopropan, Isohexyl-cyclopropyl-carbinol $C_{10}H_{20}O = CH_2 CH \cdot CH(OH) \cdot [CH_2]_3 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isohexyl-cyclopropyl-keton durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Michiels, C. 1912 I, 1105). Citronenartig riechende Flüssigkeit. Kp_{747} : 206—207°. D_4^m : 0,8603. n_7^m : 1,4435. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 26. Tetrahydroisocampher $C_{10}H_{90}O=C_{10}H_{19}\cdot OH$ (S. 45). Ist als 1-[a-Oxy-āthyl]-3-isopropyl-cyclopentan (s. oben) erkannt worden (Wallach, A. 392, 71).
- 27. Alkohol $C_{10}H_{20}O=C_{10}H_{19}\cdot OH$ von unbekannter Konstitution ("Campholalkohol") (S. 46). Zur Konstitution vgl. Bredt, J. pr. [2] 96, 71.
- 28. Alkohol $C_{10}H_{20}O = C_{10}H_{10} \cdot OH$ von unbekannter Konstitution aus Geraniol (S.46). Diese Verbindung von ENKLAAR (B. 41, 2086) war vielleicht dl-Neomenthol (PICKARD, LITTLEBURY, Soc. 101, 111).
- 29. Alkohol C₁₀H₂₀O unbekannter Konstitution aus Caryophyllen. B. Durch Reduktion des Ketons C₁₀H₁₈O (Syst. No. 613) aus Caryophyllenozonid mit Natrium und Alkohol (SEMMLER, MAYER, B. 44, 3672). Kp_{11,5}: 87—89°. D²⁰: 0,8707. n²⁰: 1,4507. a²⁰: —6°. Einwirkung von PCl₅: S., M.

8. Oxy-Verbindungen $C_{11}H_{22}O$.

- 1. I-Methyl-3-isobutyl-cyclohexanol-(3) $C_{11}H_{22}O=H_2C<\frac{CH_3CH_3}{CH(CH_3)\cdot CH_2}C(OH)\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus inaktivem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) und Isobutylmagnesiumchlorid (Mailhe, Murat, Bl. [4] 7, 1086). Schwach riechendes Ol. $Kp_{20}\colon 107-109^{\circ}$. Do: 0,9011; Dis: 0,8972. $n_{D}\colon 1,465$. Bildet bei der Wasserabspaltung einen schwach lauchartig riechenden Kohlen wasserstoff vom Siedepunkt 192—195°.
- 2. 1-Methyl-3-[β -oxy-isobutyl]-cyclohexan $C_{11}H_{22}O=H_2C<\frac{CH_3-CH_2}{CH(CH_3)\cdot CH_2}$ CH· $CH_2\cdot C(OH)(CH_3)_2$. (Optisches Verhalten unbekannt.) B. Aus linksdrehendem [3-Methyl-cyclohexyl]-aceton und Methylmagnesiumjodid (Wallach, v. Rechenberg, A. 394, 382). Kp₂₀: 117°. Liefert bei der Wasserabspaltung 1-Methyl-3-isobutenyl-cyclohexan. Das Phenylurethan schmilzt bei 126°.
- 3. 1-Methyl-4-[a-oxy-a-methyl-propyl]-cyclohexan $C_{11}H_{22}O=CH_3\cdot HC < CH_3\cdot CH_2 \\ CH_3\cdot CH_1 \\ CH_2 \\ CH_3\cdot CH_2 \\ CH_3\cdot CH_2 \\ CH_3\cdot CH_3
- 4. 1-Methyl-3-tert.-butyl-cyclohexanol-(6) $C_{11}H_{22}O = (CH_3)_3C\cdot HC < \frac{CH_2}{CH_3}\cdot CH\cdot OH$. B. Durch Hydrieren von 2-Methyl-4-tert.-butyl-phenol in Gegenwart von Nickel unterhalb 160° (Darzens, Rost, C. r. 152, 608). Pfefferminzartig riechende Flüssigkeit. Kp₄: 101—103°.
- 5. 1.2-Dimethyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(3), 2-Methyl-p-menthanol-(3)

 C₁₁H₃₂O = CH₃·HC $\stackrel{\text{CH}_3}{\text{CH}(\text{CH}_3)}$ ·CH(CH) $\stackrel{\text{CH}_3}{\text{CH}(\text{CH}_3)}$ 2. Linksdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem 2-Methyl-p-menthanon-(3) durch Reduktion mit Natrium in feuchtem Ather (BOEDTKER, Bl. [4] 17, 362). Campherartig riechende Flüssigkeit. Kp₃₂: 129—130°. D₁°: 0,9124. n₂°: 1,4692. [a]₁°: —2° 26′ (in Benzol).

Acetat $C_{13}H_{24}O_3=C_{11}H_{21}\cdot 0\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus dem Alkohol und Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr bei 170° (BOEDTKER, Bl. [4] 17, 362). — Flüssigkeit von herbem Geruch. Kp₁₇: 125°. D₄¹⁸: 0,9313. n_0^{m} : 1,4578. [a]₀¹⁸: —18° 7′ (in Benzol).

6. 1.5-Dimethyl-2-isopropyl-cyclohexanol-(1), 3-Methyl-p-menthanol-(3) $C_{11}H_{22}O = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_2}{CH_3 \cdot C(CH_3)(OH)} > CH \cdot CH(CH_3)_2$ (8. 47) (im Hptw. als ,,1.3-Dimethyl-4-methoāthyl-cyclohexanol-(3)" bezeichnet).

Präparat aus linksdrehendem Menthon. B. Aus l-Menthon und Methylmagnesiumjodid in Ather (Wanin, M. 44, 1068; C. 1913 I, 24). — Kp₁₆: 102—103°. D°: 0,9143; D°°: 0,8980. — Gibt beim Erhitzen mit KHSO₄ auf 130—140° 1.5-Dimethyl-2-isopropyl-cyclohexen-(1 oder 6) bezw. ein Gemisch beider. Verhalten gegen HCl: W.

- 7. 1-Methyl-1.3-didthyl-cyclohexanol-(2) $C_{11}H_{22}O=H_2CCH_3-CH_3-C(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Aus 1-Methyl-1.3-didthyl-cyclohexanon-(2) durch Reduktion mit Natrium und absol. Alkohol (Haller, C. r. 157, 183). Eugenol-ähnlich riechende Flüssigkeit. Kp_{749} : 232—235° (korr.). D_7^{a} : 0,9206. n_7^{b} : 1,473.
- 8. 1.1.2.5.5 Pentamethyl cyclohexanol (6) $C_{11}H_{22}O = H_2C < CH_3 C(CH_3) < CH \cdot OH$.
- a) Aktives Praparat. B. Aus rechtsdrehendem 1.1.2.5.5-Pentamethyl-cyclohexanon-(6) mit Natrium in absol. Alkohol (HALLER, C. r. 156, 1203). Nach Schimmel riechende Flüssigkeit. Kp.ss.: 210—212°. Gibt ein Phenylurethan vom Schmelspunkt 105—106°.
- Flüssigkeit. Kp767: 210—212°. Gibt ein Phenylurethan vom Schmelzpunkt 105—106°.
 b) Inaktives Präparat. B. Aus inaktivem 1.1.2.5.5-Pentamethyl-cyclohexanon-(6) mit Natrium in absol. Alkohol (Haller, C. r. 156, 1203). Prismen. F: 45°. Kp767: 213—214°.
 Gibt ein Phenylurethan vom Schmelzpunkt 127°.
- 9. 1.1.3.3.5 Pentamethyl cyclohexanol (2) $C_{11}H_{12}O = CH_2 \cdot HC \stackrel{CH_3 \cdot C(CH_3)_2}{\subset CH_3 \cdot C(CH_3)_3} \sim CH \cdot OH$. B. Aus 1.1.3.3.5-Pentamethyl-cyclohexanon-(2) mit Natrium in absol. Alkohol (Halles, C. r. 157, 741). Ol von eugenolartigem Geruch. Kp_{780} : 203°. D_2^n : 0.8929. n_5^n : 1.4581.

10. 1-Methyl-1-[a-oxy-athyl]-3-isopropyl-cyclopentan $C_{11}H_{12}O=(CH_3)_2CH\cdot CH\cdot CH_3$ CH_3 CH_3

CH₂·CH₃·CH₃·CH₄·CH₃· B. Aus 1-Methyl-3-isopropyl-1-acetyl-cyclopentan mit Natrium in feuchtem Ather (Meerwein, A. 405, 162). — Dickflüssiges Öl. Kp₁₆: 108°. D[∞]₁: 0,8915. n[∞]₁: 1,4601. — Beim Erhitzen mit ZnCl₂ entsteht ein Gemisch von Kohlenwasserstoffen, das bei der Ozonspaltung u. a. α (oder β)- Isopropyl-γ-isobutyryl-buttersäure(?), 1-Methyl-3 (oder 4)-isopropyl-2-acetyl-cyclopenten-(1)(?) und anscheinend ein Isopropyl-octandion liefert.

11. 1.2.2.3 - Tetramethyl - 1 - [a - oxy - athyl] - cyclopentan $C_{11}H_{12}O = CH_3 \cdot CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$

CH₂—CH₃ CCH₃. B. Aus 1.2.2.3-Tetramethyl-1-acetyl-cyclopentan mit Natrium in feuchtem Ather (Meerwein, A. 417, 271). — Dickflüssiges, angenehm riechendes Öl. Kp₁₈: 108—109°. Erstarrt beim Abkühlen teilweise zu einer festen Substanz mit folgenden Konstanten: F: 70—71°; D^{6,9}: 0,911; n^{9,2}: 1,4632 (unterkühlt). — Liefert beim Erhitzen mit ZnCl₂ ein Gemisch von Kohlenwasserstoffen, aus deren Ozonisierungsprodukten 4-Oxo-2.3.3.5-tetramethyl-hexan-carbonsäure-(1)(?) sowie zwei ungesättigte Ketone C₁₁H₁₈O (Syst. No. 619) isoliert wurden.

9. $0 \times y$ -Verbindungen $C_{12}H_{24}O$.

- 1. 1-Methyl-3-isoamyl-cyclohexanol-(3) $C_{13}H_{24}O =$
- $H_2C < CH_3 CH_3 > C(OH) \cdot C_8H_{11}$. B. Aus inakt. 1-Methyl-cyclohexanon-(3) und Isoamyl-magnesiumbromid (Mailhm, Murat, Bl. [4] 7, 1086). Angenehm riechendes Öl. Kp₃₀: 126—127°. D°: 0,8982. D°: 0,8856. n_D: 1,464. Gibt bei der Einw. von ZnCl₂ 1-Methyl-3-isoamyl-cyclohexen. Gibt ein Phenylurethan vom Schmelzpunkt 128°.

Acetat $C_{14}H_{26}O_{2}=C_{12}H_{23}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{2}$. Angenehm riechendes Öl. Kp_{20} : 140° (Mailhe, Murat, Bl. [4] 7, 1087). D^{20} : 0,9146. n_{D} : 1,457.

- 2. 1.3 Dimethyl 5 tert. butyl cyclohexanol (2 oder 4) $C_{12}H_{24}O = (CH_3)_3C \cdot C_6H_8(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Durch Hydrierung von 2 (oder 4) Oxy 1.3 dimethyl 5 tert. butyl-benzol unterhalb 160° in Gegenwart von Nickel (Darzens, Rost, C. r. 152, 609). Kp₂₂: 123—124°.
- 3. $1-Methyl-2-\ddot{a}thyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(3)$, $2-\ddot{a}thyl-p-menthanol-(3)$ $C_{19}H_{14}O=CH_3\cdot HC < CH_3\cdot CH_$

Acetat $C_{14}H_{24}O_3 = C_{13}H_{33} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus dem Alkohol und Essigsäureanhydrid im Rohr bei 170° (Boedter, Bl. [4] 17, 363). — Flüssigkeit von herbem aromatischem Geruch. Kp₁₄: 131—132°. D₄:: 0,9366. n_D:: 1,4636. [a]₁:: —6°6′ (in Benzol).

- 4. 1.1.2 Trimethyl 5 isopropyl cyclohexanol (6), 2.2 Dimethyl p menthanol (3) $C_{12}H_{24}O = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_3}{C(CH_3)_2} \cdot CH(OH_2) < CH \cdot CH(CH_3)_2$. Rechtsdrehende Form. B. Aus 1.1.2-Trimethyl-5-isopropyl-cyclohexanon (6) (aus l-Menthon) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Haller, C. r. 156, 1205). Kp: 245—247°. [a]₀: +3°23′. Gibt mit Phenylisocyanat bei 100° im geschlossenen Rohr zwei Verbindungen vom Schmelzpunkt 90—91° bezw. 114—116°.
- 5. 1.1 Dimethyl 4.4 didthyl cyclohexanol (2) $C_{12}H_{34}O = (C_{2}H_{3})_{2}C < \frac{CH_{3}}{CH_{3}} \cdot \frac{CH_{3}}{CH(OH)} \cdot C(CH_{3})_{2}$. B. Aus 1-Methyl-1-dichlormethyl-4.4-diathyl-cyclohexanon-(2) durch Reduktion mit Natrium in feuchtem Äther (v. Auwers, Lange, A. 409, 180). Zähes, campherartig riechendes Öl. Kp_{11} : 117—118°; Kp_{30} : 131,5—133°. $D_{4}^{1.5}$: 0,9194; $D_{4}^{1.6}$: 0,9223. $n_{3}^{1.6}$: 1,4737; $n_{1}^{1.6}$: 1,476; $n_{1}^{1.6}$: 1,4821; $n_{2}^{1.6}$: 1,4872.

10. Oxy-Verbindungen C12H26O.

1. \$-Owy-\$-cyclohewyl-heptan, Dipropyl-cyclohewyl-carbinol C₁₃H₁₆O = H₂C CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₃·CH₃·CH₃·CH₄·CH₃·CH₃·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₅

geruch. Kp₁₁: 128—130° (A., M.); Kp₇₀₀: 256—260° (MURAT, AMOUROUX, C. 1912 II, 104). D°: 0,9157; D¹°: 0,9025; n_D: 1,469. — Liefert beim Leiten über Al₂O₃ bei 300° δ -Cyclohexyliden-heptan bezw. δ -Cyclohexyl- γ -hepten oder ein Gemisch beider (Ergw. Bd. V, S. 55). Acetat $C_{18}H_{ea}O_{\bullet}=C_{19}H_{ea}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{2}$. $Kp_x: 133-136^{\circ}$ (Murat, Amouroux, C. 1912 II, 104).

- 2. Disopropyl cyclohexyl carbinol $C_{13}H_{24}O =$
- $H_{3}C < \underbrace{\text{CH}_{3} \cdot \text{CH}_{2}}_{\text{CH}_{3} \cdot \text{CH}_{3}} \text{CH} \cdot \text{C(OH)}[\text{CH(CH}_{3})_{3}]_{3}. \quad B. \quad \text{Aus Diisopropylketon und Cyclohexylmagne-}$ siumbromid (MURAT, AMOUROUX, C. 1914 I, 957; Bl. [4] 15, 161). — Zahes Öl. Kp₁₈: 125°. D_0^{\bullet} : 0,9153. n_p : 1,474. — Liefert beim Überleiten über erhitztes ThO₂ β . Dimethyl- γ -cyclohexyliden-pentan bezw. β . δ -Dimethyl- γ -cyclohexyl- β -penten oder ein Gemisch beider (s. Ergw. Bd. V, S. 56).
- 3. 1-Methyl-2-propyl-4-tsopropyl-cyclohexanol-(3), 2-Propyl-p-menthanol-(3) $C_{13}H_{36}O=CH_3\cdot HC < CH_3 CH_3 CH_3 > CH \cdot CH(CH_3)_3$. Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem 2-Propyl-p-menthanon-(3) dutch Reduktion mit Natrium in feuchtem Äther (Bordter, Bl. [4] 17, 364). — Kp_{27} : 141—145°. D_4^{in} : 0,9075. n_D^{in} : 1,4675. $[a]_D^{in}$: +29°7′ (in Benzol).

Acetat $C_{15}H_{25}O_2 = C_{15}H_{25} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus dem Alkohol und Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr bei 170° (BOEDTKER, Bl. [4] 17, 364). — Wurde nicht rein erhalten. Kp₃₀: 152°. D_4^{u} : 0,9515. n_2^{u} : 1,474. $[a]_5^{u}$: -8^{δ} 58′ (in Benzol).

- 4. 1 Methyl 3 propyl 4 isopropyl cyclohexanol (3), 3 Propyl p-menthanol-(3) C₁₃H₂₆O = CH₃·HC < CH₂·C(C₃H₇)(OH) > CH·CH(CH₃)₃.
- 3-[β , γ -Dibrom-propyl]-p-menthanol-(3) $C_{13}H_{34}OBr_3 = (CH_3)_2CH \cdot (CH_3)C_4H_4(OH) \cdot CH_3 \cdot CH_3F$. Aus stark linksdrehendem 3 -Allyl-p-menthanol-(3) und Brom (SAIZEW, Ж. 43, 339; C. 1911 II, 203). — Braunes dickes Öl. — Entwickelt freiwillig HBr.
- 1.1.3-Trimethyl-2- f_{γ} -oxy-butyl-cyclohexan, Tetrahydrojonol $C_{13}H_{16}O =$ $H_sC < CH_s \cdot C(CH_s)_s > CH \cdot CH_s \cdot CH_s \cdot CH(OH) \cdot CH_s$. B. Bei der Hydrierung von a- oder β-Jonon in Gegenwart von kolloidalem. Platin in Eisessig (SKITA, B. 48, 1495) oder in Gegenwart von Platinschwarz in Äther (Ruzicka, *Helv.* 2, 359).—Nach Cedernholz riechende Flüssigkeit. Kp₂₀: 142—143° (Sk.); Kp₁₇: 142—143° (R.). D²⁰: 0,9126 (Sk.); D¹⁵: 0,9144 (R.). Acetat $C_{18}H_{28}O_2 = C_{18}H_{28} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. Kp_{11} : 131° (SKITA, B. 48, 1496).
- 6. 1 Methyl 1.3.3 tridthyl cyclohexanol (2) $C_{13}H_{26}O =$ H₂C CH₂ CH₂ CH₂ C(CH₂) C₂H₃. B. Aus 1-Methyl-1.3.3-triāthyl-cyclohexanon-(2) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Haller, C. r. 157, 184). — Nach Eugenol riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₀: 258—260° (korr.). D₂. 0,9255. n₂. 1,4769.
- 11. Oxy-Verbindungen $C_{15}H_{20}O$.
- 1. 1 Methyl 4 isopropyl 2 isoamyl cyclohexanol (2) $C_{1b}H_{20}O =$ CH₃·HC CH₂ CH₂ CH·CH(CH₂)₂. Linksdrehende Form. Hydrierung von linksdrehendem 1 - Methyl - 2 - isoemyl - 4 - isopropenyl - cyclohexen - (6) - ol - (2) (8. 66) in absol. Ather in Gegenwart von Platin (Semmiler, Jonas, Oelswer, B. 50, 1840). — Kp_{17} : 154—160°. D^{20} : 0,8908. n_2^{20} : 1,4632. a_2^{20} : —1°30′.
- 2. 1 Methyl 4 isopropyl 2 isoamyl cyclohexanol (3), 2 Isoamyl p - menthanol - (3) $C_{12}H_{20}O = CH_{2} \cdot HC < \frac{CH_{2}}{CH(C_{2}H_{11}) \cdot CH(OH)} > CH \cdot CH(CH_{2})_{2}$. Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem 2-Isoamyl-p-menthanon-(3) durch Reduktion mit Natrium in feuchtem Ather (BOEDTEER, Bl. [4] 17, 364).— Schwach nach Amylalkohol riechende Flüssigkeit. Kp₂₃: 150°s. D⁴₂: 0,8985. n⁵₃: 1,4861. [a]²₅: +33°44′ (in Benzol).
- 3. 1 Methyl 4 isopropyl 2 isoamyl cyclohexanol (6) $C_{11}H_{m0} =$ $\begin{array}{lll} \mathrm{CH_{5} \cdot HC} < & \mathrm{CH(OH) - CH_{5}} > \mathrm{CH \cdot CH(CH_{5})_{5}}. & \mathrm{Rechtsdrehende} \ \mathrm{Form}. & B. \ \mathrm{Bei} \ \mathrm{der} \end{array}$ Hydrierung von rechtsdrehendem 1-Methyl-2-isoamyl-4-isopropenyl-cyclohexanol-(6) in absol. Ather in Gegenwart von Platin (SEMMLER, JONAS, OELSNER, B. 50, 1842). — Kp₁₈: 145—152°. D³⁰: 0,8906. n_D^{30} : 1,4686. a_D^{30} : $+1^{\circ}$.

4. Tetrahydroelemol C₁₈H₃₀O = C₁₈H₃₀OH. B. Durch Hydrieren von Elemol (S. 66) in Äther in Gegenwart von Platin (SEMMLER, LIAO, B. 49, 798; 50, 1286). — Reinigung über das Benzoat: S., L., B. 50, 1287. — F: 35,5°; Kp₁₃: 138—142°; D²⁰: 0,9080; n_D: 1,4807; a_D: -2° (S., L., B. 50, 1287). — Beim Erwärmen mit KHSO₄ oder Ameisensäure entsteht Tetrahydroelemen (Ergw. Bd. V, S. 58).

Acetat $C_{17}H_{38}O_3 = C_{15}H_{39} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp_{18} : 152—155°; D^{30} : 0,9304; n_D : 1,4641; a_D : +2° (Semmler, Liao, B. 50, 1287).

12. 1-Methyl-1.3.3-tripropyl-cyclohexanol-(2) $C_{16}H_{88}O =$

 $\mathbf{H_2C} \underbrace{\overset{\mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{C}(\mathbf{CH_3})(\mathbf{C_3H_7})}{\mathbf{C}(\mathbf{C_3H_7})_2}}_{\mathbf{CH} \cdot \mathbf{OH}} \mathbf{CH} \cdot \mathbf{OH}. \quad B. \quad \text{Aus 1-Methyl-1.3.3-tripropyl-cyclohexanon-(2)}$ durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Cornubert, C. r. 159, 78). — Kp₂₇: 173° (korr.). — Bildet kein Phenylurethan.

13. 1.1.3.3-Tetrapropyl-cyclohexanol-(2) $C_{18}H_{84}O =$

 $CH_2 \cdot C(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2 \cdot CH \cdot OH$. B. Aus 1.1.3.3-Tetrapropyl-cyclohexanon-(2) Hack CH2 C(CH2 CH2 CH3) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Cornubert, C. r. 159, 78). — Kper: 1886 (korr.). — Bildet kein Phenylurethan.

14. Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{38}O$.

- 1. 2 Methyl 1.1.5.5 tetrapropyl cyclohexanol (6) $C_{10}H_{30}O =$ $CH_3 \cdot HC < \underbrace{CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3}_{C(CH_3 \cdot CH_3 propyl-cyclohexanon-(6) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Cornubert, C. r. 159, 78). — Kp₁₈: 185⁶ (korr.). — Bildet kein Phenylurethan.
- 2. 5 Methyl 1.1.3.3 tetrapropyl cyclohexanol (2) $C_{19}H_{38}O = CH_3 \cdot C(CH_3 \cdot CH_3 \cdot$ Kp. 1780 (korr.). — Bildet kein Phenylurethan.

2. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-2} O$.

1. Oxy-Verbindungen C₄H₁₀O.

1. Cyclohexen - (1) - ol - (1), Δ' - Tetrahydrophenol $C_0H_{10}O =$ H_aC CH_a·CH_bC·OH ist desmotrop mit Cyclohexanon, Syst. No. 612.

Carbāthoxy-Derivat des Cyclohexen - (1) - ols - (1) $C_9H_{14}O_8 = C_0H_9 \cdot 0 \cdot CO_9 \cdot C_9H_8$. B. Aus der Natriumverbindung des Cyclohexanons und Chlorameisensäureäthylester in Äther, neben einem anderen Produkt (Haller, Bauer, C. r. 152, 557). — Kp₂₀: 108—110 $^{\circ}$. — Gibt bei der Verseifung Cyclohexanon.

2. Cyclohecen - (1) - ol - (3), A^2 - Tetrahydrophenol $C_0H_{10}O = H_2C < CH_2 - CH_3 - CH_4 - CH_5 - C$ SONNENPELD, B. 46, 2957). — Ol. Destilliert unzersetzt bei 163—168°. Du: 0,9923. Gibt ein Phenylurethan vom Schmelzpunkt 107° und ein Naphthylurethan vom Schmelspunkt 156°.

Äthyläther $C_8H_{14}O=C_6H_9\cdot O\cdot C_9H_5$ (S. 48). Gibt mit kalter, verdünnter KMnO₄-Lösung den Monoathyläther des Cyclohexantriols-(1.2.3) vom Schmelzpunkt 124° (Brunel, C. r. 150, 988). Bildet bei der Einw. von Jod und gelbem HgO in äther. Lösung in Gegenwart von Wasser den Monoäthyläther, in alkoh. Lösung den Diäthyläther des 3- oder 2-Jodcyclohexandiols-(1.2 oder 1.3) (BR., C. r. 150, 986).

3+

- 2. Oxy-Verbindungen C.H.4O.
- 1. 1-Vinyl-cyclohexanol-(1) C₈H₁₄O = H₂C CH₂·CH₂·CH₃·C(OH)·CH:CH₂. B. Aus 1-Acetylenyl-cyclohexanol-(1) durch Reduktion mit Natrium in Ather (BAYER & Co., D.R.P. 288271; C. 1915 II, 1223; Frdl. 12, 60). — Olige Flüssigkeit. Kp₃: 59°. n₂°: 1,4781.
- 2. 1.2 Dimethyl cyclohexen (2) ol (1), Cantharenol C₂H₁₄O = H₂C < CH₁C(CH₂) C(CH₂) · OH. B. Aus 1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(6) und Methylmagnesiumjodid in Äther (HAWOETH, Soc. 103, 1246). Öl mit schwachem Mentholgeruch. Kp₁₈₀: 132°; Kp: 167° (Zers.). D₁²: 0,9528. n_D: 1,4844. Gibt beim Behandeln mit 8°/ciger wäßr. Oxalsäure-Lösung 1.2-Dimethyl-cyclohexadien-(2.6) oder 2-Methyl-1-methylen-cyclohexen-(2) (Ergw. Bd. V, S. 63). Mit konz. Schwefelsäure färbt sich die reine Substanz orangerot, die Lösung in Essigsäureanhydrid violett.
- 3. 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(1)-ol-(3) $C_9H_{14}O = H_2C < \begin{array}{c} C(CH_9): CH \\ CH_3 CH_2 \end{array} > C(CH_9) \cdot OH$.

 B. Aus 1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(3) und Methylmagnesiumjodid in Ather (v. Auwers, 46, 2995). $Kp_{15}: 75^{\circ}$. $D_4^{\circ,\circ}: 0.9336$. $n_5^{\circ,\circ}: 1.4742; n_5^{\circ,\circ}: 1.477; n_5^{\circ,\circ}: 1.4846; n_7^{\circ,\circ}: 1.4908$.
- 4. $a.\beta$ -Dicyclopropyl-äthylalkohol $C_8H_{14}O = \frac{H_2C}{H_3C}$ CH·CH(OH)·CH₂·CH CH₂. B. Aus a-Oxo- $a.\beta$ -dicyclopropyl-äthan durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Michiells, C. 1912 I, 1105). Zähe, fruchtartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₇₀: 179—180°. D^{ac}. 0,9054. n^{ac}. 1,4604. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt mit HBr eine Verbindung $C_8H_{14}Br_2$ (D^{ac}. 1,535).

3. Oxy-Verbindungen $C_9H_{16}O$.

- 1. 1-Allyl-cyclohexanol-(1), 1-[Propen-(1*)-yl]-cyclohexanol-(1) $C_9H_{16}O=H_{12}C\subset CH_{12}-CH_{12}-C(OH)\cdot CH_{1}\cdot CH: CH_{1}$ (8. 50). B. Aus Cyclohexanon durch Einw. von Allylbromid und Magnesium in Äther (Mazurewitsch, K. 48, 979; C. 1911 II, 1922). Pfefferminz-campherartig riechende Flüssigkeit. $Kp_{27,5}: 95-97^{\circ}; D_{2}^{\circ}: 0,9341; n_{D}^{\circ}: 1,4756$ (M., K. 43, 979). Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (Saizew, K. 44, 1015; C. 1913 I, 23). Gibt mit verdünnter wäßriger $KMnO_4$ -Lösung 1-[β , γ -Dioxy-propyl-cyclohexanol-(1) und Cyclohexanol-(1)-essigsäure-(1) (8.; M., K. 46, 35; C. 1914 I, 1999); mit konzentrierter alkalischer Permanganatlösung entsteht außerdem Adipinsäure (M., K. 46, 35). Verhalten beim Erhitzen mit $KHSO_4$ oder wasserfreier Oxalsäure: S. Bei der Einw. von trocknem Chlorwasserstoff entsteht 1-Chlor-1-allyl-cyclohexan (S.).
- 2. 1-Methyl-4-[a-oxy-\$\frac{athyl}{athyl}\$-cyclohexen-(1), 1-Methyl-4-[\$\frac{athylol-(4^1)}{cyclohexen-(1)}\$ cyclohexen-(1) C₉H₁₆O = CH₂·CC+\frac{CH_2}{CH_3}-CH·CH(OH)·CH₂ (8. 50). Liefert beim Schütteln mit verd. Schwefels\text{\text{au-chyl-4-[a-oxy-\text{\text{\text{athyl}}}-cyclohexanol-(1)}\$ (Wallach, C. 1915 II, 825; A. 414, 206). Beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidalem Palladium entsteht 1-Methyl-4-[a-oxy-\text{\text{\text{\text{\text{\text{cyclohexanol-(1)}}}}}\$
- 3. 1.1.3 Trimethyl cyclohexen (2) ol (4) C₅H₁₆O = (CH₃)₂C<CH₁C(CH₂)CH·OH. B. Neben anderen Produkten aus a-Cyclogeraniumsäure bei der Einw. von Jod in wäßr. Na₁CO₂-Lösung oder von Jod und HgO in feuchtem Äther (Bougault, C. r. 150, 397). Entsteht in besserer Ausbeute beim Erwärmen von a-Cyclogeraniumsäure mit Mercuriacetat in Eisessig auf dem Wasserbad und Verseifen des entstandenen Acetats (B., C. r. 150, 534). Campherartig riechendes Öl. Kp₇₆₀: 193°; D¹³: 0,9310 (B., C. r. 150, 399). Unlöslich in Wasser; mischbar mit den üblichen organischen Lösungsmitteln. Ist leicht flüchtig mit Wasserdämpfen. Wird durch CrO₃ in konz. Schwefelsäure (B., C. r. 150, 399) oder durch Mercuriacetat in Eisessig (B., C. r. 150, 534) zu 1.1.3-Trimethyl-cyclohexen-(2)-on-(4), bei längerer Einw. von Chromsäure zu Essigsäure und a.a-Dimethylglutarsäure oxydiert.

Acetat $C_{11}H_{18}O_2 = C_9H_{15} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. Flüssigkeit. Kp: 206—207° (Bougault, C. r. 150, 399).

4. 1.3.5 - Trimethyl - cyclohexen - (1) - ol - (3) $C_0H_{16}O = H_2C < C(CH_2): CH_2 < C(OH) \cdot CH_2$. B. Aus 1.3-Dimethyl-cyclohexen - (3)-on - (5) durch Einw. von Methylmagnesium odid in Äther (Auwers, Peters, B. 43, 3087). — Krystelle, die bei Berührung mit Petroläther-Dämpfen zerfließen. F: 46°. $Kp_{17}: 87-90^{\circ}$ (korr.); $D_{3.2}^{3.2}: M_{18}: M_$

- 5. 1-Methyl-2-[a-oxy-isopropyl]-cyclopenten-(1) $C_9H_{16}O = CH_3 \cdot C \cdot CH_3$ $H_1C \cdot CH_3 \cdot C \cdot C(CH_3)_3 \cdot OH$ B. In geringer Menge neben 1-Methyl-2-isopropenyl-cyclopenten-(1) aus 1-Methyl-2-acetyl-cyclopenten-(1) und $CH_3 \cdot MgI$ in Ather (HAWORTH, Soc. 103, 1250). Campherartig riechende Flüssigkeit. $Kp_{30} : 115^{\circ}$. Spaltet schon beim Destillieren Wasser ab und liefert 1-Methyl-2-isopropenyl-cyclopenten-(1).
- 6. 1-Isopropyl-bicyclo-[0.1.3]-hexanol-(4), Sabinenalkohol C₀H₁₆O = H₂C-CH₂-C·CH(CH₂)₂. B. Durch Reduktion von linksdrehendem Sabinenketon HO·HC-CH-CH₂-Ch₃. B. Durch Reduktion von linksdrehendem Sabinenketon C₀H₁₄O (Syst. No. 616) mit Natrium und Alkohol, neben gesättigten Anteilen (SEMMLER, B. 35, 2049; Die ätherischen Öle, Bd. II [Leipzig 1906], S. 291). Kp: 198—203°. D: 0,9344. n_D: 1,4702.
- 7. 6.6-Dimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptanol-(2), Nopinol H_2C —CH(OH)·CH $C_0H_{16}O$, s. nebenstehende Formel.

 a-Nopinol (S. 52). F: 101—102° (Tschugajew, Kirft-schew, Bl. [4] 13, 800). [a] $_0^{\text{pc}}$: —9,17° (in Alkohol; c = 14). H_2C $CH \cdot C(CH_2)_2$ Absorptionsspektrum der 1n-alkohol. Lösung: Tsch., K.
- 8. Inakt. 1.7-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(2), inakt. Santenol C₂H₁₆O, s. nebenstehende Formel (S. 52).

 Zur Bildung aus Santen vgl. Komppa, Hintikka, A. 387, 310;

 Bl. [4] 21, 16; C. 1917 I, 406. Schmilzt, über das saure Diphenat (F: 119—120°) gereinigt, bei 86° (Komppa, Priv.-Mitt.). Kp₇₄₀: 196° (K., H., A. 387, 310). Wird im Organismus des Kaninchens in Santenolglucuronsäure (Syst. No. 2617) übergeführt (Hämäläinen, C. 1912 II, 855). Das Phenylurethan schmilzt bei 65° (K., H.).

Acetat $C_{11}H_{18}O_2 = C_2H_{15} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 52). Kp₇₅₀: 215° (Komppa, Hintikka, Bl. [4] 21, 16); Kp₈: 85—89° (Kondakow, Ж. 43, 1115; C. 1912 I, 1010). D³⁰: 0,9859; n_D: 1,4593 (Kond.).

9. 2.2-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(3), Camphe-nilol C₃H₁₆O, s. nebenstehende Formel (S. 53). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 91,5—92° (Komppa, Hintieka, A. 387, 299). Kp₇₄₀: 196—197° (K., H., A. 429, 181). — Liefert mit Chromsäure Camphenilon (K., H.). Beim Erhitzen mit NaHSO₄ auf 190—200°, mit KHSO₄ auf 175—180° oder mit P₂O₅ entsteht Santen (Komppa, Hintieka, A. 387, 302; vgl. K., H., Bl. [4] 21, 17; Ann. Acad. Sci. Fenn. [A] 7, No. 9, S. 3; Meerwein, A. 405, 134 Ann. 1). — Wird im Organismus des Kaninchens in Camphenilolglucuronsäure (Syst. No. 2817) übergeführt (Hämäläinen, C. 1912 I, 855).

Camphenilylxanthogensäuremethylester $C_{11}H_{18}OS_2 = C_2H_{15} \cdot O \cdot CS_2 \cdot CH_3$ (S. 53).

B. Aus der Natriumverbindung des Camphenilols, CS_2 und Dimethylsulfat in Äther-Toluoi-Lösurg (Komppa, Roschier, A. 429, 181). — Öl. Kp₈: 147°. D₄": 1,1157. n₅": 1,5598. — Liefert bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck Apobornylen und viel Apocyclen.

10. 2.2 - Dimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanol - (5), (CH₃)₂C-CH-CH₂ β - Fenchocamphorol C₂H₁₆O, s. nebenstehende Formel. B. Das Acetat entsteht beim Erwärmen von Apocyclen (Ergw. Bd. V, S. 66) mit Eisessig und etwas Schwefelsäure auf 60° (ROSCHIER, Ann. Acad. Sci. Fenn. [A] 10, No. 1, S. 9; C. 1919 I, 728; KOMPPA, R., A. 429, 187). — Nicht rein erhalten. — Gibt beim Erwärmen mit alkal. Permanganat-Lösung trans-Apofenchocamphersäure und dl-β-Fenchocamphoron.

Acetat $C_nH_{18}O_2 = C_9H_{15} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. s. o. — Kp₈: 81—82° (Roschier, Ann. Acad. Sci. Fenn. [A] 10, No. 1, S. 9; C. 1919 I, 728; Komppa, R., A. 429, 187). D_1^{∞} : 0,9971. n_{∞}^{∞} : 1,4601; n_{∞}^{∞} : 1,4623; n_{∞}^{∞} : 1,4729. — Gibt bei der Verseifung β-Fenchocamphorol.

11. 2.3 - Dimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanol - (2), H₂C - CH - C(CH₃)·OH Santenhydrat, β -Santenol C₂H₁₆O, s. nebenstehende Formel (S. 53). Wird im Organismus des Kaninchens in β -Santenolglucuronsäure übergeführt, die bei der Hydrolyse mit verd. Schwefelsäure Santen liefert (Himilinen, C. 1912 II, 855).

12. dl-7.7-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(2), dl-a-Fenchocamphorol C₂H₁₀O s. nebenstehende Formel. B. Aus dl-a-Fenchocamphoron durch Reduktion mit Natrium und absol. Alkohol (KOMFPA, ROSCHIER, C. 1918 I, 623). — F: 122—124°. Kp: 203°. Sublimiert in feinen Nadeln.

4. Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{18}O$.

- 1. 1.1.4-Trimethyl-cyclohepten (5 oder 6) ol-(3), Dihydroeucarveol, auf Grund der konstitutiven Beziehung zu a-Dihydroeucarveol (vgl. Wallach, A. 408, 93) zweckmäßig als a-Dihydroeucarveol zu bezeichnen, $C_{10}H_{18}O=$
- 2. $[a-Oxy-\beta-butenyl]$ -cyclohexan, Propenyl-cyclohexyl-carbinol $C_{10}H_{10}O=C_{0}H_{11}\cdot CH(OH)\cdot CH\cdot CH\cdot CH_{3}$. (Wurde nicht frei von Dicyclohexyl erhalten). B. Aus Cyclohexylmagnesiumbromid und Crotonaldehyd (Douris, C. r. 157, 57). Unangenehm riechende, sirupõse Flüssigkeit. Kp₁₈: 112—114°. Gibt bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 195—200° ein Gemisch von Propyl-cyclohexyl-keton und viel Butylcyclohexan.
- 3. $1-[\beta-Oxy-isobutyl]-cyclohexen-(1)$ $C_{10}H_{18}O=H_{2}C-CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CCH_{3}\cdot CH_{3}\cdot
- 4. 1 Methyl 3 allyl cyclohexanol (2) C₁₀H₁₈O = H₂C CH(CH₃)·CH(OH) CH·CH₂·CH:CH₂. B. Aus 1-Methyl-3-allyl-cyclohexanon-(2) durch Reduktion mit Natrium und absol. Alkohol (CORNUBERT, C. r. 159, 76). Mentholartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 105° (korr.). Bildet ein flüssiges Phenylurethan.
- 5. 1-Methyl-3-allyl-cyclohexanol-(3), 1-Methyl-3-[propen-(3)-yl]-cyclohexanol-(3) $C_{10}H_{18}O = H_2C < \frac{CH_3}{CH(CH_3)} \cdot CH_2 > C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_3$ aus rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) (S. 54). Kp₇₆₄: 206—209°; D₃₅: 0,9134; D₅: 0,9225 (SAIZEW, 36. 43, 345; C. 1911 I, 204). Dreht die Ebene des polarisierten Lichtsnicht (S., 36. 47, 2129; C. 1916 II, 387). Bei der Oxydation mit währ. KMnO₄-Lösung erhält man 1-Methyl-3-[β . γ -dioxy-propyl]-cyclohexanol-(3), 1-Methyl-cyclohexanol-(3)-essigsäure-(3) und Oxalsäure (S., 36. 48, 347). Gibt beim Behandeln mit Chlorwasserstoff und Umsetzen des Chlorids mit Ag₂CO₃ rechtsdrehendes 1-Methyl-3-allyl-cyclohexen-(3) (S., 36. 47, 2129; C. 1916 II, 387).
- 6. 1 Methyl 3 allyl cyclohexanol (4) $C_{10}H_{18}O = H_2C = CH_3 \cdot CH(OH) CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH$
- 7. 1-Methyl-4-allyl-cyclohexanol-(3), 1-Methyl-4-[propen-(4)-yl]
 cyclohexanol-(3) C₁₀H₁₀O = CH₂ · HO CH₂ · CH₂ · CH₃ · CH - 8. 1-Methyl-2-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexen-(3), o-Menthen-(3)-ol-(8) $C_{10}H_{18}O = H_2C < CH \xrightarrow{CH} CH C(CH_2) > CH \cdot C(CH_2)_3 \cdot OH$.
 - a) "cis"-Form. B. Aus "cis"-1-Methyl-cyclohexen-(3)-carbonsaure-(2)-athylester und CH₃·MgI in Ather (Perkin, Soc. 99, 753). Nach Terpineol und Pfesserminz riechendes Ol. Kp₃₀: 107—108°. Liefert beim Erhitzen mit 6°/eiger Oxalsaure-Lösung "cis"-o-Menthadien-(3.8(9)).

- b) ,trans"-Form. B. Aus ,trans"-1-Methyl-cyclohexen-(3)-carbonsäure-(2)-äthylester und CH₃-MgI in Ather (PERKIN, Soc. 99, 751). Nach Menthol riechendes Ol. Kp₃₀: 110° bis 111°. — Liefert beim Erhitzen mit 6°/eiger Oxalsäure-Lösung "trans"-o-Menthadien-(3.8(9)).
- 9. 1-Methyl-2-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexen-(4), o-Menthen-(4)-ol-(8) $C_{10}H_{18}O = HC < \frac{CH_3 - CH_{(CH_3)}}{CH_3 - CH_{(CH_3)}} > CH \cdot C(CH_3)_3 \cdot OH.$ B. Aus 2-Methyl-cyclohexen-(4)-carbonsaure-(1)-āthylester und CH₃·MgI in Ather (Perkin, Soc. 99, 756). — Nach Pfefferminz riechender, zaher Sirup. Kp₂₀: 110°. — Bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung entsteht β-Methyl-β'-[a-oxy-isopropyl]-adipinsaure (isoliert als Lactonsaure, Syst. No. 2619). Liefert bei 10-tägigem Schütteln mit 5°/aiger Schwefelsaure o-Menthadien-(4.8(9)). — Das Phenylurethan schmilzt bei 119-1200
- 10. 1-Methyl-2-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexen-(5), o-Menthen-(5)-ol-(8) $C_{16}H_{18}O = HC < \frac{CH_3}{CH} \cdot \frac{CH_3}{CH(CH_3)} > CH \cdot C(CH_3)_3 \cdot OH$. B. Aus 2-Methyl-cyclohexen-(3)-carbonsaure-(1)-athylester und CH₂ MgI in Ather (Perkin, Soc. 99, 736). — Terpineolartig riechender Sirup. Kp_{794} : 198—200° (geringe Zersetzung); Kp_{100} : ca. 140°; Kp_{30} : 110—112°. D_{50}^{**} : 0,9404. n_p : 1,4792. — Gibt beim Schütteln mit 5°/ $_0$ iger Schwefelsäure oder beim Erhitzen mit 6°/siger Oxalsäure-Lösung o-Menthadien-(5.8(9)). — Das Phenylurethan schmilzt bei 118—119°.
- 11. 1-Methyl-2-fa-oxy-isopropyl]-cyclohexen-(6), o-Menthen-(6)-ol-(8) $C_{10}H_{18}O = H_{2}C < \frac{CH_{2}}{CH_{1}} - \frac{CH_{2}}{CH_{2}} > CH \cdot C(CH_{3})_{2} \cdot OH$. B. Aus 2-Methyl-cyclohexen-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester und CH₃·MgI in Äther (Perkin, Soc. 99, 740). — Zähes, nach Terpineol und Menthol riechendes Öl. Kp₇₈₄: 200—202° (geringe Zersetzung); Kp₃₀: 107—108°. Dg: 0,9412. n_p: 1,4811. — Liefert beim Erhitzen mit 5°/_oiger Oxalsäure-Lösung oder beim Schütteln mit 6°/_oiger Schwefelsäure o-Menthadien-(6.8(9)). Die Lösung in Acetanhydrid wird durch einen Tropfen Schwefelsäure orangebraun gefärbt.
- 12. 1-Methyl-3-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexen-(1), m-Menthen-(1)-ol-(8) $C_{10}H_{18}O = H_{2}C < \begin{array}{c} C(CH_{3}):CH \\ CH_{3} CH_{3} \end{array} > CH \cdot C(CH_{3})_{3} \cdot OH \ (vgl. \ S. \ 54).$
- a) Linksdrehendes m-Menthen-(1)-ol-(8). B. Aus l-1-Methyl-cyclohexen-(1)carbonsaure-(3)-methylester und CH₃·MgI in Ather (HAWORTH, PERKIN, Soc. 103, 2237). - Kp_{a0} : 106—108°. $[\alpha]_{b}$: —45,9° (in Essigester; c = ca. 5). — Liefert mit konz. Salzsäure 1-Silvestren-bis-hydrochlorid.
- b) m-Menthen-(1)-ol-(8) von unbekanntem optischem Verhalten. Ist ein Bestandteil des Silveterpineols (S. 40, No. 18) (Haworth, Perkin, Wallach, Soc. 103, 1234; A. 899, 166).
- 13. 1-Methyl-3-fa-oxy-isopropyl]-cyclohexen-(2), m-Menthen-(2)-ol-(8) $C_{10}H_{10}O = H_2C < CH_3 CH_3 CH_3 > C \cdot C(CH_3)_3 \cdot OH.$
- a) Rechtsdrehende Form. B. Aus d-1-Methyl-3-acetyl-cyclohexen-(2) und Methyl-magnesiumjodid in Ather (HAWORTH, PERKIN, WALLACH, A. 379, 148; Soc. 99, 129). Kp₇₆₀: 206—208°; Kp₂₂: 103—105°. D²²: 0,923. n_D: 1,4728. [a]_D: +55,56°. Liefert mit 2°/oiger KMnO₄-Lösung bei 0° a-Methyl-adipinsaure. Bei der Einw. von 1,5°/oiger Schwefelsaure bei gewöhnlicher Temperatur entsteht rechtsdrehendes m-Menthadien-(2.8(9)). Das Phenylurethan schmilzt bei 124°.
- b) Inaktive Form (S. 54). B. (Aus 3-Methyl-cyclohexen-(1)-carbonsäure-(1)-äthylester (Perkin, Tattersall, Soc. 87, 1101); vgl. Haworth, Perkin, Wallach, A. 879, 141; Soc. 99, 125). Kp. 110°. D. 0,9281. n. 1,4772. Gibt beim Erhitzen mit 6°/100° Oxalsäure-Lösung inakt. m-Menthadien-(2.8(9)). Das Phenylurethan schmilzt bei 127^e (Zers.).
- B. Aus d-1-Methyl-cyclohexen-(3)-carbonsaure-(3)a) Rechtsdrehende Form. a) Recutsdrehende Form. B. Aus d-1-methyl-cyclonexen-(3)-carbonsaure-(3)-athylester und CH₂·MgI in Ather (Luff, Perkin, Soc. 99, 524). — Zäher Sirup. Kp₂₅: 107—108°. D²⁶: 0,9235. n_D: 1,4791. [a]_D: +20,9° (in Essigester; c = 3,6). — Liefert beim Erhitzen mit 5°/oiger Oxalsäure-Lösung rechtsdrehendes m.Menthadien-(3.8(9)).

 b) Linksdrehende Form. B. Aus l-1-Methyl-cyclohexen-(3)-carbonsäure-(3)-āthylester und CH₂·MgI in Ather (Luff, Perkin, Soc. 99, 525). — Kp₁₄: 102—103°. [a]_D: —18,5° (in Essigester; c = 4,5). — Liefert beim Erhitzen mit 5°/oiger Oxalsäure-Lösung linksdrahender m.Menthadien (2.80°).
- drehendes m-Menthadien-(3.8(9)).

- c) Inaktive Form (S. 55). Zur Darstellung aus dl-1-Methyl-cyclohexen-(3)-carbon-säure-(3)-äthylester und CH₃·MgI vgl. LUFF, PERKIN, Soc. 97, 2153. Kp₃₅: 115°. D^m₅₀: 0,9268. n_p: 1,4798. Liefert beim Kochen mit $6^0/_0$ iger Oxalsäure-Lösung inakt. m-Menthadien-(3.8(9)). Das Phenylurethan schmilzt bei 130° (L., P.).
- 15. 1-Methyl-3-[a-oxy-tsopropyl]-cyclohexen-(4), m-Menthen-(4)-ol-(8) C₁₀H₁₈O = H₂C CH(CH₃)·CH₂ CH·C(CH₃)₃·OH. B. Aus 1-Methyl-cyclohexen-(4)-carbon-säure-(3)-äthylester und CH₃·MgI in Äther, in sehr geringer Menge (Perkin, Soc. 97, 2147). Nach Terpineol und Menthol riechendes Öl. Kp₃₀: 115—117°. Liefert beim Kochen mit 6% iger Oxalsäure-Lösung m-Menthadien-(4.8(9)), vielleicht im Gemisch mit m-Menthadien-(4.3(8)) (P., Soc. 97, 2134, 2147).
- 16. 1-Methyl-3-fa-oxy-isopropyl]-cyclohexen-(5), m-Menthen-(5)-ol-(8) $C_{10}H_{18}O = HC < CH_{12}CH_{12}CH \cdot C(CH_{13}) \cdot OH.$
- a) Rechtsdrehende Form. B. Aus d-3-Methyl-cyclohexen-(4)-carbonsäure-(1)-äthylester und CH_3 ·MgI in Äther (Perkin, Soc. 97, 2141). Nach Terpineol und Menthol riechendes Öl. Kp₃₀: 115°. [a] $_5^6$: $+36,7^\circ$ (in Alkohol; c = 4,5). Liefert bei aufeinanderfolgender Oxydation mit KMnO₄ und CrO₃ a-Methyl- β -[a-oxy-isopropyl]-adipinsäure (isoliert als cis- und trans-Lactonsäure, Syst. No. 2619). Liefert beim Erhitzen mit 6°/oiger Oxalsäure-Lösung d-m-Menthadien-(5.8(0)), möglicherweise im Gemisch mit wenig m-Menthadien-(5.3(8)). Die Lösung in Essigsäureanhydrid färbt sich mit einem Tropfen konz. Schwefelsäure vorübergehend rot, dann violett.
- b) Linksdrehende Form. B. Aus l-3-Methyl-cyclohexen-(4)-carbonsäure-(1)-āthylester und CH₃·MgI in Ather (Perkin, Soc. 97, 2143). Kp₂₀: 104—105°. [a]_D: —32,6° (in Essigester; c = 5). Verhält sich bei der aufeinanderfolgenden Oxydation mit KMnO₄ und CrO₃ wie die rechtsdrehende Form. Gibt beim Kochen mit 6°/ojger Oxalsäure-Lösung 1-m-Menthadien-(5.8(9)), vielleicht im Gemisch mit wenig m-Menthadien-(5.3(6)).
- c) Inaktive Form. B. Aus dl-3-Methyl-cyclohexen-(4)-carbonsäure-(1)-äthylester und CH₃·MgI in Äther (Perkin, Soc. 97, 2139). Nach Terpineol und Pfefferminz riechendes Ol. Kp₃₀: 115—117°. Liefert beim Kochen mit 6°/siger Oxalsäure-Lösung dl-m-Menthadien-(5.8(9)), vielleicht im Gemisch mit wenig m-Menthadien-(5.3(8)).
- 17. 1-Methyl-3-fa-oxy-isopropylj-cyclohexen-(6), m-Menthen-(6)-ol-(8) $C_{10}H_{18}O = HC < \frac{C(CH_2) \cdot CH_2}{CH_2} \sim CH \cdot C(CH_2)_2 \cdot OH.$
- a) Linksdrehende Form, d-m-Menthen-(6)-ol-(8). B. Aus d-3-Methyl-cyclohexen-(3)-carbonsäure-(1)-äthylester und $CH_2 \cdot MgI$ in Äther (Haworth, Perkin, Soc. 103, 2233). Kp_{20} : 106—107°. [α]₃^{m,1}: —2,73° (in Äther; c = 16,7). Liefert mit konz. Salzsäure d-Silvestren-bis-hydrochlorid.
- b) Rechtsdrehende Form, l-m-Menthen-(6)-ol-(8). B. Aus l-3-Methyl-cyclohexen-(3)-carbonsäure-(1)-methylester und CH₂·MgI in Äther (Haworth, Perkin, Soc. 103, 2234). Kp₂₁: 106—108°. [a]_p: ca. +1°. Liefert mit konz. Salzsäure l-Silvestren-bishydrochlorid.
- c) m-Menthen-(6)-ol-(8) von unbekanntem optischen Verhalten. Bildet einen Bestandteil des Silveterpineols (s. u.) (HAWORTH, PERKIN, WALLACH, Soc. 103, 1234; A. 399, 166).
- 18. Silveterpineol C₁₀H₁₀O (S. 55). Ist als Gemisch von m-Menthen-(1)-ol-(8) und m-Menthen-(6)-ol-(8) erkannt worden (HAWORTH, PERKIN, WALLACH, Soc. 108, 1234; A. 899, 166). Liefert bei der Oxydation mit verd. KMnO₄-Lösung bei 0° 1-Methyl-2-acetyl-cyclopenten-(1), das Lacton der 5-Oxo-3-[a-oxy-isopropyl]-hexan-carbonsäure-(1) (Syst. No. 2475), "Silveglycerin" C₁₀H₂₀O₃ (Syst. No. 575) und andere Produkte (H., P., W.). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium m-Menthanol-(8)(W., A. 381, 60). Über das Verhalten bei der Wasserabspaltung durch 15°/₉ige. wäßr. Oxalsäure-Lösung vgl. H., P., W., Soc. 108, 1237. Gibt beim Schütteln mit verd. Schwefelsäure ein Gemisch von "cis"- und "trans"-m-Menthandiol-(1.8) (H., P., W., Soc. 103, 1233; A. 399, 161). Gibt mit Brom in Eisessig m-Cymol (H., P., W.).
- 19. 1-Methyl-1-isopropyl-cyclohexen-(1)-ol-(4), p-Menthen-(1)-ol-(4), Terpinenol-(4) $C_{10}H_{18}O = CH_3 \cdot C < \frac{CH_3}{CH} \cdot CH_3 \cdot C(OH) \cdot CH(CH_3)_3$ (S. 55). Rechtsdrehende Form. V. Im Muskatnußöl (Schimmel & Co., C. 1910 I, 1719). Im Cypresenöl (Schimel & Co., C. 1918 I, 1973). Im Shô-Gynöl (Nagal, sit. v. Gilden-Hoffe. 3. Aufl. Bd. I [Miltitz 1928], S. 462). Kp: 208—210°; D^{11} : 0,942; a_{1}^{n} : +24,5° besw. Kp: 210—212°; D^{11} : 0,948; a_{1}^{n} : +24,3° (N.). Gibt ein Nitrosochlorid vom Schmelspunkt 111—112°, ein

Nitrolpiperidid vom Schmelzpunkt 172—174°, ein Phenylurethan vom Schmelzpunkt 71—72° und ein a-Naphthylurethan vom Schmelzpunkt 105,5—106,5° (N.).

- 20. 1-Methyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexen-(1), p-Menthen-(1)-ol-(8), a-Terpineol C₁₀H₁₀O = CH₂·CCH₂·CH₂·CH₂·CH·C(CH₃)₂·OH (S. 56). V. Linksdrehendes a-Terpineol ist gefunden worden: Im destillierten Limettöl (HAENSEL, C. 1910 I, 1612). Im Borneocampheröl (SCHIMMEL & Co., C. 1913 I, 1972). Im Harzsatt aus dem Kernholz der Douglasfichte (SCHORGER, Am. Soc. 39, 1043). Inaktives a-Terpineol wurde im Réunion-Geraniumöl gefunden (SCHIMMEL & Co., C. 1910 II, 1756; 1911 II, 1802). a-Terpineolfraktionen von unbekanntem optischem Verhalten finden sich im Öl der Blüten von Robinia Pseudacacia (ELZE, Ch. Z. 34, 814) und im Bergamottöl (E., Ch. Z. 34, 538).
- a) Rechtsdrehendes a-Terpineol, d-a-Terpineol $C_{10}H_{18}O$ (S. 56). B. Durch Kinw. von $62^{\circ}/_{\circ}$ iger wäßriger Toluolsulfonsäure-Lösung auf rechtsdrehendes griechisches Terpentinöl bei 19—20° (Terpinwerk, D. R. P. 223795; C. 1910 II, 512). Das Nitrosochlorid liefert beim Erwärmen mit $90^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol linksdrehendes 1.8-Oxido-p-menthanon-(2)-oxim (Cusmano, G. 49 I, 37).
- b) Inakt. a-Terpineol, dl-a-Terpineol C₁₀H₁₈O (S. 58). B. Bei der Einw. von 30% gem Wasserstoffperoxyd auf a-Pinen (aus amerikanischem Terpentinöl) in Eisessig bei 40-60% (Henderson, Sutherland, Soc. 101, 2290). Durch Einw. von Ameisensäure auf a-Pinen oder von 0.5% ger Oxalsäure-Lösung auf Terpinhydrat (Aschan, C. 1919 I, 284). Aus 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexen-(1) und CH₃·MgI in Ather (Wallach, C. 1915 II, 825; A. 414, 207). Das Acetat entsteht neben Terpin-diacetat bei längerer Einw. von Acetanhydrid auf Cineol bei 20% in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure oder wasserfreiem FeCl₃ (Knoevenagel, A. 402, 140). Kp₁₂: 99—100% (Stadnikow, Ж. 47, 1118; C. 1916 I, 1067); Kp₁₄: 102—103% (Kn.); Kp₁₆: 104—107% (St.). D²*: 0,9337; n²*: 1,4783 (Kn.). a-Terpineol gibt mit Ozon in Hexan-Lösung ein Ozonid (s. u.) (Harries, B. 45, 942). Beim Überleiten mit Wasserstoff über Nickel bei 350—360% entsteht p-Cymol (Sabatter, Gaudion, C. r. 168, 671). a-Terpineol gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickel unter nicht näher angegebenen Bedingungen (Béral, C. r. 150, 1763) oder von kolloidem Palladium (Wallach, A. 381, 55) p-Menthanol-(8). Liefert bei Einw. von Tonerde bei 200—280% (BASF, D. R. P. 254665; C. 1913 I, 347; Frdl. 10, 1336), von Kupfer bei 300% (Neave, Soc. 101, 514) oder beim Erhitzen mit Glykolid (J. D. Riedel A.-G., D. R. P. 281902; C. 1915 I, 408; Frdl. 12, 87) Dipenten. Einw. von Jod: Cabanova, Boll. chim. farm. 49, 957; C. 1911 I, 731. Liefert mit NaOCl in essigsaurer Lösung 2-Chlor-p-menthandiol-(1.8) und 1-Chlor-p-menthandiol-(2.8)(?) (Slawisski, C. 1918 I, 920). Gibt bei Einw. von 40% ger Schwefelsäure bei 0% nahezu quantitativ Terpinhydrat (Aschan, C. 1919 I, 284). Die aus dl-a-Terpineol und C₂H₅·MgI entstehende Verbindung C₁₀H₁₇·O·MgI (s. u.) liefert mit Athylacetat oder Athylbutyrat beim Kochen in Ather einen Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₆ (Ergw. Bd. V, S. 88 No. 63) (Stadnikow, Ж. 47, 1118; C. 1916 I, 1067). Das Phenylurethan schmilzt nach Wallach (A. 275, 104) und Per

C₁₀H₁₇·O·MgI. B. Aus dl-a-Terpineol und Propylmagnesiumjodid in Benzol (TSCHELINZEW, Ж. 45, 1913; C. 1914 I, 1826). — Weißes Pulver. Bildungswärme: TSCH., Ж. 45, 1920; C. 1914 I, 1827. Bildet mit dl-a-Terpineol in Benzol Komplexverbindungen; Wärmetönung der Reaktion mit 1 und mit 2 Mol Terpineol: TSCH. Verhalten beim Erhitzen mit Estern s. 0.

Ozonid des dl-a-Terpineols $C_{10}H_{18}O_4$. B. Bei der Einw. von Ozon auf dl-a-Terpineol in Hexan-Lösung (Harries, B. 45, 942). — Spröde Masse, die bei langem Trocknen etwas klebrig wird (aus Äther durch Petroläther gefällt). Leicht löslich außer in Benzol und Hexan. — Ist wenig explosiv.

Nitrosochlorid des d1-α-Terpineols C₁₀H₁₈O₃NCl = CH₃·ClC CH₂·CH₂·CH·C(CH₃)₂·OH (S. 60). Nadeln (aus Essigester). F: 117° (KNOEVENAGEL, A. 402, 142). — Bildet beim Erhitzen mit Pyridin in Aceton das Oxim des p-Menthen-(1)-ol-(8)-ons-(6) (Wallaoh, A. 414, 261). {Mit Natriumacetat in Eisessig erhält man ausschließlich das Oxim des 1.8-Oxido-p-menthanons-(2) ... (Wall, ... S. 302); vgl. Wall, A. 414, 260); beim Erwärmen mit 90°/₀igem Alkohol auf 65° entsteht daneben das Oxim des p-Menthen-(1)-ol-(8)-ons-(6) (Cusmano, G. 49 I, 31). Liefert beim Erhitzen mit Hydroxylamin in methylalkoholisch-ätherischer Lösung das Oxim des 1-Hydroxylamino-p-menthanol-(8)-ons-(2) (Syst. No. 1938) (Cusmano, Linari, G. 42 I, 5). Liefert mit Natriumazid dl-α-Terpineol-nitrosoazid (Syst. No. 739) (Forster, Newman, Soc. 99, 250).

Ein optisch aktives a-Terpineol-nitrosochlorid gibt beim Kochen mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol Terpineol und das Semicarbazon eines p-Menthen-(1)-ol-(8)-ons-(6) von unbekannter Drehungsrichtung (RUPE, ALTENBUEG, B. 43, 3473).

Acetat des dl-a-Terpineols, dl-a-Terpinyl-acetat $C_{12}H_{20}O_3 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 60). B. s. bei dl-a-Terpineol. — Kp_{11} : 104—106° (Knoeveragell, A. 402, 140); Kp_{15} : 102—103° (Barillet, Berthelf, Bl. [4] 17, 21). D¹⁵: 0,9704; n_D^{12} : 1,4689 (Ba., Br.). — Geschwindigkeit der Verseifung des reinen dl-a-Terpinyl-acetats und seiner Gemische mit Linalylacetat durch alkoh. Kalilauge: Ba., Br.

- 21. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexen-(3)-ol-(2), p-Menthen-(3)-ol-(2), Carvenol C₁₀H₁₆O = CH₃·HC CH₃·CH₂·C·CH(CH₃)₂. B. Beim Erwärmen von p-Menthandiol-(2.4) mit wäßr. Oxalsäure-Lösung, neben anderen Produkten (Wallach, A. 414, 202). Nicht rein erhalten. Kp: 219—221°; Kp₁₆: 107—109°; D³²: 0,925; n_D: 1,479. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure Carvenon. Bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium entsteht Carvomenthol (S. 19, No. 12 e).
- 22. 1-Methyl-4-fa-oxy-isopropyl]-cyclohexen-(3), p-Menthen-(3)-ol-(8) $C_{10}H_{10}O=CH_3\cdot HC < CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3 > C\cdot C(CH_3)_3\cdot OH.$
- a) Rechtsdrehende Form. B. Aus d-4-Methyl-cyclohexen-(1)-carbonsäure-(1)-äthylester und CH_3 ·MgI in Ather (Chou, Perkin, Soc. 99, 537). Zähes Öl. Kp₁₀: 105°. D.: 0,9236. n_0 : 1,4783. $[a]_0$: $+83,2^{\circ}$ (in Essigester; c=4,5). Ist flüchtig mit Wasserdampf. Gibt beim Kochen mit 5° /eiger wäßr. Oxalsäure-Lösung rechtsdrehendes p-Menthadien-(3.8(9)).
- b) Inaktive Form (S. 61). B. Aus 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexen-(3) und CH₃·MgI in Ather (Perkin, Wallach, A. 374, 207; Soc. 97, 1432). F: 39—40°. Kp: 205°; Kp₁₄: 97°. D¹³: 0,921. n¹⁵: 1,4769. Gibt bei Einw. von Methylmagnesiumjodid, von 1°/oiger Schwefelsäure oder von wäßriger 5°/oiger Oxalsäure-Lösung inakt. p-Menthadien-(3.89)). Das Phenylurethan schmilzt bei 128° (Zers.).
- 23. 1-Methyl-4-isopropyliden-cyclohexanol-(1), p-Menthen-(4(8))-ol-(1), γ -Terpineol $C_{10}H_{18}O = CH_3 \cdot (HO)C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CC(CH_3)_2$ (S. 61). D^{30} : 0,8948 (Eijeman, Chem. Weekbl. 8 [1910], 673; C. 1911 II, 1029). n_{α}^{m} : 1,4628; n_{β}^{m} : 1,4730; n_{γ}^{m} : 1,4790.
- 24. 1-Methyl-4-isopropyliden-cyclohexanol-(3), p-Menthen-(4(8))-ol-(3), Pulegol $C_{10}H_{18}O=CH_3\cdot HC < CH_3\cdot CH_4\cdot CH_3 > C: C(CH_3)_2$. Linksdrehende Form. B. Durch Reduktion von Pulegon mit Natrium und absol. Alkohol; Isolierung mittels des sauren Phthalsäureesters (Paolini, R. A. L. [5] 28 II, 190, 239). Riecht schwach nach Menthol. Nadeln. F: 46-47°. Kp: 209-210°. [a]_p: -54°6′ (in absol. Alkohol; c=4,9).
- 25. 1-Methyl-4-isopropenyl-cyclohexanol-(1), p-Menthen-(8(9))-ol-(1), β -Terpineol $C_{10}H_{18}O = CH_3 \cdot (HO)C < \frac{CH_3 \cdot CH_3}{CH_3 \cdot CH_3} \cdot CH \cdot C(CH_3) \cdot CH_3 \quad (S. 62).$ D^{n.s.}: 0,8703 (Eljeman, Chem. Weekbl. 8 [1910], 673; C. 1911 II, 1029). $n_{\alpha}^{m_3}$: 1,4461; $n_{\beta}^{m_3}$: 1,4553; $n_{\gamma}^{n_3}$: 1,4790 (E.). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium p-Menthanol-(1) (Wallach, A. 381, 58).

Nitrosochlorid $C_{10}H_{18}O_2NCl$ (S. 62). Liefert beim Behandeln mit Natriummethylat in Methanol oder beim Erwärmen mit Pyridin und Aceton ein ungesättigtes Oxyoxim $C_{10}H_{17}O_2N$ (Syst. No. 740), das beim Behandeln mit $10^9/_0$ iger Schwefelsäure ein Keton $C_{10}H_{14}O$ (Hptw. Bd. VII, S. 162), mit wäßr. Oxalsäurelösung einen Aldehyd $C_{10}H_{14}O$ [p-Menthadien-(1.x)-al-(9), Hptw. Bd. VII, S. 158] liefert (Wallaon, A. 345, 130; 414, 263). Bei der Chlorwasserstoff-Abspaltung mit Hilfe von Methanol bezw. Alkohol entstehen bei $120-121^9$ bezw. $94-97^9$ schmelzende gesättigte Verbindungen, die bei der Einw. von verd. Schwefelsäure oder Oxalsäure dasselbe Keton $C_{10}H_{14}O$ ergeben, das auch aus dem ungesättigten Oxyoxim (s. o.) entsteht (W., A. 414, 265).

- 26. 1-Methyl-4-isopropenyl-cyclohexanol-(2), p-Menthen-(8(*))-ol-(2), Dihydrocarveol $C_{10}H_{18}O=CH_2\cdot HC < CH_2 CH_3 CH_2 > CH \cdot C(CH_3)\cdot CH_2$ (8. 63). V. Das Acetat eines Dihydrocarveols unbekannter Drehungsrichtung findet sich im amerikanischen Krauseminzol (Nelson, vgl. Schmarel & Co., Ber. April 1912, 75; C. 1912 I, 1716).
- a) Rechtsdrehendes(?) Dihydrocarveol. Gibt mit B_2O_3 bei 200° u. a. l(?)-Limonen (MERESHKOWSKI, 3C. 45, 1686; C. 1914 I, 1425).

- b) Linksdrehendes Dihydrocarveol. An einem Dihydrocarveol von $[a]_0^{\infty}$: -33.6° wurde der Dispersionskoeffizient $[a]_{\theta}$: $[a]_{\alpha} = 1.89$ gefunden (Techugajew, Ph. Ch. 76, 471).
- c) Inaktives Dihydrocarveol. B. In geringer Menge aus Dihydropinolhydrat beim Erwärmen mit wäßr. Oxalsäure-Lösung, neben anderen Produkten (Wallach, A. 414, 204).

Verhalten von Dihydrocarveol gegen Magensaft: Hämäläinen, C. 1918 I, 2052. Verfüttertes Dihydrocarveol wird im Kaninchenharn als Dihydrocarveol-glucuronsäure ausgeschieden (Hi., C. 1912 II, 854).

27. Derivat eines p-Menthen - (8(9) oder 4(8)) - ols - (2) $C_{10}H_{18}O = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_3}{CH(OH) \cdot CH_2} > CH \cdot C(CH_3) \cdot CH_3 \cdot HC < \frac{CH_3}{CH(OH) \cdot CH_2} > C \cdot C(CH_3)_3$.

 $\textbf{Isopinoldibromid} \quad C_{10}H_{16}OBr_2 = CH_8 \cdot BrC < \underbrace{CHBr - CH_9}_{CH(OH) \cdot CH_2} > CH \cdot C(CH_3) : CH_2 \quad oder$

- CH₃·BrC CHBr—CH₃C:C(CH₃)₂ (S. 65). Wird in Gegenwart von kolloidalem Palladium zu Dihydroisopinoldibromid hydriert (OTTMERS, vgl. BORSCHE, HEMBÜRGER, B. 48, 850). Hydrierung in Gegenwart von Chinolin oder Piperidin: B., H.
- 28. 1-Methyl-4-isopropenyl-cyclohexanol-(3), p-Menthen-(8(**))-ol-(3), Isopulegol C₁₀H₁₈O = CH₃·HC CH₃·CH₄·CH₄·CH₄·CH₅·CH₄·C(CH₃):CH₂ (S. 65). (Aus d-Citronellal hergestellte Präparate von fraglicher Einheitlichkeit.) B. Bei der Einw. von Sauerstoff auf Citronellal im Sonnenlicht bei Gegenwart von Wasser, neben anderen Produkten (Seenagiotto, R. A. L. [5] 24 I, 851; G. 45 II, 83). Neben anderen Produkten beim Behandeln von Citronellal mit der 5-fachen Menge 85—90°/oiger Ameisensäure bei 0° und Verseifen des Reaktionsproduktes mit alkoh. Kalilauge (Prins, C. 1917 II, 289). Aus Citronellal und Ameisensäure bei 100° (P.). Aus Citronellal durch Behandlung mit Acetanhydrid und Schwefelsäure, neben dem Acetat des Isopulegols und einer Verbindung C₂₀H₃₄O (Ergw. Bd. I, S. 387) (Wegscheider, Späh, M. 30, 848). Entsteht bei der Einw. von Allylbromid bezw. Cyclohexylbromid und Magnesium auf Citronellal neben Allylcitronellol bezw. Cyclohexylcitronellol (RUPE, A. 402, 174). Isopulegol entsteht ferner beim Erhitzen des trocknen Natriumsalzes der Isopulegolphosphinsäure (Ergw. Bd. I, S. 387) (Dodge, Am. Soc. 37, 2758). Ein durch Behandeln von Citronellal mit Acetanhydrid hergestelltes Isopulegol (Kp.; 85°; Disc 0,9186; ng.: 1,4730; α_D: —1°48′ [1 = 10 cm]) lieferte beim Erhitzen mit Natriumäthylat und Alkohol im Autoklaven auf 210° ein Gemenge von rechtsdrehendem Citronellol und linksdrehendem 1-Methyl-cyclohexanol-(3) (SCHIMMEL & Co., Ber. Okt. 1913, 87; C. 1913 II, 1924).

Dipulegyläther oder Diisopulegyläther $C_{20}H_{34}O=(C_{10}H_{17})_{2}O$. Diese Formel wird einer Verbindung zuerteilt, die bei Citronellal (Ergw. Bd. I, S. 387) beschrieben ist.

Allophansäureester des Isopulegols $C_{19}H_{20}O_3N_3=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 219° (Béhal, Bl. [4] 25, 479). Löslichkeit bei 17°: 0,263 g in 100 cm³ Alkohol, 0,222 g in 100 cm³ Ather.

Isopulegolphosphinsäure C₁₀H₁₉O₄P s. bei Citronellal (Ergw. Bd. I, S. 387).

- 29. 1-Oxymethyl-4-isopropenyl-cyclohexan, p-Menthen-(8(9))-ol-(7) $C_{10}H_{18}O = HO \cdot CH_{1} \cdot HC < CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{1}$. B. Durch Reduktion des Methylesters der 4-Isopropenyl-cyclohexan-carbonsäure-(1) mit Natrium (Semmler, Zaar, B. 44, 56). Riecht rosenartig. Kp₁₀: 114—115°. D¹⁹: 0,9284. n_{D} : 1,4819.
- 30. 1.3 Dimethyl 5 āthyl cyclohexen (3) ol (5) $C_{10}H_{18}O = H_1C \leftarrow C(CH_3) \cdot CH_2 \leftarrow C(C_2H_5) \cdot OH$. B. Aus 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) und $C_2H_5 \cdot MgI$ in Ather (Auwers, Peters, B. 43, 3087). Gelbe Flüssigkeit. Liefert beim Erhitzen auf 150—160° oder mit Oxalsäure in Wasserstoffstrom 1.3-Dimethyl-5-äthyliden-cyclohexen-(3).
- 31. 1.1.3 Trimethyl 2 oxymethyl cyclohexen (3), a Cyclogeraniol $C_{10}H_{18}O = H_{2}C \stackrel{CH}{\subset} C(CH_{3}) \stackrel{CH \cdot CH_{3} \cdot CH \cdot CH_{3} \cdot CH}{\subset} CH_{3} \cdot CH \cdot

Lacton $C_{13}H_{20}O_3$. B. Durch Erhitzen von a-Cyclogeraniol mit Brenztraubensäure auf 120—140° (BOUVEAULT, Bl. [4] 7, 355). — Tafeln (aus siedendem Alkohol oder Äther + Petrol-

äther). F: 114°. Kp₁₀: 180°. Unlöslich in Ammoniak und Alkalicarbonat-Lösungen. — Löst sich in verd. Alkalien unter Bildung von krystallisierbaren Salzen; Mineralsäuren bilden das Lacton zurück.

Acetat $C_{12}H_{20}O_8 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CO \cdot CH_8$. B. Aus a-Cyclogeraniol und Essigsäureanhydrid bei 100° (BOUVEAULT, Bl. [4] 7, 354). — Flüssigkeit. Kp₂₀: 115°.

- 32. 1 Methyl 3 [a oxy a methyl propyl] cyclopenten (1 oder 5), a-Fencholenalkohol $C_{10}H_{10}O = \frac{H_1C-CH_2}{CH_2\cdot CH\cdot C(CH_2)(C_2H_4)\cdot OH}$ oder
- HC—CH₂ CH·C(CH₃)(C₂H₅)·OH (S. 66). Liefert beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidalem Palladium tert.-Dihydrofencholenalkobol (Wallach, C. 1915 II, 828; A. 414, 227).
- 33. 1-Methyl-2-oxymethyl-3-isopropyliden-cyclopentan, Pulegenalkohol $C_{10}H_{18}O=H_{1}C$ $CH(CH_{2})\cdot CH\cdot CH_{2}\cdot OH$. Linksdrehende Form. B. Durch Reduktion von Pulegensäuremethylester mit Natrium und Alkohol (Ruff, Bürgin, B. 48, 1228). Dickflüssiges Öl. $Kp_{10,5}$: 105—105,5°. D^{30} : 0,9296. n_{0}^{m} : 1,4807. $[a]_{0}^{m}$: —1,70°.

Acetat $C_{18}H_{90}O_9 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CO \cdot CH_9$. Öl von fruchtartigem Geruch. Kp_{9,8}: 110,5 bis 111,5° (Rupe, Bürgin, B. 43, 1229).

- 34. 1-Cyclopentyl-cyclopentanol-(2), 2-Oxy-dicyclopentyl C₁₀H₁₈O = H₂C—CH₂ CH·HC CH(OH)·CH₂

 H₃C—CH₂ CH·HC CH₂

 CH₃ CH₄ CH·CH₂

 CH₅ CH₅ CH·CH₂

 CH₆ CH₆

 CH₆ CH₇

 CH₈ CH₈

 CH₈ CH₈

 CH₈ CH₈

 CH₈ CH₈

 CH₈ CH·CH₈

 CH₈ CH₈

 CH₈

 CH₈ CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈

 CH₈
- 35. Bicyclo-[0.4.4]-decanol-(2), 1-Oxy-dekahydronaphthalin, Dekahydro-a-naphthol, a-Dekalol $C_{10}H_{18}O = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot CH_3}{H_2C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3}$.

Präparat von Leroux, a-Naphthanol (S. 67).

- S. 67, Zeile 14 v. u. statt "Kaliumdisulfit" lies "Kaliumdisulfat".
- 36. Bicyclo-[0.4.4]-decanol-(3), 2-Oxy-dekahydronaphthalin, Dekahydro- β -naphthol, β -Dekalol $C_{10}H_{16}O = \frac{H_1C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH \cdot OH}{H_2C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3}$.
- a) β -Dekalol vom Schmelzpunkt 75° (im Hptw. Präparat von Leroux, β -Naphthanol) (S. 67)²). B. Neben dem β -Dekalol vom Schmelzpunkt 103° beim Erhitzen von β -Naphthol mit Wasserstoff unter Druck auf 230° bei Gegenwart von Ni₂O₃; man trennt die Isomeren durch Destillation unter vermindertem Druck und Krystallisation aus Petroläther (Mascarelli, Recusant, R. A. L. [5] 20 II, 227; G. 42 II, 40; vgl. IPatjew, Ж. 39, 700; B. 40, 1288). F: 75°.
- b) β -Dekalol vom Schmelzpunkt 103° 1). B. s. oben beim Isomeren vom Schmelzpunkt 75°. Prismatische Krystalle (aus Petroläther). F: 103°; in organischen Lösungsmitteln im allgemeinen schwerer löslich als das Isomere vom Schmelzpunkt 75° (Mascarelli, Reousani, R. A. L. [5] 20 II, 227; G. 42 II, 40).
- c) Präparat von Ipatjew (S. 68). Ist als Gemisch der β -Dekalole vom Schmelzpunkt 75° und 103° erkannt worden (Mascarelli, Regusani, R. A. L. [5] 20 II, 223; G. 42 II, 35). Gibt beim Erhitzen mit Wasserstoff und Tonerde auf 358° bei 40 Atm. Druck β -Oktalin (Ipatjew, B. 48, 3386, 3390).

¹⁾ Zur Konfiguration vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] HÜCKEL, A. 441, 8, 11; 451, 109.

37. 4-Methyl-1-isopropyl-bicyclo-[0.1.3]-hexa-HO·HC—CH₂—C·CH(CH₂)₂nol-(3), Thuyylalkohol, Tanacetylalkohol C₁₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel,

CH₈·HC—CH—CH₈ V. Im a) Gewöhnlicher Thujylalkohol (Gemisch von Stereoisomeren) (S. 68). Nadelöl von Thuja plicata (ROSE, LIVINGSTON, Am. Soc. 34, 202). — Das aus Wermutöl gewonnene Gemisch stereoisomerer Thujylalkohole enthält einen rechtsdrehenden Thujylalkohol ([a]₀: +50°; s. u.), der sich durch Krystallisation des sauren Phthalats aus Benzol + Petroläther und Verseifung des schwerer löslichen Anteils isolieren läßt (PAOLINI, DIVIZIA, R. A. L. [5] 21 I, 573; P., LOMONACO, R. A. L. [5] 23 II, 128). Aus dem aus β -Thujon erhältlichen Stereoisomeren-Gemisch wurde ein rechtsdrehender Thujylalkohol ($[a]_0^n$: +117°; s. u.) durch Verseifung des aus Benzol + Petroläther umkrystallisierten sauren Phthalats (P., R. A. L. [5] 20 I, 770; G. 42 I, 48) bezw. dessen aus Alkohol umkrystallisierten Cinchoninsalzes (Tschugatew, Fomin, B. 45, 1295) gewonnen; daneben wurde von Paolini, DIVIZIA (R. A. L. [5] 21 I, 571) ein rechtsdrehendes Präparat ($[a]_0$: $+43^\circ$ bis $+45^\circ$) und von Divizia (R. A. L. [3] 211, 571) ein rechtsdreinendes Fraparat ([a]₅: +25 dis +25) and von Tsch., F. ein linksdrehender Thujylalkohol (s. u.) isoliert. — Konstanten von Thujylalkohol aus Thuja plicata: Kp: 210—220°; D²⁵: 0,9266; n⁵₅: 1,4621; [a]²⁵: $+29,8^{\circ}$ (Rose, Lavingston, Am. Soc. 34, 202). — Konstanten von Thujylalkohol aus französischem Wermutöl: Kp: 208—210°; D: 0,938; n⁶₅: 1,4791; [a]₅: $+22,2^{\circ}$ (P., D.). — Konstanten von Thujylalkohol aus β -Thujon: Kp₇₅₇: 209,8—210°; D^{2,1}: 0,9202 (Ostling, Soc. 101, 470). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1477,1 kcal/Mol (Roth, Ostling, B. 46, 313). $n_{\alpha}^{m_3}$: 1,4612; $n_D^{\eta,s}$: 1,4638; $n_D^{\eta,s}$: 1,4696; $n_Y^{\eta,s}$: 1,4747 (Ö.). Rotations dispersion: Tschugajew, Ph. Ch. 76, 471. — Wird im Örganismus des Kaninchens in eine Glucuronsäure übergeführt, die mit kalter verdünnter Schwefelsäure p-Menthandiol-(2.4)(?) liefert (Hämäläinen, C. 1912 II, 854).

kalter verdünnter Schwefelsäure p-Menthandiol-(2.4)(?) liefert (Hämäläinen, C. 1912 II, 854).

b) Rechtsdrehender Thujylalkohol von der Drehung [a]₀¹⁰: +117°, β-Thujylalkohol. B. s. o. — Flüssigkeit von charakteristischem Geruch. Kp: 206°; D: 0,923; n₀¹¹: 1,4625; [a]₀: +114,67° (Paolini, R. A. L. [5] 20 I, 770; G. 42 I, 48). D₀¹¹: 0,9187; [a]₀¹¹: +116,93°; Rotationsdispersion: Tschugajew, Fomin, B. 45, 1295. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure β-Thujon (P.). Liefert bei aufeinanderfolgender Einw. von Kaliumtert.-amylat, CS₂ und Methyljodid einen Thujylxanthogensäuremethylester, der sich beim Erhitzen auf 138° unter Bildung von a-Thujen zersetzt (Tsch., F.).

c) Rechtsdrehender Thujylalkohol von der Drehung [a]₀: +50°, δ-Thujylalkohol. B. s. o. — Kp: 206°; D: 0,923; n₀: 1,4759; [a]₀: +50,01° (Paolini, Divizia, R. A. L. [5] 21 I, 574; P., Lomonaco, R. A. L. [5] 23 II, 128).

d) Linksdrehender Thujylalkohol. B. Man fällt die alkoh. Mutterlaugen, die man beim Umkrystallisieren des Cinchoninsalzes des sauren Phthalats aus dem Thujylalkohol

beim Umkrystallisieren des Cinchoninsalzes des sauren Phthalats aus dem Thujylalkohol aus β -Thujon erhält, mit Strychnin, krystallisiert das Strychninsalz aus Isobutylalkohol und verseift es mit Kalilauge (TSCHUGAJEW, FOMIN, B. 45, 1296). — F: 28°. [a] . —9,12° (in Toluol; c = 36); Rotations dispersion in Toluol: TscH., F. — Liefert bei aufeinanderfolgender Einw. von Kalium-tert.-amylat, CS₂ und Methyljodid einen Thujylxanthogensäuremethylester, der sich beim Erhitzen auf 183° unter Bildung von β -Thujen zersetzt.

38. 2.6.6 - Trimethyl - bicyclo-[1.1.3] - heptanol-(2), $\mathbf{H_{\circ}C \cdot C(CH_{\circ})(OH) \cdot CH}$ Pinenhydrat, Methylnopinol C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel. Bei 79° schmelzende Form. Stereoisomer mit ĊН. dem Methylnopinol des Hptw., S. 69. — B. Neben anderen Ver-Ċ**H** – $-C(CH_3)_2$ bindungen bei der Oxydation von linksdrehendem Pinan mit KMnO₄ in Eisessig bei 28—30° (LIFF, B. 56, 2104). — Campherartig riechende, sehr flüchtige Nadeln (aus 50°/sigem Methanol). F: 79°. Kp₇₂₁: 204—205°; Kp₁₃: 93—95°. [a]_p: —24,39° (in Ather). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Liefert mit 5°/siger Schwefelsaure Terpinhydrat.

Ein Präparat aus rechtsdrehendem Pinan zeigte Schmelzpunkt 77° (Lipp, B. 56, 2104 Anm. 23).

39. 2.6.6-Trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptanol-(4), H₂C—CH(CH₃)—CH Dihydroverbenol C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel. Rechtsdrehende Form. B. Durch Reduktion von d-Verbenon mit Natrium in feuchtem Äther (Blumann, Zeitschel, HO-HC--C(CH₂). B. 46, 1191). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Ligroin).

Riecht ähnlich wie Verbenon. F: 58°. Kp: 218°. a₀: +1°30′ (10°/cige alkoh. Lösung; l = 10 cm). — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig rechtsdrehendes Dihydroverbenon. Acetat $C_{12}H_{20}O_2 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Riecht ähnlich wie Bornylacetat. D¹⁵: 0,9926; a_D : $-0,50^{\circ}$ ($l=2,5^{\circ}$ om) (B., Z., B. 46, 1192).

 $H_{\bullet}C$ — $C(CH_3)\cdot CH\cdot OH$ 40. 1.3.3 - Trimethyl - bicyclo - [1.2.2] heptanol-(2), Fenchylalkohol $C_{10}H_{18}O$, s. nebenstehende Formel.

a) Linksdrehender Fenchylalkohol, l-Fenchylalkohol H₂C—C(CH₃)·CH·OH C₁₀H₁₀O, s. nebenstehende Formel (S. 70). Zur Reindarstellung über die Phthalestersäure (Bertram, Helle, J. pr. [2] 61, 294) vgl. Nametrikn, Seelivanowa, ж. 49, 421; J. pr. [2] 106, 29. Reindar-H₂C—CH—C(CH₃)s stellung durch Umkrystallisieren des Oxalsäuresters (s. u.): Qvist, A. 417, 294. — F: 49° (N., Ss.), 46,5—47° (Q.). Kp₇₅₀: 200—200,5° (N., Ss.); Kp: 201° bis 202° (Q.). [a]₀¹⁰: -12,93° (in Alkohol; p = 11,4) (Q.); [a]₀¹⁰: -10,9° (in Alkohol; p = 10) (N., Ss.), -14,03° (in Methanol; c = 5) (Tschugajew, Ph. Ch. 76, 471); Rotationsdispersion in methylalkoholischer Lösung: Tsch. — Geht beim Leiten über Kupfer bei 300° in d-Fenchon über (Neave, Soc. 101, 514). Beim Erhitzen mit Wasserstoff unter Druck in Gegenwart von NiO und Al₂O₂ entsteht Isobornylan(?) (Ipatjew, B. 45, 3209). 1-Fenchylalkohol liefert beim Erhitzen mit KHSO₂ auf 200° Cyclofenchen, inakt. δ-Fenchen, d-β-Fenchen und wenig 1-α-Fenchen (Qvist, A. 417, 282, 300; vgl. Komppa, Roschier, C. 1917 I, 407). Gibt beim Erhitzen mit Phthalsäure auf 265° (nicht einheitliches) 1-α-Fenchen (N., ж. 47, 1603; C. 1916 II, 253; vgl. Zelinsky, ж. 36, 769). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure entsteht ein hochmolekularer, ungesättigter Kohlenwasserstoff(?) (Kp₁₀: 166—168°; D₄¹¹: 0,9535; n₅¹²: 1,5193) (Hintikka, C. 1919 I, 837). Wassersbepaltung durch Aluminiumphosphat bei 210°: Q., A. 417, 300. — Wird im Organismus des Kaninchens in 1-Fenchyl-glucuronsäure (Syst. No. 2617) übergeführt (Hamallinen, C. 1912 II, 855).

Oxalsäure-di-1-fenchylester $C_{22}H_{34}O_4 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot C \cdot O \cdot C_{10}H_{17}$. B. Aus l-Fenchylalkohol und krystallisierter Oxalsäure bei 125° (QVIST, A. 417, 295). — Krystalle (aus Alkohol). F: 92,5—93,5°. [a] $_{\overline{0}}$: —48,52° (in Benzol; p = 11,4). Leicht löslich in Äther, Ligroin, Aceton, Benzol und heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol und in Wasser.

[1-Fenchyl]-xanthogensäuremethylester $C_{12}H_{20}OS_2=C_{10}H_{12}\cdot O\cdot CS\cdot S\cdot CH_3$. Hellgelbes, schwach riechendes Ol. Erstarrt bei —18° nicht; $Kp_{16}:162^\circ$; $D_1^m:1,0825$; $n_2^m:1,5468$; $[a]_1^m:-125,4^o$ (Qvist, A. 417, 306). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Tschugajew, Ogorodnikow, Ph. Ch. 85, 493. — Gibt beim Erhitzen auf 230° Cyclofenchen und 1-a-Fenchen (Q.; vgl. Tsch., \mathcal{H} . 32, 363).

[1-Fenchyl]-xanthogensäureäthylester $C_{13}H_{22}OS_3=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CS\cdot S\cdot C_2H_5$. Gelbe Flüssigkeit. Zersetzt sich teilweise bei der Destillation unter vermindertem Druck (NAMETKIN, SSELIWANOWA, \mathcal{H} . 49, 422; $J.\ pr$. [2] 106, 29). Gibt beim Erhitzen auf 150—230° Cyclofenchen und 1-a-Fenchen.

Methylen-bis-[1-fenchyl-xanthogenat] $C_{28}H_{36}O_4S_4 = (C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CS\cdot S)_2CH_2$. [a] $_5^{20}$: —51,2 20 (in Toluol; c = 7,8); Rotations dispersion in Toluol und Absorptions spektrum in Alkohol: Tschugajew, Ogorodnikow, *Ph. Ch.* 85, 494, 498.

[1-Fenchyl] - xanthogensäurethioanhydrid $C_{32}H_{34}O_3S_3 = (C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CS)_2S$. [a] $-25,65^\circ$ (in Toluol; c = 6) bezw. $-53,83^\circ$ (in Aceton; c = 6) (Tschugajew, Ogobodnikow, Ph. Ch. 79, 474); Rotationsdispersion in Toluol und Aceton bei 20° : Tsch., O.; in Toluol zwischen 0° und 81° : Tsch., Pastanogow, Ph. Ch. 85, 567. Absorptionsspektrum in Toluol, Aceton und Alkohol: Tsch., O., Ph. Ch. 79, 475; 85, 493.

Bis-[1-fenchyl-xanthogen] $C_{22}H_{34}O_2S_4=(C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CS\cdot S-)_2$. $[a]_5^a:+98,90^o$ (in Toluol; c=4,4); Rotationsdispersion in Toluol und Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: TSCHUGAJEW, OGORODNIKOW, *Ph. Ch.* 85, 493, 498.

b) Rechtsdrehender Fenchylalkohol, d-Fenchylalkohol $H_2C-C(CH_3)\cdot CH\cdot OH$ $C_{10}H_{18}O$, s. nebenstehende Formel.

Oxalsäure-di-d-fenchylester $C_{22}H_{34}O_4=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CO\cdot CO\cdot O\cdot O\cdot CH_2$ $C_{10}H_{17}$. B. Aus d-Fenchylalkohol und krystallisierter Oxalsäure bei $H_2C-CH-C(CH_3)$ $C_{10}H_{17}$. B. Aus d-Fenchylalkohol und krystallisierter Oxalsäure bei $H_3C-CH-C(CH_3)$ $C_{10}H_{17}$. B. Aus d-Fenchylalkohol und krystallisierter Oxalsäure bei $H_3C-CH-C(CH_3)$ $C_{10}H_{17}$. $C_{10}H_{17}$. $C_{10}H_{17}$. $C_{10}H_{17}$. $C_{10}H_{17}$. $C_{10}H_{17}$.

c) Inaktiver Fenchylalkohol C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende H₂C—C(CH₂)·CH·OH Formel (S. 71). V. Im amerikanischen Holzterpentinöl (aus Stümpfen von Pinus palustris) (SCHIMMEL & Co., Ber. April 1910, CH₂ 107; C. 1910 I, 1719). — B. Beim Erhitzen von d-Fenchon mit Wasser- H₂C—CH——C(CH₂)₂ stoff in Gegenwart von NiO auf 240° unter Druck (Iratjew, B. 45, 3209). Durch Verseifung von inaktivem Oxalsäuredifenchylester mit alkoh. Kalilauge (Qvist, A. 417, 296). — F: 33—35° (Komppa, Roschier, C. 1917 I, 407), 35,5—37° (Q.), 33—35°, bei sehr raschem Erhitzen 37—38° (SCH & Co.). Kp₇₈₇: 198° (K., R.); Kp₇₈₈: 200—201° (Q.); Kp: 202—203° (SCH. & Co.). — Gibt bei der Oxydation mit CrO₂ inaktives Fenchon (SCH. & Co.). Gibt beim Erhitzen mit KHSO₄ oder NaHSO₄ auf 170—180° β-Fenchen, γ-Fenchen, δ-Fenchen und Cyclofenchen (K., R., C. 1917 I, 407; A. 470, 143; R., C. 1919 I, 729). Bei Einw. von PCl₃ in Petroläther und Behandlung des entstandenen Chlorids mit Chinolin bildet sich ein Kohlenwasserstoff-Gemisch (Kp: 154—156°; D²²₁₈: 0,8687; n²²₁: 1,4724),

aus dem man bei der Einw. von Eisessig und 50% eiger Schwefelsäure das Acetat des inakt. Isofenchylalkohols erhält (Sch. & Co.).

Über einen dem inakt. Fenchylalkohol aus Holzterpentinöl beigemengten flüssigen Fenchylalkohol (Kp: 202—2030; D_{ii}^{u} : 0,9655; a_{D} : +10 10' [l = 10 cm]) vgl. Schimmel. & Co., Ber. April 1910, 108.

Inaktiver Oxalsäure-difenchylester $C_{32}H_{34}O_4=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CO\cdot CO\cdot CO\cdot C_{10}H_{17}$. B. Aus gleichen Teilen Oxalsäure-di-l-fenchylester und Oxalsäure-di-d-fenchylester in heißem Alkohol (Qvist, A. 417, 296). — Blattähnliche Krystalle (aus Alkohol). F: $100.5-101.5^{\circ}$.

41. 1.3.3 - Trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - HO HC—C(CH₃) CH₂ heptanol - (6), Isofenchylalkohol C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel.

$$\begin{array}{c|c} \text{HO} \cdot \text{HC} - \text{C}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH}_2 \\ & \text{CH}_2 \\ & \text{H}_2\text{C} - \text{CH} - \text{C}(\text{CH}_3)_2 \end{array}$$

a) Linksdrehender Isofenchylalkohol, l-Iso-fenchylalkohol C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel (S. 72). HO·HC—C(CH₃)·CH₂
B. Das Acetat entsteht bei der Einw. von Eisessig und 50% jeer CH₂
Schwefelsäure auf l-a-Fenchen (Qvist, A. 417, 311; vgl. Ber-TRAM, Helle, J. pr. [2] 61, 300; Wallach, Virck, C. 1908 I,
2167; A. 362, 191), d-f-Fenchen (Q., A. 417, 316) und auf Cyclofenchen aus linksdrehendem Fenchylalkohol (Nametkin, Sseliwanowa, Ж. 49, 423; J. pr. [2] 106, 31; Q., A. 417, 308). — F: 60—60,5% (Q., A. 417, 313), 60—61% (N., Rushenzewa, Ж. 51, 153; C. 1923 III, 756; N., J. pr. [2] 106, 34). [a]_D: —27,04% (in Alkohol; p = 8) (N., R.; N.). — Wird im Organismus des Kaninchens in l-Isofenchyl-glucuronsäure (Syst. No. 2617) übergeführt (Hämäläinen, C. 1912 II, 855).

[l-Isofenchyl]-acetat $C_{12}H_{20}O_2=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. s. bei l-Isofenchylalkohol. — Eigenschaften eines Präparats aus d- β -Fenchen: Kp_{20} : $108-109^{\circ}$; D_{4}^{∞} : 0,9639; n_{D}^{∞} : 1,4557; $[a]_0^{14}$: -34,95° (QVIST, A. 417, 316).

[1-Isofenchyl] - xanthogensäuremethylester $C_{12}H_{20}OS_2 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CS \cdot S \cdot CH_3$. Liefert beim Erhitzen auf 180° linksdrehendes 5-Fenchen (Nametkin, Rushenzewa, \mathcal{H} . 51, 153; C. 1923 III, 756; N., J. pr. [2] 106, 35; Qvist, A. 417, 318); etwa $^1/_3$ des Ausgangsmaterials bleibt auch bei 230° unzersetzt (N.).

[1-Isofenchyl]-xanthogensäureamid $C_{11}H_{19}ONS = C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CS\cdot NH_2$. Nadeln (aus Petroläther). F: 69—70° (Nametkin, Rushenzewa, \mathcal{H} . 51, 152; C. 1923 III, 756; N., J. pr. [2] 108, 34). [a]₀: —37,77° (in Alkohol; p = 7,8). — Gibt beim Erhitzen auf 160° bis 1800 linksdrehendes o-Fenchen.

b) Inaktiver Isofenchylalkohol, dl-Isofenchyl-alkohol C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel (S. 72). B. Das HO·HC—C(CH₃)·CH₂ Acetat entsteht durch Einw. von Eisessig und 50% iger Schwefelsäure auf Cyclofenchen aus amerikanischem Rohpinen (ASCHAN, A. 387, 43; vgl. B. 40, 2752) und auf Cyclofenchen aus inakt.

Fenchylalkohol (Roschier, C. 1919 I, 730; Kompra, Roschier, A. 470, 155; vgl. a. Schem-MEL & Co., Ber. April 1910, 107). Prismatische Krystalle. F: 43°; Kp: 202—203°; D. 0,9533; n. 1,4756 (unterkühlt) (A.). Kp., 84,5—85°; D. 1,20,0543; n. 1,4766 (R.; K., R.). Liefert bei der Oxydation mit KMnO. Isofenchocamphersäure und Isofenchon (A.; R.; K., R.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 94—95° (A.; R.; K., R.), 93—94° (Sch. & Co.).

dl-Isofenchylacetat $C_{12}H_{20}O_3=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. s. oben. — $Kp_{20}\colon 106-108^\circ;$ $D_4^{so}\colon 0.9643;$ $n_2^{bo}\colon 1.4586$ (Aschan, A. 387, 43). $Kp_{10}\colon 89-90^\circ;$ $D_4^{so}\colon 0.9684;$ $n_2^{bo}\colon 1.4581$ (Roschier, Ann. Acad. Sci. Fenn. [A] 10 [1917], S. 80; Komppa, Roschier, A. 470, 155).

42. 1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2] - heptanol-(2), Camphanol-(2), Borneol und Isoborneol C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel.

$$\begin{array}{c|c} \mathbf{H_{2}C-C(CH_{3})-CH\cdot OH} \\ & C(CH_{3})_{2} \\ & \mathbf{H_{3}C-CH-CH_{2}} \end{array}$$

a) Borneol $C_{10}H_{19}O$, s. nebenstehende Formel (S.~73). Vorkommen~und~Bildung.~d-Borneol findet sich: Frei und als Ester im äther. Öl aus dem Holz von Chamsecyparis Lawsoniana $C(CH_3)_2$ Murr. (Schorger, J. ind. eng. Chem. 6 [1914], 631). Frei und als Ester H.C—CHin den Blättern verschiedener Callitris-Arten (BAKER, SMITH, vgl. Gildem.-Hoffm., 3. Aufl., Bd. II, S. 226ff). Im Ingweröl (Brooks, Am. Soc. 38, 430). Als Ester im Olibanumöl (Fromm, Autin, A. 401, 255). Im Borneocampheröl (von Dryobalanops aromatica Gärtn.) (Schimmel & Co., C. 1913 I, 1972; vgl. van Romburgh bei Sch. & Co., Ber. Okt. 1910, 139). — 1-Borneol findet sich: Als Essigsäureester im Nadelöl von Pseudotsuga taxifolia (Brandel, Sweet, C. 1909 I, 292; Schorger, Am. Soc. 35, 1896) und von Pinus silvestris L. (Emecrantz, C. 1919 III, 380). Frei und verestert in den Ölen aus den Nadeln und Zweigen von Abies concolor, Pinus heterophylla Ell., Pinus palustris Mill., Pinus ponderosa Laws., Pinus Lambertiana Dougl. (Schorger, J. ind. eng. Chem. 8 [1914], 725, 810, 894) und Libocedrus decurrens Torrey (Scho., J. ind. eng. Chem. 8 [1916], 24). Frei und als Onanthsäureester im Öl von Artemisia frigida Willd. (Rabak, vgl. Schimel & Co., C. 1912 I, 1715). Ein schwach linksdrehendes Borneol wurde in einem amerikanischen Holzterpentinöl nachgewiesen (Sch. & Co., Ber. April 1910, 105; C. 1910 I, 1720). — Borneole von unbekanntem optischem Verhalten wurden nachgewiesen: In den Terpentinölem von Pinus Brutia Ten. (Reutter, C. 1913 II, 1393), Cedrus libani Barr. und von Pistacia Terebinthus var. Palästina (R., C. 1913 II, 1303). Frei und als Essigsäureester im äther. Öl von Calycanthus floridus (Miller, Taylor, Eskew, Am. Soc. 36, 2186); in freiem Zustand(?) im äther. Öl von Solidago odora (Miller, Moseley, Am. Soc. 37, 1292). — B. (Oxydiert man die Magnesiumverbindung eines Bornylhalogenids Houben, B. 38, 3801; 39, 1701); Darmois, C. r. 150, 926; A. ch. [8] 22, 564). Borneol von unbekannter Drehung entsteht neben anderen Produkten bei der Einw. von 30% gem Wasserstoffperoxyd in Eisessig auf Pinen aus amerikanischem Terpentinöl (Henderson, Sutherland, Soc. 101, 2292) und auf linksdrehendes Bornylen (H., Caw, Soc. 103, 1548). Über Bildung von Borneol aus Pinen durch Einw. von alkoh. Schwefelsäure vgl. Smirnow, K. 41, 1002; C. 1910 I, 30; über Bildung aus Pinen durch Einw. von Eisessig und Benzolsulfonsäure vgl. Barbier, Geignard, Bl. [4] 3, 140. (Beim Destillieren von 4 Tln. Bernstein (Haller, A. ch. [6] 27, 404; Tschriften, Aweng, Ar. 232, 669); Reutter, C. r. 162, 421; vgl. indessen Kaboly, B. 47, 1020).

Physikalische Eigenschaften 3). Dampfdruck von d-Borneol zwischen 77,9° (2,16 mm) und 156,0° (115,16 mm) (barometrisch bestimmt): Vanstone, Soc. 97, 436. *Kondensation des übersättigten Dampfes: Becker, Ph. Ch. 78, 54, 64, 68. Fließdruck von d-Borneol bei 15—20°: Kurnakow, Shemtschushny, K. 45, 1034; C. 1913 II, 1725. Drehungsvermögen von d-Borneol: [a]5°: +36,37° (in Methanol; c = 10) (Tschugatew, Ph. Ch. 76, 471); Rotationsdispersion in methylalkoholischer Lösung: Tsch. Drehungsvermögen von l-Borneol: [a]5°: -37,5° (in Ather; c = 22), -36,00° (in Methanol; c = 39) (Darmois, A. ch. [8] 22, 546); [a]6: -36,79° (in Alkohol; c = 5) (Kenyon, Pickard, Soc. 107, 59); Rotationsdispersion: D.; K., Pi. Drehungsvermögen eines teilweise racemisierten d-Borneols in Alkohol, Aceton, Athylacetat und Benzol bei verschiedenen Konzentrationen: Peacock, Soc. 105, 2785. Magnetische Rotationsdispersion von l-Borneol in Alkohol: Hantzsch, B. 45, 555; von l-Borneol in Alkohol und Methanol: H.; Darmois, A. ch. [8] 22, 579. Dampfdruck von d-Borneol-Campher-Gemischen zwischen 78° und 156°: Vanstone, Soc. 97, 441. *Oberflächenspannung wäßr. Lösungen: Ishizaka, Ar. Pth. 75, 220. Dichten und Brechungsindices der Lösungen von d-Borneol in Alkohol, Aceton, Athylacetat und Benzol bei 25°: Pea., Soc. 105, 2785. Drehungsvermögen von Gemischen aus l-Borneol und d-Isoborneol in Methanol: Darmois, A. ch. [8] 22, 551. *Einfluß auf das optische Verhalten krystallinisch-flüssiger Substanzen: Vorländer, Janecke, Ph. Ch. 85, 700.

Chemisches Verhalten. Borneol geht beim Leiten über Kupfer bei 300° in Campher über (Aloy, Brustier, Bl. [4] 9, 733; C. 1914 II, 712; Neave, Soc. 101, 513); nach Neave entsteht hierbei aus d-Borneol l-Campher (?). Campher entsteht ferner aus Borneol (vgl. a. die Angaben über Bildung von dl-Campher im Hptw. Bd. VII, S. 135): Beim Erhitzen mit Nickel oder Kobalt in Gegenwart geringer Mengen NaOH auf 200—240° (Chem. Fabr. Scheening, D. R. P. 219043, 219044, 271147, 271157; C. 1910 I, 972; 1914 I, 1130; Frdl. 9, 1174; 11, 781, 782), beim Durchleiten von Sauerstoff durch eine mit etwas V₁O₂ versetzte, heiße Lösung in starker Salpetersäure (Austerweill, D. R. P. 217555; C. 1910 I, 587; Frdl. 9, 1168), bei der Einw. von Chromsäuremischung in Gegenwart von CCl₄ (Verley, Urbain, Feige, D. R. P. 220838; C. 1910 I, 1564; Frdl. 9, 1167) oder Benzol (Ruder & Co., D. R. P. 250743; C. 1912 II, 1169; Frdl. 11, 780). Beim Erwärmen von 75 gl-Borneol mit einem Gemisch von 150 g konz. Schwefelsäure und 162 g Wasser auf 60—100° erhält man 62°/₂ Camphen und 23°/₂ Di-l-bornyläther (Golubew, Ж. 44, 1062; C. 1918 I, 24). Zur Bildung von Camphen durch Einw. von verd. Schwefelsäure auf Borneol vgl. a. Aschan, A. 868, 11 Anm. 2. Beim

¹⁾ Vgl. dazu nach dem Literatur-Schlußtegmin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] VAVON, BERTON, C.r. 175, 369; Bl. [4] 33, 218.

Vgl. a. S. 54, Nr. 49.
 Nach SCHIMMEL & Co. (Priv.-Mitt.) liegt in käuflichen Borneolpräparaten teils d-Borneol, teils l-Borneol vor. Angaben, die sich auf Präparate von unbakannter Drehung beziehen, sind durch * gekennseichnet.

Erhitzen von d-Borneol mit Wasserstoff unter hohem Druck auf ca. 2200 in Gegenwart von Al₂O₂ und NiO entsteht linksdrehendes Isocamphan (IPATJEW, B. 45, 3211), in Gegenwart von Al₂O₃ and NO entested material instraints isotration in the first 2.42, 3.21), in Gegenwart von Al₂O₃ and CuO ein bei $60-62,5^{\circ}$ schmelzendes Camphen (vgl. dazu Aschan, A. 383, 21 Anm.) and ein flüssiger Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ ("flüssiges Camphen"; Kp_{763} : 155—160°; D^{16} : 0,8688; n^{16} : 1,4582), der durch Wasserstoff in Gegenwart von NiO zu "flüssigem Isocamphan" $C_{10}H_{18}$ (Kp: 160—165°; D^{18} : 0,8520; n^{18} : 1,4501; vgl. a. Ergw. Bd. V, S. 83) reduziert wird (I., B. 45, 3214). Zum Mechanismus der Umwandlung von Borneol in Camphen vgl. Meerwer, A. 405, 129; Liff, B. 53, 769. Bildung von Kohlenwasserstoffen aus Borneol beim Überleiten über Kupfer oberhalb 300° und über ThO, bei 350°: Aloy, Brustier, Bl. [4] 9, 733; C. 1914 II, 712.

Ubergang der verschiedenen Borneol-Modifikationen in Borneolglucuronsäuren im Kaninchen-Organismus: Hämäläinen, C. 1910 I, 44, 45; H., Sjöström, C. 1911 I, 412. Hämolytische Wirkung: Ishizaka, Ar. Pth. 75, 228. Borneol hemmt das Wachstum des Weizens (Cameron, J. phys. Chem. 14, 423).

Nachweis als Phthalsäure-bornylester-p-nitro-benzylester (F: 98—100°): Reid, Am. Soc.

39, 1252. Unterscheidung von Isoborneol, Methylcamphenilol und Camphenhydrat s. S. 51 bei Isoborneol.

Magnesiumjodid-d-bornylat IMg·O·C₁₀H₁₇. B. Aus d-Borneol und Propylmagnesiumjodid (Tschelinzew, Ж. 45, 1914, 1920; C. 1914 I, 1826, 1827); Bildungswärme: Tsch. Krystallinisch. Wärmetönung beim Anlagern von 1 und von 2 Mol d-Borneol: Tscn.

Derivate des d-Borneols.

Methyl-d-bornyl-äther $C_{11}H_{20}O=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CH_3$. (S. 78). Vgl. a. S. 50. B. Aus d-Borneol-natrium und Dimethylsulfat in Äther (BREDT, Holz, J. pr. [2] 95, 154). — Kp_{760} : 193—194°; Kp_{14} : 76—77°. $D_4^{\mu, 1}$: 0,9261. $n_5^{\mu, 1}$: 1,4648. $[a]_5^{\infty}$: $+57,57^{\circ}$.

Essigsäure-d-bornylester, [d-Bornyl]-acetat $C_{12}H_{20}O_2 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$ (S. 78). Wird im Organismus des Kaninchens in d-Borneol-d-glucuronsäure übergeführt (Hämäläinen, Sjöström, C. 1911 I, 412).

Allyl-thiocarbamidsäure-O-d-bornylester $C_{14}H_{23}ONS = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CS \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH$: CH₂. B. Aus d-Borneol-natrium und Allylsenföl (Roshdestwenski, \Re . 41, 1450; C. 1910 I, 910). — Krystalle (aus Alkohol). F: 59—60°. [a]°: +14,25° (in Alkohol, c = 5).

"Crotonyl-thiocarbamidsäure-O-d-bornylester" $C_{15}H_{25}ONS = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CS \cdot NH \cdot C_4H_7$. B. Aus d-Borneol-natrium und "Crotonylsenföl" (Ergw. Bd. III/IV, S. 395) (Schmanz & Co., Ber. Okt. 1910, 115). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 55—56°.

[d-Bornyl]-xanthogensäuremethylester $C_{12}H_{20}OS_2 = C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CS\cdot S\cdot CH_3$ (S. 81). [a]5: $+37,67^{\circ}$ (in Tolucl; c = 6); Rotations dispersion und Absorption in Tolucl: Tschuga-JEW. OGOBODNIKOW, Ph. Ch. 74, 507.

[d-Bornyl]-xanthogensäureäthylester $C_{13}H_{32}OS_2=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CS\cdot S\cdot C_1H_5$ (S. 81). [a]5: $+33,4^{\circ}$ (im Toluol; c=5,9); Rotations dispersion und Absorption in Toluol: TSCHU-GAJEW, OGORODNIKOW, Ph. Ch. 74, 507.

d-Borneol-d-glucurons aure $C_{10}H_{30}O_{r}=C_{10}H_{17}\cdot 0\cdot C_{5}H_{5}O(OH)_{3}\cdot CO_{2}H$ (S. 81) s. Syst. No. 2617.

Derivate des l-Borneols.

Di-1-bornyläther $C_{20}H_{24}O=(C_{10}H_{17})_3O$. B. Neben Camphen beim Erwärmen von 75 g l-Borneol mit einem Gemisch von 150 g konz. Schwefelsäure und 162 g Wasser auf $60-100^{\circ}$ (Golubew, \mathcal{H} . 44, 1062; C. 1913 I, 24). — Kp_{760} : 312—314°. D_{2}° : 0,960. n_{2}° : 1,494. $[\alpha]_{D}$: —88,56°. Leicht löslich in Äther und Aceton, sehr wenig in Alkohol, unlöslich in Wasser. Mit Wasserdampf flüchtig. — Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,4) d-Campher(?). Liefert mit konz. Salzsäure bei 150° opt.-inakt. Isobornylchlorid.

1-Bornyl-d-glucosid $C_{10}H_{10}O_6=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot C_0H_7O(OH)_4$ und Tetrascetyl-l-bornyl-d-glucosid $C_{24}H_{26}O_{10}=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot C_0H_7O(O\cdot CO\cdot CH_3)_4$ s. Syst. No. 2451.

Essignature-1-bornylester, [1-Bornyl]-acetat $C_{19}H_{20}O_{2} = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CO \cdot CH_{2}$ (8. 82). V. s. S. 48 (Vorkommen von 1-Borneol). — D_{10}^{44} : 0,9879; D_{10}^{41} : 0,9597; D_{10}^{42} : 0,9169; D_{10}^{413} : 0,8840; [a]: —42,43°; Rotationsdispersion der unverdünnten Substanz zwischen 16,5° und 167°: KENYON, PICKARD, Soc. 107, 51, 62. — Wird im Organismus des Kaninchens in l-Borneolgiucuronsaure übergeführt (Hämäläinen, Sjöström, C. 1911 I. 412).

Isovaleriansäure -1 - bornylester, [1-Bornyl] - isovalerianat $C_{12}H_{26}O_3=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH(CH_4)_3$ (S. 83). Wird im Organismus des Kaninchens in l-Borneol-glucuronsäure übergeführt (HIMILINEN, Sjöström, C. 1911 I, 412).

[l-Bornyl]-xanthogensäure $C_{11}H_{18}OS_2 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CS \cdot SH$ (S. 84). Eine frisch bereitete 10% jege äther. Lösung hat a_{656} : -9.25° ; a_{5} : -10.35° ; a_{587} : -10.10° ; a_{499} : -8.60°

(l = 10 cm); da die Säure sich in Borneol und CS₂ zersetzt, nimmt die Drehung mit der Zeit im roten Teil des Spektrums ab, im blauen Teil zu (TSCHUGAJEW, Bl. [4] 18, 793).

[1-Bornyl]-xanthogensäuremethylester $C_{12}H_{30}OS_2 = C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CS\cdot S\cdot CH_3$ (S. 84). [a] 3: -38,1° (in Toluol; p = 10); [a] 3. -42,2° (in Essigester; p = 4,9); Rotations-dispersion der Lösungen in Toluol und Essigester bei verschiedenen Temperaturen: Tschugajew, Pastanogow, Ph. Ch. 85, 564. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Tsch., Ogorodnikow, Ph. Ch. 85, 490. — Beim Erhitzen entstehen rechtsdrehendes Bornylen (Hauptprodukt), Tricyclen und ein nicht isolierter linksdrehender Kohlenwasserstoff (Tsch., Budrick, A. 388, 288).

Methylen - bis - [1 - bornyl - xanthogenat] $C_{23}H_{36}O_2S_4 = (C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CS\cdot S)_2CH_2$. [a] = $+5.9^{\circ}$ (in Toluol; c = 5.2); Rotations dispersion in Toluol-Lösung: Tschugajew, Ögorodnikow, Ph. Ch. 85, 497.

[1-Bornyl]-xanthogensäurethioanhydrid $C_{22}H_{24}O_2S_3=(C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CS)_2S$. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Tschugajew, Ogorodnikow, *Ph. Ch.* 85, 491.

Bis-[1-bornyl-xanthogen] $C_{32}H_{34}O_3S_4=[C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CS\cdot S-]_2$ (S. 85). D³⁰: 1,158 (unterkühlt) (Tschugajew, Ogorodnikow, A. ch. [8] **32**, 142). [a] C. -58,9° (unterkühlt), -42,4° (in Toluol; c = 4,2); Rotationsdispersion in unterkühltem Zustand und in Toluol-Lösung: Tsch., O., Ph. Ch. 74, 507; A. ch. [8] **22**, 142. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol und in Toluol: Tsch., O., Ph. Ch. 74, 507; 85, 491.

l-Borneol-d-glucuronsäure $C_{16}H_{26}O_7 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot C_5H_5O(OH)_3 \cdot CO_2H$ (S. 85) s. Syst. No. 2617.

Tetra-[1-bornyl]-orthosilicat, Orthokieselsäure-tetra-1-bornylester $C_{40}H_{68}O_4Si=(C_{10}H_{17}\cdot O)_4Si$. B. Aus SiCl₄ und 4 Mol 1-Borneol in Petroläther (Pellini, G. 45 I, 383). — Krystalle (aus Petroläther + absol. Alkohol). F: 291—292°. [α] $_{\rm D}^{\rm so}$: —42,88° (in Toluol; c=16,8). Leicht löslich in Petroläther und Benzol.

Orthokieselsäure - tri - 1 - bornylester - chlorid $C_{30}H_{51}O_3ClSi = (C_{10}H_{17}\cdot O)_3SiCl$. B. Aus SiCl₄ und 3 Mol l-Borneol in Petroläther (Pellini, G. 45 I, 383). — Krystalle (aus Petroläther). F: 215—218°. Siedet unter 5—6 mm Druck bei 260—290°. [a]⁸⁰: —36,72° (in Toluol; c = 16,5). Leicht löslich in Petroläther und Benzol.

Orthokieselsäure - di - 1 - bornylester - dichlorid $C_{20}H_{34}O_3Cl_3Si = (C_{10}H_{17}\cdot O)_3SiCl_3$; B. Aus SiCl₄ und 2 Mol l-Borneol (Pellini, G. 45 I, 384). — Flüssigkeit. Erstarrt bei Temperaturen unter 20° zu einer Krystallmasse. Kp₁₀: $203-205^{\circ}$. D^{5.4}: 1,0926. [a]^{5.4}: $-30,34^{\circ}$.

Orthokieselsäure-1-bornylester-trichlorid $C_{10}H_{17}OCl_3Si = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot SiCl_3$. B. Aus $SiCl_4$ und ca. 1 Mol 1-Borneol (Pellini, G. 45 I, 384). — Kp_{760} : 140—142°. $D_4^{44.9}$: 1,1885. $[a]_{17}^{18.9}$: —20,09°. — Wird durch wäßriges oder alkoholisches Ammoniak leicht verseift. Liefert mit Silberoxyd in siedendem absolutem Ather ,,Dimetakieselsäure-di-1-bornylester" (s. u.).

"Dimetakieselsäure - di - 1 - bornylester" $C_{20}H_{34}O_5Si_8 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot SiO \cdot O \cdot SiO \cdot O \cdot C_{10}H_{17}$. Zur Konstitution vgl. Pellini, G. 45 I, 382. — B. Aus Orthokieselsäure-l-bornylester-trichlorid und Silberoxyd in siedendem absolutem Äther (P., G. 45 I, 385). — Schuppen. Erweicht gegen 92° zu einer glasigen Masse, wird gegen 135—140° flüssig. Sehr leicht löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln.

Borneol-Derivate, von denen es ungewiß ist, ob sie zum d-Borneol oder zum l-Borneol gehören.

Die nachstehenden Verbindungen stammen von nicht näher bezeichnetem käuflichem Borneol ab, in dem nach Schimmel & Co. (Priv.-Mitt.) teils d-Borneol, teils l-Borneol vorliegt.

Methylbornyläther $C_{11}H_{20}O=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CH_3$. Vgl. a. S. 49. B. Man schüttelt eine äther. Lösung von Borneol mit Dimethylsulfat und wäßr. Natronlauge (J. D. Riedel, D. R. P. 261588; C. 1913 II, 324; Frdl. 11, 989).

Diäthylessigsäurebornylester $C_{10}H_{20}O_2=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CO\cdot CH(C_2H_3)_2$. B. Aus Diäthylessigsäure, Borneol und konz. Schwefelsäure (Kalle & Co., D. R. P. 273850; C. 1914 I, 1863; Frdl. 12, 707). — Ölige Flüssigkeit von terpenartigem Geruch und Geschmack. Kp: 275—276°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform.

Diäthylbromessigsäurebornylester C₁₈H₂₇O₂Br = C₁₆H₁₇·O·CO·CBr(C₂H₃)₃. B. Aus Borneol und Diäthylbromessigsäurechlorid bei 80—90° (Kalle & Co., D. R. P. 273850; C. 1914 I, 1863; Frdl. 12, 707). Aus Diäthylessigsäurebornylester und Brom (K. & Co.). — Olige Flüssigkeit von schwach campherartigem Geruch und Geschmack. Kp₂₆₋₃₆: 188° bis 190°.

Oxalsäuredibornylester, Dibornyloxalat $C_{23}H_{34}O_4 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot C \cdot C_{10}H_{17}$. B. Aus Borneol und Oxalylchlorid in Gegenwart von Pyridin bei Zimmertemperatur (Adams, Wirth, French, Am. Soc. 40, 430). — Krystalle (aus Alkohol). F: 108—109°.

[$\beta.\beta.\beta$ - Trichlor - a - oxy - äthyl] - carbamidsäurebornylester, "Chloralbornylurethan" $C_{13}H_{20}O_3NCl_3 = C_{10}H_{17}$ · O·CO·NH·CH(OH)·CCl₃. B. Durch Kondensation von Carbamidsäurebornylester mit Chloral (Feist, B. 47, 1193). — Krystallpulver (aus Benzol). F: 187° (Zers.).

Isovaleryl-carbamidsäurebornylester $C_{16}H_{27}O_3N=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus Carbamidsäurebornylester und Isovalerylbromid in Gegenwart von Dimethylanilin bei 70—80° (J. D. Riedel, D. R. P. 263018; C. 1913 II, 729; Frdl. 11, 944). —, F: 100°.

[a - Brom - isovaleryl] - carbamidsäurebornylester $C_{16}H_{36}O_3NBr = C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Carbamidsäurebornylester und a-Brom-isovalerylbromid in Gegenwart von Dimethylanilin bei 70—80° (J. D. RIEDEL, D. R. P. 263018; C. 1913 II, 729; Frdl. 11, 944). — Krystalle (aus verd. Methanol). F: 138°.

Isovaleryloxyessigsäurebornylester, Isovalerylglykolsäurebornylester $C_{17}H_{18}O_4 = C_{10}H_{17}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{1}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}\cdot CH(CH_{3})_2$. B. Aus Chloressigsäurebornylester und isovaleriansaurem Natrium (J. D. Riedel, D. R. P. 252157; C. 1912 II, 1589; Frdl. 11, 943). — Dicke, nahezu geruchlose Flüssigkeit. Kp₁₂: 181°. D²⁰: 1,027.

Schwefelsäuremonobornylester, Bornylschwefelsäure $C_{10}H_{18}O_4S = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot SO_3H$ (vgl. S. 81, 85). B. Aus Borneol und Chlorsulfonsäure in Chloroform bei Gegenwart von Pyridin (CZAPEK, M. 35, 640). — $KC_{10}H_{17}O_4S$. Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser und in heißem Alkohol.

b) Isoborneol C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel (8. 86). H₂C—C(CH₂)—CH·OH B. Aus Camphenglykolchlorhydrin (S. 52) und Zink in siedendem Methanol (HENDERSON, HEILBRON, HOWIE, Soc. 105, 1369). Aus C(CH₈), Camphen durch Einw. einer konz. wäßrigen Lösung von p-Toluol-H₂C -CHsulfonsaure bei 18-20° (Terpinwerk, D. R. P. 223795; C. 1910 II, 512). Ester des Isoborneols entstehen aus Camphen: beim Kochen mit Ameisensäure (Semmler, Mayer, B. 44, 2012; vgl. Lafont, A. ch. [6] 15, 170), durch Einw. von Ameisensäure oder Essigsäure in Gegenwart von Äther und konz. Schwefelsäure (Aschan, C. 1919 I, 935), durch Einw. von Essigsäure in Gegenwart von geringen Mengen 50% iger Schwefelsäure (Bebtram, Walbaum, J. pr. [2] 49, 1; Golubew, Ж. 41, 1007, 1010; C. 1910 I, 30; Tsa-kalotos, Papaconstantinou, C. 1918 II, 24) oder ZnCl₁ (Ts., P.) und durch Einw. von Essigsäure oder Isovaleriansäure in Gegenwart von P₂O₅ (Schindelmeiser, D. R. P. 229190; C. 1911 I, 178; Frdl. 10, 996). Zum Mechanismus der Bildung von Isoborneol aus Camphen vgl. Meerwein, van Emster, B. 53, 1827. Isobornylacetat entsteht aus Pinen durch Erhitzen mit Anilinsulfat und Eisessig (ASCHAN, C. 1918 II, 953). Über Bildung von Isobornylacetat beim Erhitzen von Bornylchlorid mit Zinkacetat und Eisessig vgl. RUDER & Co., D. R. P. 268308; C. 1914 I, 309; Frdl. 11, 779. Isobornylacetat entsteht durch Einw. von Schwefelsaure in Eisessig auf Camphenhydrat (A., A. 383, 23). — Für linksdrehendes (d)-Isoborneol wird angegeben: [a] : —32,30° (in Methanol; c = 8,7) (Tschugajew, Ph. Ch. 76, 471); $[a]_D: -33,2^{\circ}$ (in Methanol; c=8) bezw. $-29,00^{\circ}$ (in Ather; c=22) (Darmois, A. ch. [8] 22, 550). Naturliche Rotationsdispersion in Methanol: Tsch.; D.; naturliche und magnetische Rotationsdispersion in Ather: D. Für rechtsdrehendes (l)-Isoborneol wird angegeben: $[a]_p$: $+33,89^{\circ}$ (in Alkohol; c=5) bezw. $+20,33^{\circ}$ (in Chloroform; c=5); Rotations-dispersion in Alkohol und Chloroform: Kenyon, Pickard, Soc. 107, 59. Kondensation des übersättigten Dampfes eines Isoborneols: Becker, Ph. Ch. 78, 54, 64, 68. — Beim Leiten von Isoborneol über Kupfer bei 300° entstehen geringe Mengen Camphen (NEAVE, Soc. 101, 514). Isoborneol wird zu Campher oxydiert: beim Einleiten von Sauerstoff in eine mit V₂O₅ versetzte Lösung in heißer Salpetersäure (Austerweil, D. R. P. 217555; C. 1910 I, 587; Frdl. 9, 1168), beim Erhitzen mit Nickel oder Kobalt in Gegenwart geringer Mengen NaOH (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 219043, 219044, 271147, 271157; C. 1910 I, 972; 1914 I, 1130; Frdl. 9, 1174; 11, 781, 782), durch Einw. von Chromsäuremischung in Gegenwart von CCl (VERLEY, URBAIN, FEIGE, D. R. P. 220838; C. 1910 I, 1564; Frdl. 9, 1167) oder Benzol (RUDER & Co., D. R. P. 250743; C. 1912 II, 1169; Frdl. 11, 780), durch Behandlung einer benzolischen Lösung mit alkal. KMnO₄-Lösung unter gleichzeitiger elektrolytischer Oxydation (Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 297019; C. 1917 I, 716; Frdl. 13, 227). Zur Bildung von Camphen bei der Einw. von wäßr. Schwefelsäure vgl. Aschan, A. 883, 11 Anm. 2.

Unterscheidung zwischen Borneol und Isoborneol: Zum Verhalten der Isomeren gegen

Unterscheidung zwischen Borneol und Isoborneol: Zum Verhalten der Isomeren gegen Salpetersäure (D: 1,4) vgl. Aschan, A. 383, 19. Unterscheidung von Borneol, Isoborneol, Methylcamphenilol und Camphenhydrat: Löst man 0,5 g der Alkohole in 0,5 cm³ Eisessig

auf, gibt ca. 0,05 g 50°/sige Schwefelsäure zu, erwärmt bis zum Aufsieden und kühlt sofort auf 10° ab, so löst sich Borneol erst beim Kochen auf und scheidet sich beim Abkühlen wieder in Krystallen aus, während Isoborneol beim Abkühlen auf 10° eine Trübung erzeugt, die bei 18-20° verschwindet und beim Abkühlen auf 10° von neuem auftritt; Methylcamphenilol gibt beim Erkalten keine Trübung; die Camphenhydrat enthaltende Probe trübt sich schon beim Kochen und bildet beim Abkühlen zwei Schichten (A., A. 410, 238).

Magnesiumjodid-isobornylat IMg·O·C₁₀H₁₇. B. Aus Propylmagnesiumjodid und Isoborneol (Твонкымким, ж. 45, 1915, 1920; С. 1914 I, 1826, 1827). Bildungswärme: Твон. Krystallinisch. Wärmetönung beim Anlagern von 1 Mol und von 2 Mol Isoborneol: Твон.

8. 88, Z. 26 v. o. statt ,,80 Tln. Wasser" lies ,,80 Tln. Methanol".

Derivate des d-, l- und dl-Isoborneols.

Ameisensäureisobornylester, Isobornylformiat $C_{11}H_{18}O_2=C_{10}H_{17}\cdot 0\cdot CHO$ (S. 88, 89). Bildung aus Camphen s. S. 51 bei Isoborneol. — $Kp_{11}:91-93^\circ; D^{30}:1,005; n_{D}:1,4726$ (SEMMLEE, MAYER, B. 44, 2012). — Beim Verseifen entsteht Isoborneol neben wenig Borneo (vgl. dazu Aschan, B. 40, 4923).

Essigsäureisobornylester, Isobornylacetat $C_{19}H_{20}O_3 = C_{16}H_{17} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (8. 88, 89). Basis and discourage sets of the property of

Isovaleriansäure-dl-isobornylester, dl-Isobornyl-isovalerianat $C_{18}H_{28}O_2 = C_{10}H_{19}$. O·CO·CH₂·CH(CH₂)₂ (S. 90). B. Aus Camphen und Isovaleriansäure in Gegenwart von P.O. bei 90-100 (SCHINDELMEISER, D. R. P. 229190; C. 1911 I, 178; Frdl. 10, 996).

[a-Brom-isovaleryl]-carbamidsäure-dl-isobornylester $C_{16}H_{26}O_2NBr=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot$ CO·NH·CO·CHBr·CH(CH₂)₂. B. Aus Carbamidsaure-dl-isobornylester und a-Bromisovalerylbromid in Gegenwart von Dimethylanilin (J. D. RIEDML, D. R. P. 263018; C. 1913 II, 729; Frdl. 11, 944). — F: 155°.

Isovaleryloxyessigsäure-dl-isobornylester, Isovalerylglykolsäure-dl-isobornylester $C_{17}H_{26}O_4=C_{10}H_{17}\cdot 0\cdot C0\cdot CH_4\cdot 0\cdot C0\cdot CH_5\cdot CH(CH_5)_8$. B. Aus Chloressigsäureisobornylester und isovaleriansaurem Natrium (J. D. RIEDEL, D. R. P. 252157; C. 1912 II, 1589; Fnll. 11, 943). — Kp₁₈: 182—183°. D¹⁸: 1,0318.

- 11-Chlor-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(2), H_aC — $C(CH_aCl)$ — $CH\cdot OH$ C(CH₂Cl) - CH-OH

 10-Chlor-camphanol-(2), Chlorisoborneol, Camphenglykolchlorhydrin C₁₀H_{1,0}Cl, s. nebenstehende Formel (S. 92).

 Konstitution nach Lipp, Priv.-Mitt.; vgl. a. Henderson, HellBRON, Howie, Soc. 105, 1368. — B. Aus Camphen in Petroläther
 beim Schütteln mit wäßriger unterchloriger Säure (H., H., H., Soc. 105, 1368; vgl. Szawisski, C. 1906 I, 137). — Krystalle von an Borneol erinnerndem Geruch. F: 93°; sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, sehr wenig in Wasser; mit Wasserdampf und Alkoholdsmpf flüchtig (H., H., H.). — Gibt mit CrO₃ in Eisessig 1 Chlor-campher (H., H., H.). Wird bei der Einw. von Zink in siedendem Methanol zu Isoborneol reduziert (H., H., H.). Liefert mit PCls in Petroläther 2.10-Dichlor-camphan(?) (H., H., H.). Beim Kochen mit wäßriger oder methylalkoholischer Kalilauge oder mit feuchtem Silberoxyd in Ather entsteht Isocamphenilanaldehyd (Sz.; H., H., H.).
- o) Derivate des 1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanols-(2) $C_{10}H_{10}O$, deren sterische Zugehörigkeit zu Borneol oder Isoborneol ungewiß ist.
- 11.11- Dinitro-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(2), 10.10-Dinitro-camphanol-(2) $C_{10}H_{10}O_{1}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. Ist im Hptw.~(Bd.~V,~S.~161) als Camphen nitrosit $C_{10}H_{10}O_{2}N_{2}$ beschrieben worden; zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Lepp. A. 399, 246. B. Neben anderen Verbin-CH(NO₂) H.C $-CH \cdot OH$ C(CH₂)₂ löslich in heißem Wasser, sehr leicht in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. — Gibt bei der Oxydation mit alkal. KMnO4-Lösung Ketopinsäure. Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in feuchtem Äther das Oxim eines Oxyaldehyds $C_{10}H_{10}O_{2}$ (L., A. 300, 258). — $KC_{10}H_{10}O_{2}N_{3}$. Rote Krystalle (aus Alkohol). Zersetst sich bei 207—209 (L., A. 399, 254).

Acetat des 10.10-Dinitro-camphanols-(2) $C_{12}H_{16}O_5N_2 = (O_2N)_2C_{16}H_{15} \cdot 0 \cdot CO \cdot CH_2$. B. Durch Kochen von 10.10-Dinitro-camphanol-(2) mit Acetylchlorid (Life, A. 399, 256).— Krystalle (aus Petroläther). F: 74—75° (korr.).— Wird durch Alkali in der Kälte verseift,

43. 1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(3), H₂C-C(CH₃)-CH₂
Camphanol-(3), Epiborneol, l-Epiborneol C₁₀H₁₀O, s.
nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von l-Epicampher
mit Natrium und Alkohol (Bredt, Perkin, Soc. 103, 2222; J. pr.
[2] 89, 254). Neben anderen Verbindungen bei der Oxydation von
linksdrehendem Bornylen mit 30°/sigem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 55—60° (Henderson, Caw, Soc. 103, 1547). — Krystalle (aus Petroläther). F: 181—182,5° (Präparat aus l-Epicampher), 176—176,5° (aus l-Epibornyl-xanthogensäure regeneriert) (B., P.), 180° (H., C.).
Dreht die Ebene des polarisierten Lichts nicht merklich (B., P.). In Petroläther leichter löslich als Borneol (H., C.). — Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig Epicampher (H., C.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 82° (B., P.).

[1-Epibornyl]-xanthogensäure $C_{11}H_{12}OS_2 = C_{10}H_{12} \cdot O \cdot CS \cdot SH$. Aus der Natriumverbindung des l-Epiborneols und CS_2 in Äther (Bredt, Perkin, Soc. 103, 2223; J. pr. [2] 89, 255). — Na $C_{11}H_{12}OS_2$. Gelbliche Krystalle (aus Wasser).

[1-Epibornyl]-xanthogensäuremethylester $C_{12}H_{20}OS_2 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CS \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus dem Natriumsalz der [1-Epibornyl]-xanthogensäure durch Kochen mit CH_3I (Bredt, Perkin, Soc. 103, 2224; J. pr. [2] 89, 256). — Gelbe Flüssigkeit. — Gibt beim Erhitzen linksdrehendes Bornylen.

44. 2.2.3 - Trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanol - (3), Methylcamphenilol und Camphenhydrat $C_{10}H_{18}O$, s. pebenstehende Formel.

3), H₂C—CH—C(CH₃)₂
8. CH₂ |
H₂C—CH—C(CH₃)·OH

a) Methylcamphentiol C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel H₂C—CH—C(CH₃)₂ (vgl. S. 91). Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem Camphenilon und CH₂·MgI in Äther (ASCHAN, A. 410, 234, 236).—

Krystalle (aus Petroläther). F: 94—96° (aus Petroläther krystallisiert) bezw. 112—114° (durch Verseifung des Acetats erhalten).

Kp: 203—206°. [a]₅³⁻⁴·+16,6° (in absol. Alkohol; p = 41,4). Äußerst leicht löslich in Petroläther.— Gibt beim Kochen mit 20°/oiger Schwefelsäure schwach rechtsdrehendes Camphen. Gibt mit Acetanhydrid bei 100° das Acetat. Unterscheidung von Borneol, Isoborneol und Camphenhydrat s. bei Isoborneol (S. 51).— Das Phenylurethan schmilst bei 126°.

Acetat $C_{19}H_{20}O_{3} = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CO \cdot CH_{3}$. Kp_{11} : 100—102°; D_{4}^{19} : 1,003; $[\alpha]_{D}$: +18,9° (Aschan, A. 410, 237).

b) Camphenhydrat C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel (S.92). H₂C—CH—C(CH₃)₂ Zur Konstitution vgl. Aschan, A. 410, 222. — B. Aus Camphen durch Einw. von je 1 Mol H₂SO₄ und Äther oder besser von 1 Mol H₂SO₄, 1 Mol Äther und 2 Mol Wasser und Kochen des entstandenen H₂C—CH—C(CH₃)·OH Esters mit Sodalösung (Aschan, C. 1919 I, 935; Naphtenverbindungen, Terpene und Campherarten [Leipzig 1929], S. 208). Neben Camphen und wenig Borneol und Isoborneol beim Erwärmen von Bornylchlorid oder Bornylbromid mit Kalkmilch auf 135—150° (Aschan, A. 383, 33, 37; 410, 229; Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 219243; C. 1910 I, 1074; Frdl. 9, 1140), und zwar entsteht aus rechtsdrehendem Bornylchlorid linksdrehendes Camphenhydrat (A., A. 383, 37). Neben Camphen beim Erhitzen von Bornylchlorid mit Natronlauge in Gegenwart von Glycerin oder mit Kalkmilch in Gegenwart von Zucker oder Stärke (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 218989; C. 1910 I, 971; Frdl. 9, 1144). Aus Isobornylchlorid durch Einw. von verd. Kalilauge oder Kalkwasser bei 60—80° (A., B. 41, 1092; A. 383, 10, 17, 25; 410, 230); aus rechtsdrehendem Isobornylchlorid entsteht schwach linksdrehendes Camphenhydrat (A., A. 383, 10). Aus Camphenhydrochlorid (Ergw. Bd. V. S. 52) durch Einw. von kaltem Wasser (Meerwein, van Embter, B. 53, 1822; vgl. A., A. 383, 17; 410, 229). — Tafeln (durch Sublimation). F: 150—151° (A., A. 383, 18), 149° bis 150° (Ch. F. Sch.), 146—147° (M., van E.). Kp: 206—207,5° (A.), 204—206° (Ch. F. Sch.). Linksdrehendes Camphenhydrat aus de Bornylchlorid wird aus der alkoh. Lösung durch Wasser als Öl gefällt, das nur allmählich erstarrt (A.). — Spaltet leicht Wasser ab, z. B. bei der Einw. von verd. Säuren (Ch. F. Sch.) oder von Eisessig (A.), und geht dabei in Camphen über; linksdrehendes Camphenhydrat aus rechtsdrehendem Bornylchlorid liefert rechtsdrehendes Camphen, Camphenhydrat aus rechtsdrehendem Bornylchlorid liefert rechtsdrehendes Camphen (A., A. 383, 10, 37). Infolge des leichten Übergangs in Camphen entsteht bei der Einw. von CrO₈ in Eise

von Eisessig-Schwefelsäure Isobornylacetat (A., A. 383, 23). Verhalten gegen Salpetersäure (D: 1,4): A., A. 383, 19. Camphenhydrat geht im Organismus des Kaninchens in eine gepaarte Glucuronsäure tiber, die bei der Einw. von verd. Schwefelsäure Camphen gibt (Hāmālānen, C. 1912 II, 856). — Unterscheidung von Borneol, Isoborneol und Methylcamphenilol s. bei Isoborneol (S. 51). — Das Phenylurethan schmilzt nach vorangehendem Sintern bei 89° (A., A. 410, 233).

c) Derivat eines 2.2.3 - Trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanols - (3) $C_{10}H_{18}O$ von unbekannter sterischer Zugehörigkeit.

Camphenglykolchlorhydrin C₁₀H₁₇OCl, s. nebenstehende H₂C—CH—C(CH₃)₂
Formel (S. 92). Ist auf Grund einer Priv.-Mitt. von LIPP und der Arbeit von Henderson, Heilbron, Howie (Soc. 105, 1368)
als Chlorisoborneol (S. 52) formuliert.

CH₂C—CH—C(OH)·CH₂Cl

- 45. 2.2 Dimethyl 3 oxymethyl bicyclo [1.2.2] H₂C—CH—C(CH₂)₂ heptan, "Camphenilanol" C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel.

 Stereoisomer mit dem Camphenilylalkohol des Hptw., S. 92.

 B. Aus den Methylestern der Camphenilansäure und Isocamphenilansäure durch Reduktion mit Natrium und Alkohol
 bei 115° (Henderson, Sutherland, Soc. 105, 1717). Prismen (aus Benzol). F: 77°.
 Sehr wenig löslich in Wasser, sehr leicht in organischen Lösungsmitteln. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure Camphenilanaldehyd und Isocamphenilansäure.
- 46. 2.2.5 Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(5), (CH₃)₂C—CH—CH₃ Methyl- β -fenchocamphorol C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel. B. Aus inskt. β -Fenchocamphoron und Methyl-magnesiumjodid (Komppa, Roschier, C. 1918 I, 622). H₂C—CH—C(CH₃)·OH Prismen (durch Sublimation). F: 66—67°. Kp₉: 77°; Kp₁₅: 85°. Liefert bei der Destillation mit KHSO₄ im CO₃-Strom γ -Fenchen und dl- β -Fenchen. Das Phenylurethan schmilzt bei 133,5—134°.

Acetat $C_{19}H_{30}O_3 = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp_{766} : 212,5°; Kp_8 : 80,5—81°; D_4^m : 0,9769; n_5^m : 1,4588 (K., R., C. 1918 I, 622).

- 47. 2.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(2), Methyl-a-fenchocamphorol C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel. B. Aus inakt. a-Fenchocamphoron und CH₃·MgI (KOMPPA, ROSCHIER, C. 1917 I, 752). Kp₁₄: 86,5—87°. H₂C—CH—CH₂CH—CH₃·MgI (CH₃)₂ (CH₃)₃ (CH₃CH) - 48. Alkohol $C_{10}H_{18}O$ aus dem ätherischen Öl von Cryptomeria japonica. V. Frei und verestert im äther. Öl der Blätter von Cryptomeria japonica Don. (UCHIDA, Am. Soc. 38, 691). Gelbliche Flüssigkeit von starkem, an Campher und Pfefferminz erinnerndem Geruch. Erstarrt nicht bei -15° . Kp: $212-214^{\circ}$. D_{18}^{is} : 0.9414. n_{15}^{is} : 1.4832. $[a]_{\rm p}$: $+56,07^{\circ}$ (in Chloroform; p=9). Wird beim Acetylieren teilweise zersetzt.
- 49. Alkohol $C_{10}H_{18}O$ aus Bernsteinöl. B. Entsteht in geringer Menge beim Erwärmen der bei 150—170° siedenden Anteile des "rektifizierten Bernsteinöls" mit Eisessig und 50°/ $_{0}$ iger Schwefelsäure auf 60° (Karoly, B. 47, 1019) 1). Sechsseitige Tafeln (aus Ligroin). Der Geruch erinnert an Campher und Menthol. F: 186—188°. Sublimierbar. Opt.-inakt. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt bei der Oxydation mit CrO, ein Keton $C_{10}H_{16}O$. Entfärbt KMnO $_{4}$ -Lösung und Brom nicht. Gibt beim Erhitzen mit KHSO $_{4}$ Camphen. Das Phenylurethan schmilzt bei 137—138°.
- 50. Alkohol $C_{10}H_{10}O$ aus Bornyljodid. B. Aus Bornyljodid durch Einw. von Ag_1O in Alkohol bei 50° (Aschan, B. 45, 2397). Kp: 208—211°. Ungesättigt gegen KMn O_4 und Brom.
 - 51. Derivat eines Alkohols C₁₀H₁₈O von unbekannter Konstitution.

Verbindung $C_{12}H_{22}O = C_{10}H_{17} \cdot O \cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus l-Pinen beim Kochen mit alkoh. Schwefelsäure (SMRNOW, Ж. 41, 998, 1001; C. 1910 I, 30). — Kp_{740} : 216—217°. $D_{4}^{17,2}$: 0,9010; $D_{4}^{18,4}$: 0,8933. $n_{1}^{19,3}$: 1,4649; $n_{2}^{18,0}$: 1,4625. a_{12} : —66,95°.

52. Derivat eines Alkohols C₁₀H₁₈O von unbekannter Konstitution.

Verbindung $C_{19}H_{22}O=C_{10}H_{17}\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus Cyclofenchen beim Kochen mit alkoh. Schwefelsäure (Aschan, A. 387, 40). — Kp_{12} : 78—79°. D_a^m : 0,8904. n_b^m : 1,4522. — Wird durch sodaalkalische $KMnO_4$ -Lösung nicht angegriffen.

^{&#}x27;) Vgl. auch die Angaben über Bildung von Borneol aus Bernstein, S. 48 und im Hptw. (Bd. VI, S. 75).

5. Oxy-Verbindungen $C_{11}H_{20}O$.

- 1. 1-Methyl-3- $[\beta$ -oxy-isobutyl]-cyclohexen-(2) $C_{11}H_{20}O = H_2C < \frac{CH(CH_3)\cdot CH}{CH_2} < C\cdot CH_1\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$. Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexen-(2) [erstes Ausgangsmaterial: rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexanon-(3)] und $CH_3\cdot MgI$ (Haworth, Fyff, Soc. 105, 1667). $Kp_{0,6}$: 81°. D_4^{μ} : 0,9109. n_p : 1,4757. $[\alpha]_p$: $+49,5^{\circ}$ (in Aceton). Liefert beim Erwärmen mit wäßr. Oxalsäurelösung 1-Methyl-3- $[\beta.\beta$ -dimethyl-vinyl]-cyclohexen-(2)(?). Gibt in Acetanhydrid-Lösung mit konz. Schwefelsäure eine purpurrote Färbung. Das Phenylurethan schmilzt bei 115—116°.
- 3. 1-Methyl-4-[a-oxy-a-methyl-propyl]-cyclohexen-(1) $C_{11}H_{20}O = CH_3 \cdot CC_{12}CH_2 \cdot CH_3
- 4. 1 Åthyl 4 [a oxy isopropyl] cyclohexen (1), 1-Åthyl-4-[metho-sthylol-(4¹)]-cyclohexen-(1) $C_{11}H_{20}O = C_2H_5 \cdot C < \frac{CH \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$ (vyl. den Artikel Åthylnopinol, S. 93). B. Aus Äthylnopinol beim Schütteln mit 3°/ajer Schwefelsäure (Wallach, A. 360, 91; 414, 209; C. 1915 II, 824). Kp: 226—227°. D¹s: 0,943. n_D : 1,4841. Liefert beim Versetzen mit 1 Mol Brom in Eisessig und Kochen des Reaktionsgemisches 1-Åthyl-4-isopropyl-benzol. Das Phenylurethan schmilzt bei 92—94°.
- 5. 1.5 Dimethyl 2 isopropyliden cyclohexanol (1), Methylpulegol $C_{11}H_{20}O = CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot C(CH_3)(OH) > C:C(CH_3)_1$. B. Aus Pulegon und $CH_3 \cdot MgBr$ in Ather unter Eiskühlung (Ruff, Schobel, Abegg, B. 45, 1536). Menthonartig riechendes Ol. $Kp_{10,8}$: 93—94°.
- 6. 1.1.3 Trimethyl 2 [a oxy āthyl] cyclohexen (2) $C_{11}H_{10}O = H_{12}C \cdot C(CH_{3}) \cdot C \cdot CH(OH) \cdot CH_{3}$. B. Aus β -Cyclocitral und Methylmagnesiumhalogenid (Austerwell, Cochin, C. r. 151, 441). Durch Reduktion von 1.1.3-Trimethyl-2-acetyl-cyclohexen-(2) mit Natrium und Alkohol (Leser, A. ch. [8] 26, 253). Flüssigkeit von ausgeprägtem Ozongeruch. Kp₃₀: 98° (Au., C.); Kp: 217° (L.). D¹⁸: 0,933; n_D: 1,4864 (L.). Entfärbt Brom (L.).

Acetat $C_{13}H_{32}O_3 = (CH_3)_3C_6H_6 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3$. Kp: 231—232° (Leser, A. ch. [8] 26, 254).

- 7. 6.6 Dimethyl 2 āthyl bicyclo [1.1.3] $H_2C C(C_2H_5)(OH) CH$ heptanol-(2). Athylnopinol $C_{11}H_{30}O$, s. nebenstehende Formel (8. 93). {Liefert beim Schütteln mit 3°/oiger Schwefelsäure (W., A. 860, 91); 414, 209; C. 1915 II, 824). $H_2C CH C(CH_3)_2$
- 8. 1.2.3.3-Tetramethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(2), a-Methyl-fenchol, Homofenchylalkohol, tert. Methyl-fenchol, Homofenchylalkohol, tert. Methyl-fenchylalkohol C₁₁H₁₀O, s. nebenstehende Formel (S. 93).

 B. Zur Bildung aus d-Fenchon und CH₂·MgI vgl. Wienhaus, B. 47, 327; Nametrin, Chuchrikowa, Ж. 50, 257; A.

482, 215. — F: 58—59°; Kp₇₀₀: 212—214° (N., CH.). — Das beim Erhitzen mit KHSO₄ entstehende "Homofenchen" ist ein Gemisch von viel a-Methyl-camphen mit wenig 2-Methylencamphan (vgl. Ergw. Bd. V, S. 90) (RUZICKA, Helv. 1, 116; N., CH.). Beim Erwärmen mit Aoetanhydrid auf 110° entsteht "a-Pericyclohomocamphan" (Ergw. Bd. V, S. 90) (BREDT, J. pr. [2] 98, 97).

Chromsaureester $C_{21}H_{22}O_4Cr=(C_{11}H_{19}\cdot O)_2CrO_2$. B. Aus a-Methyl-fenchol und CrO_3 in Petrolather oder CCl_4 (Wienhaus, B. 47, 325). — Weinrote Nadeln und Prismen (aus Petrolather und Aceton). Im pulverisierten Zustande zinnoberrot. Zersetzt sich bei 130° . [a] $_{eq1}$: —30,0° (in CCl_4 oder Petrolather; c = 10). Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — Ist unter Lichtabschluß unverändert haltbar. Bei der Verseifung oder Einw. reduzierender Mittel, z. B. Zinkstaub und Essigsäure, entsteht a-Methyl-fenchol.

9. 1.2.7.7-Tetramethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(2), 2-Methyl-borneol, Homoborneol C₁₁H₂₀O, s. nebenstehende Formel (S. 93). B. Zur Bildung aus Campher und C(CH₃)- C(CH₃)- OH CH₃· MgI vgl. Nametrin, Schlesinger, X. 51, 145; A. 432, 223. — F: 153—155° (N., Sch.). — Spaltet schon bei der Einw. von verd. Essigsäure Wasser ab (N., Sch.); das hierbei entstehende "Homocamphen" (vgl. Wallach, Wienhaus, A. 353, 224) besteht aus viel a-Methyl-camphen und wenig 2-Methylen-camphan (Ruzicka, Helv. 1, 116; N., Sch.). Bei der Einw. von überschüssigem CH₃· MgI entsteht "a-Pericyclohomocamphan" (Ergw. Bd. V, S. 90) (Bredt, J. pr. [2] 98, 97).

Chromsäureester $C_{22}H_{36}O_4Cr = (C_{11}H_{19}\cdot O)_5CrO_2$. B. Aus 2-Methyl-borneol und CrO_3 in Petroläther (Wienhaus, B. 47, 329). — Hellorangefarbene Nadeln (aus Petroläther). Verfärbt sich bei ca. 105°; explodiert bei höherem Erhitzen im zugeschmolzenen Röhrchen. Ist in CCl_4 -Lösung linksdrehend.

- 10. 1.4.7.7 Tetramethyl bicyclo [1.2.2] H₂C C(CH₃) CH · OH heptanol (2) C₁₁H₂₀O, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Nametrin, Brüssowa, Ж. 60, 265; A. 459, 153.
- a) Bet 191—192° schmelzende Form, 4-Methyl-isoborneol $C_{11}H_{20}O$. B. Das Acetat entsteht bei der Einw. von 50°/oiger Schwefelsäure in Eisessig auf a-Methyl-camphen (Ergw. Bd. V, 8. 90) (Nametkin, Chuchrikowa, #. 50, 258; C. 1923 III, 1013; N., Schlesinger, #. 51, 146; C. 1923 III, 1014; N., A. 482, 217, 224) und auf "a-Pericyclohomocamphan" (Ergw. Bd. V, S. 90) (Bredt, J. pr. [2] 98, 100). Riecht schwach, aber deutlich nach Borneol. F: 191—192° im zugeschmolzenen Röhrchen (N., Ch.), 193° (B.). Kp₇₁₈: 219—219,5° (N., Ch.). Gibt bei der Oxydation 4-Methyl-campher (B.; N., Ch.). Das Phenylurethan schmilst bei 102° (B., J. pr. [2] 98, 100), 101—102° (N., Ch., #. 50, 259; C. 1923 III, 1013; N., A. 432, 218).

Acetat $C_{19}H_{19}O_{2}=C_{11}H_{19}\cdot 0\cdot CO\cdot CH_{2}$. B. s. oben. — Kp₁₂: 106—107° (Bredt, J. pr. [2] 98, 100); Kp₁₄: 110°; D¹⁰: 0,9714—0,9729; n¹⁰: 1,4634—1,4638; [a]₅: +18,85° (in Alkohol; p = 10) (Nametrin, Chuchrikowa, \mathcal{H} : 50, 258; C. 1923 III, 1013; N., Schlesinger, \mathcal{H} : 51, 146; C. 1923 III, 1014; N., A. 432, 217, 224).

b) Bet 183—184° schmelzende Form, 4-Methyl-borneol $C_{11}H_{20}O$. B. Durch Reduktion von 4-Methyl-campher mit Natrium und Alkohol (Nametkin, Chuchrikowa, \mathfrak{R} . 50, 261; A. 433, 220; vgl. N., Brüssowa, \mathfrak{R} . 60, 265; A. 459, 153). — Schwach riechende Krystalle. F: 183—184°. Kp₇₄₈: 219—220°. $[a]_{\rm b}$: —1,98° (in Alkohol; p = 8). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Das Phenylurethan schmilzt bei 108° (N., Ch., \mathfrak{R} . 50, 261; C. 1923 III, 1013; N., A. 432, 220).

6. Oxy-Verbindungen $C_{12}H_{22}O$.

- 1. 1-Methyl-3-athyl-4-isopropyliden-cyclohexanol-(3), Athylpulegol $C_{19}H_{29}O=CH_2\cdot HC < CH_2 \cdot C(C_2H_3)(OH) > C:C(CH_2)_2$. Rechtsdrehende Form. B. Aus Pulegon und Athylmagnesiumbromid in Ather (8Alexw, <math>H. 45, 1573; C. 1914 I, 783). Kp₂: 105—110°. D_{1}^{a} : 0,9379; D_{1}^{a} : 0,9223. [a] $_{1}^{a}$: $+43,22^{\circ}$. Gibt bei der Oxydation mit $KMnO_4$ Ameisensäure, β -Methyl-adipinsäure (?) und eine braune, ölige Verbindung $C_{12}H_{24}O_{2}$ (?).
- 2. 1 Cycloheavyl cycloheavanol (1), 1 Oxy dicycloheavyl $C_{12}H_{22}O = H_2C < \frac{CH_1 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > C(OH) \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CH_2} > CH_2$ (8. 94). {Geht beim Erhitzen mit ZnOl₂

in einen Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{20}$ über}; die gleiche Umwandlung in Cyclohexylidencyclohexan oder 1-Cyclohexyl-cyclohexen-(1) (Ergw. Bd. V, S. 91) erfolgt auch teilweise bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck, vollständig beim Überleiten über ThO₂ bei 300° (SABATIER, MURAT, C. r. 154, 1391; A. ch. [9] 4, 300).

- 3. 1 Cyclohexyl cyclohexanol (2), 2 Oxy dicyclohexyl $C_{19}H_{22}O = H_2C < \frac{CH_3 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_3} > CH \cdot HC < \frac{CH_3 \cdot CH_3}{CH_3 \cdot CH_3} > CH_3$. Die im Hptw. (8. 94) unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist als 1-[Cyclohexen-(1)-yl]-cyclohexanol-(2) oder 1-Cyclohexyliden-cyclohexanol-(2) $C_{19}H_{20}O$ (8. 65) erkannt worden (Wallach, A. 381, 97).
- a) Festes 1-Cyclohexyl-cyclohexanol-(2) C₁₂H₂₂O ¹). B. Durch Reduktion von 1-Cyclohexyl-cyclohexanon-(2) mit Natrium und Alkohol (Wallach, A. 381, 104). Durch Reduktion von 1-[Cyclohexen-(1)-yl]-cyclohexanol-(2) oder 1-Cyclohexyliden-cyclohexanol-(2) mit Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium (W.). F: 42°. Kp: 264°. Das Phenylurethan schmilzt bei 117°.
- b) Flüssiges 1-Cyclohexyl-cyclohexanol-(2) $C_{12}H_{22}O^{1}$). B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Cyclohexanol mit KOH auf 230° im Einschlußrohr (Guerbet, C. r. 155, 1158). Fast geruchlose Flüssigkeit. Kp₅₅: 178—180°. D°: 0,9950. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure 1-Cyclohexyl-cyclohexanon-(2).

Acetat $C_{14}H_{24}O_2 = C_6H_{11} \cdot C_6H_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₅₂: 188—190° (G., C. r. 155, 1158).

4. 1.3.3-Trimethyl-2-āthyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(2), tert. Āthylfenchylalkohol C₁₂H₂₂O, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Umsetzung von d-Fenchon mit Āthylmagnesiumjodid (WIENHAUS, B. 47, 328). Wurde nur in Form des Chromsäuressters (s. u.) isoliert.

Chromsäureester $C_{24}H_{42}O_4Cr = (C_{13}H_{31}\cdot O)_5CrO_2$. Zinnoberrotes Pulver. Wird bei 140° schwarz, bei höherer Temperatur wieder heller und geht schließlich in Cr_2O_3 über (W., B. 47, 328). $[\alpha]_{671}$: +22,5° (in CCl_4 ; c=4).

- 5. 1.7.7 Trimethyl 3 āthyl bicyclo [1.2.2] hep H₂C C(CH₃) CH · OH tanol (2), 3 Āthyl borneol C₁₈H₂₃O, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Āthyl campher und Natrium in absol. Alkohol (C(CH₃)₂ | C(CH₃)₂ | (Haller, Louvrier, C. r. 158, 755; A. ch. [9] 9, 192). Flüssig H₂C CH CH · C₂H₃ keit von borneolartigem Geruch. Kp₁₄: 110°. [a]¹⁵₅: +37°4′ (in Alkohol; c=16) bezw. +36°59′ (in Alkohol; c=26). Das Phenylurethan schmilzt bei 47°.
- 6. 1.3.3.7.7-Pentamethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(2), $H_2C_-C(CH_3)_-CH_-OH_-$ 3.3 Dimethyl borneol $C_{12}H_{22}O_+$ s. nebenstehende Formel (S. 94). B. {Durch Reduktion von a.a-Dimethyl-campher ($C(CH_3)_2$) (HALLER, BAUER, C. r. 148, 1646}; A. ch. [9] 8, 128); das hierbei $H_2C_-CH_-C(CH_3)_2$ erhaltene Produkt ist ein Gemisch aus einer festen und einer flüssigen Form, aus dem die feste Form bei längerem Aufbewahren auskrystallisiert.
- a) Feste Form. B. s. o. Farnblattähnliche Krystalle (durch Sublimation oder durch Krystallisation aus organischen Lösungsmitteln). F: 56—57° (H., B., A.ch. [9] 8, 131). Äußerst leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. [a]: +55° 4′ (in Alkohol; c = 2); [a]: +60° 4′ (in Benzol; c = 1,5).
 b) Flüssige Form. B. s. o. Nicht rein erhalten. [a]: +35° 39′ (in Alkohol; c = 8,7);

b) Flüssige Form. B. s. o. — Nicht rein erhalten. $[a]_0^p$: $+35^{\circ}39'$ (in Alkohol; c=8,7); $[a]_0^p$: $+42^{\circ}2'$ (in Benzol; p=7,9) (H., B., A. ch. [9] 8, 131).

7. Oxy-Verbindungen $C_{18}H_{24}O$.

- 1. 1-Methyl-4-isopropyl-3-allyl-cyclohexanol-(3), 3-Allyl-p-menthanol-(3), 1-Methyl-4-methoāthyl-3-[propen-(3)-yl]-cyclohexanol-(3) $C_{12}H_{24}O = CH_2 \cdot HC < \frac{CH_2}{CH_2 \cdot C(OH)(CH_2 \cdot CH : CH_2)} \times CH \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 95).
- a) Stark linksdrehendes Präparat aus linksdrehendem Menthon. B. Aus l-Menthon ([a]_D^m: -25,84°) durch Einw. von Allyljodid und Zink in Äther und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit eiskalter Schwefelsäure (Saizew, M. 43, 331; C. 1911 II, 203). Kp: 245-250° unter schwacher Zersetzung. D_a^m: 0,9079. n_a^m: 1,4723; n_D^m: 1,475; n_D^m: 1,4815. [a]_D^m: -56,23°.

¹) Über die Einheitlichkeit der oben beschriebenen Präparate vgl. auch nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] v. Braun, Kruber, Kirschbaum, B. 55, 3669; Bros, C. r. 177, 958.

b) Schwach linksdrehendes Präparat aus linksdrehendem Menthon. B. Aus linksdrehendem Menthon ($[a]_{\rm D}$: -27,46°) durch Einw. von Allyljodid und Zink in Ather und Destillation des Reaktionsproduktes mit Wasserdampf (SAIZEW, 38. 47, 2127; C. 1916 II, 387). — Kp_{18} : 125—129°. D_{\bullet}^{in} : 0,9058. $[a]_{D}$: —3,09°.

c) Schwach linksdrehendes Präparat aus rechtsdrehendem Isomenthon. B. Aus rechtsdrehendem Isomenthon ($[a]_D$: $+26,85^{\circ}$) durch Einw. von Allyljodid und Zink

Aus rechtedrenendem isomenthon ([a]₀: +20,85°) durch Einw. Von anyhoud und Eink in Ather und Destillation des Reaktionsproduktes mit Wasserdampf (Salzew, Ж. 47, 2127; C. 1916 II, 387). — Kp₁₄: 121—124°. D¹⁰: 0,9058. [a]₀: —2,88°.
d) Präparat von unbekanntem optischem Verhalten. B. Aus Menthon und Allylmagnesiumbromid (Ryshenko, Ж. 41, 1695; C. 1910 I, 1144). — Kp₁₈: 130—131°. D_4^{n} : 0,9028. n_p^{n} : 1,4700.

- Allylmenthanol riecht pfefferminzartig. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ bei 0° 1-Methyl-3-[β.γ-dioxy-propyl]-4-isopropyl-cyclohexanol-(3) und 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(3)-essigsaure-(3) (Ryshenko, Ж. 41, 1697; С. 1910 I, 1144; SAIZEW, Ж. 43, 336; C. 1911 II, 203), bei der Oxydation mit Chromsäure Aceton, Essigsäure, Isobuttersäure und β -Methyl-adipinsäure (S., \mathcal{H} . 47, 2128; C. 1916 II, 387). Liefert bei der Einw. von HCl und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Ag₂CO₃ oder NiCO₃ 1-Methyl-4-isopropyl-3-allyl-cyclohexen-(3) (S., **Ж. 47**, 2128; C. 1916 II, 387; vgl. **Ж. 43**, 340; C. 1911 II, 203).
- 2. 1-Methyl-3-cyclohexyl-cyclohexanol-(3), 1-Oxy-3-methyl-dicyclohexyl $C_{13}H_{24}O = H_2C < \begin{array}{c} CH(CH_3) \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} > C(OH) \cdot HC < \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} > CH_2.$ Aus inakt. 1-Methyl-cyclohexanon-(3) und Cyclohexylmagnesiumchlorid (Mailhe, Murat, Bl. [4] 7, 1087). — Zähe Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp20: 153—155°. D°: 0,9815; D¹8: 0,9685. n_D: 1,495. — Liefert bei der Einw. von ZnCl₂ oder Al₂O₃ einen Kohlenwasserstoff C₁₈H₂₂ (Ergw. Bd. V, S. 92). Gibt mit Brom in Chloroform unter HBr-Entwicklung eine beständige blaue Färbung. - Das Phenylurethan schmilzt bei 141°.
- 3. 1.7.7-Trimethyl-3-propyl-bicyclo-[1.2.2]- $H_2C-C(CH_3)-CH\cdot OH$ heptanol-(2), 3-Propyl-borneol $C_{13}H_{24}O$, s. $C(CH_3)$ $C(CH_3)$ --CH · CH₂ · CH₂ · CH₃ Alkohol (HALLER, LOUVRIER, C. r. 158, 757; A. ch. [9] 9, 216). — F: 59°. Kp1: 110°.
- 4. 1.3.7.7 Tetramethyl 3 āthyl-bicyclo-[1.2.2] heptanol-(2), 3-Methyl-3-āthyl-borneol $C_{13}H_{24}O$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Methyl-3-āthyl-campher durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (HALLER, LOUVRIER, C.r. 158, 757; A.ch. [9] 9, 204). Zāhe Flüssigkeit. $Kp_{13}:120^{\circ}$. [a] $_{5}^{\text{th}}:+38^{\circ}$ 18' (in Alkohol; c = 17), $+39^{\circ}$ 1' (in Alkohol; c = 30). $-\mathrm{C}(\mathrm{CH_3})\cdot\mathrm{C_2H_5}$

8. Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{26}O$.

1. 1-Methyl-3-[2-methyl-cyclohexyl]-cyclohexanol-(2), 2'-Oxy-2.3'-dimethyl-dicyclohexyl $C_{14}H_{16}O=H_2C < CH_2 \cdot CH(CH_3) > CH \cdot HC < CH_2 \cdot CH_$ cyclohexyliden]-cyclohexanon-(2) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Godchot, TABOURY, C. r. 169, 1170). — Flüssigkeit von mentholartigem Geruch. Kp40: 165—168°. D^{18} : 0,973. n_D^{18} : 1,5034.

Allophanat $C_{10}H_{28}O_3N_3=CH_3\cdot C_6H_{10}\cdot C_6H_{10}\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Tafeln mit Krystallbenzol (aus Benzol); geht unter Abgabe des Benzols in Nadeln vom Schmelzpunkt 223° über (G., T., C. r. 169, 1170).

2. 1.7.7 - Trimethyl - 3.3 - diāthyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanol - (2), 3.3 - Diāthyl - borneol $C_{14}H_{26}O$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.3-Diāthyl-campher und Natrium in absol. Alkohol (Haller, Louvrier, C.r. 158, 756; A.ch. H_2C —CH— $C(C_2H_5)_2$ [9] 9, 196). — Nach Borneol riechende, zähe Flüssigkeit. Kp_{13} : 134°. $[a]_5^{lb}$: +51° 37′ (in Alkohol; c = 23,2) bezw. +50° 41′ (in Alkohol; c = 12,4). — Das Phenylurethan hat Schmelzpunkt 106°; $[a]_5^{lb}$: +43,35° (in Alkohol; c = 6,5).

9. Oxy-Verbindungen C₁₅H₂₈O.

1. 1 - Methyl - 2 - isoamyl - 4 - isopropenyl - cyclohexanol - (6) $C_{15}H_{25}O =$ d-Carvon) mit Natrium und Alkohol (SEMMLER, JONAS, OELSNER, B. 50, 1839). — Kp₁₀: 150—155°. D°°: 0,8993. n°°: 1,4745. Rechtsdrehend. — Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin in Äther entsteht rechtsdrehendes 1-Methyl-4-isopropyl-2-isoamyl-cyclohexanol-(6).

Acetat $C_1, H_{20}O_2 = C_{18}H_{27} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp_{11} : 155—160°; D^{20} : 0,9227; n_D^{20} : 1,4671 (S., J., Oz., B. 50, 1839). Rechtsdrehend.

2. 7-Oxy-1.10(?)-dimethyl-7-isopropyl-dekahydronaphthalin, Dihydro-eudesmol $C_{15}H_{26}O = H_1C - CH_2 - C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2$ Zur Konstitution vgl. den Artikel Eudesmol (S. 66). — B. Durch Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Platinmohr auf Eudesmol (SEMMLER, TOBIAS, B. 46, 2027). — F: 82°. Kp_{13.5}: 155—160°. — Gibt beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure Dihydroeudesmen (Ergw. Bd. V, S. 92).

Acetat $C_{17}H_{30}O_{2} = C_{18}H_{27} \cdot O \cdot CO \cdot CH_{3}$. Kp_{10} : 158—164°; D^{20} : 0,9776; n_{D}^{20} : 1,4788; $[a]_{D}^{20}$: +13° (S., T., B. 46, 2028).

3. x-0xy-1.10(?)-dimethyl-7-isopropyl-dekahydro-naphthalin, Dihydroselinenol $C_{15}H_{25}O = C_{15}H_{27}$ OH. Struktur des Kohlenstoffskeletts s. nebenstehende Formel. B. Aus Selinenol durch Reduktion mit Wasserstoff bei Gegenwart von Platin in äther. Lösung (Semmler, Risse, B. 45, 3306). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 86—87°. Kp₁₀: 156—160°.

- 4. Tetrahydrobetulol $C_{15}H_{28}O = C_{15}H_{27} \cdot OH$. B. Bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Platin auf Betulol (Semmler, Jonas, Richter, B. 51, 419). Kp₁₄: 153—158°. D¹⁸: 0,9415. n_{15}^{16} : 1,4908. a_{15}^{16} : —6° 48′.
- 5. **Alkohol** $C_{15}H_{28}O = C_{15}H_{27} \cdot OH$ aus β -Santalol. B. Bei der Hydrierung von β -Santalol in Gegenwart von Platin in Eisessig (Semmler, Risse, B. 46, 2307). Kp₁₀: 155—160°. D²⁰: 0,9380. n_D: 1,4847. [a]_D: $+4^{\circ}$ 24′.

10. Oxy-Verbindungen $C_{16}H_{30}O$.

- 1. $[a-Oxy-\gamma,\eta-dimethyl-\eta\ (oder\ \zeta)-octenyl]-cyclohexan, \vartheta-Oxy-\beta,\zeta-dimethyl-\vartheta-cyclohexyl-a\ (oder\ \beta)-octylen,\ Cyclohexylcitronellol\ C_{16}H_{30}O=CH_1:C(CH_3)\cdot[CH_2]_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C_0H_{11}\ oder\ (CH_2)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_1\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C_0H_{11}\ oder\ Gemisch\ beider.\ B.$ Aus Citronellal und Cyclohexylmagnesium-bromid (Rupe, A. 402, 175). Kp₁₀: 166—167°. Gibt bei aufeinanderfolgender Einw. von PBr₃ und Pyridin einen Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{28}$ (Ergw. Bd. V, S. 93).
- 2. 1-Methyl-4-isopropyl-3-cyclohexyl-cyclohexanol-(3), 3-Cyclohexyl-p-menthanol-(3) $C_{16}H_{30}O=CH_3\cdot HC < \begin{array}{c} CH_2\cdot C(C_6H_{11})(OH)\\ CH_2 & CH_2 \end{array} > CH\cdot CH(CH_3)_2.$
- a) Linksdrehende Form. B. Bei der Umsetzung von l-Menthon mit Cyclohexylmagnesiumchlorid, neben rechtsdrehendem 3-Cyclohexyl-p-menthen-(2 oder 3) (MURAT, J. Pharm. Chim. [7] 4, 297; C. 1911 II, 1449). Nadeln. F: 92°. Linksdrehend. Gibt bei der Abspaltung von Wasser rechtsdrehendes 3-Cyclohexyl-p-menthen-(2 oder 3).
- b) Inaktive Form. B. Neben viel inakt. 3-Cyclohexyl-p-menthen-(2 oder 3) bei der Umsetzung von Thymomenthon mit Cyclohexylmagnesiumchlorid (MURAT, J. Pharm. Chim. [7] 4, 299; C. 1911 II, 1449). Gelbe Flüssigkeit. Kp₁₈: 164° (Zers.). D°: 0,9931. n°: 1,529.
- 3. 1.3 Dimethyl 5 [2.4 dimethyl cyclohexyl] cyclohexanol (4), 2' 0xy 2.4.3'.5' tetramethyl dicyclohexyl $C_{16}H_{30}O = CH_s \cdot HC \cdot CH_s \cdot C$

Allophanat $C_{18}H_{32}O_3N_3=(CH_3)_2C_6H_9\cdot C_6H_8(CH_3)_2\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Tafeln mit Krystallbenzol (aus Benzol); geht an der Luft unter Abgabe des Benzols in Nadeln vom Schmelzpunkt 232° über (G., T., C.r. 169, 1171).

¹⁾ Vgl. dazu nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] RUZICKA, STOLL, Helv. 5, 926.

MONOOXY-VERBINDUNGEN CnH2n-40 [Syst. No. 509-510

4. 1-Isopropyl-3-[3-isopropyl-cyclopentyl]-cyclopentanol-(4), 5-Oxy-3.3'-dilsopropyl-dicyclopentyl $C_{12}H_{20}O=(CH_2)_2CH\cdot H\dot{C}\cdot CH_1$ CH CH_2 CH CH_3 CH CH_4 CH CH_3

CH₂CH·HC·CH₂CH·HC CH(OH)·CH₂ B. Durch Einw. von Natrium und Alkohol auf 1-Isopropyl-3-[3-isopropyl-cyclopentyl]-cyclopentanon-(4) und auf 1-Isopropyl-3-[3-isopropyl-cyclopentyliden]-cyclopentanon-(4) (Wallace, C. 1915 II, 824; A. 414, 224). — Erstarrt bei tiefer Temperatur. Kp₁₁: 160—164°, — Das Phenylurethan schmilzt bei 106--107°.

3. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-4}O$.

- 1. 1 Äthinyl-cyclopentanol-(1), 1-Acetylenyl-cyclopentanol-(1) H_2C CH_2 $C(OH) \cdot C \cdot CH$. B. Aus Cyclopentanon und Acetylen in Gegenwart von Natriumamid (BAYER & Co., D. R. P. 289800; C. 1916 I, 317; Frdl. 12, 55). - Kp: 155-160°. Schwer löslich in Wasser. - Gibt ein farbloses Silbersalz und ein gelbes Cuprosalz.
- 2. 1-Athinyl-cyclohexanol-(1), 1-Acetylenyl-cyclohexanol-(1) $C_8H_{18}O = H_2C < \stackrel{CH_2}{CH_3} \cdot \stackrel{CH_2}{CH_3} > C(OH) \cdot C : CH$. B. Aus Cyclohexanon und Acetylen in Gegenwart von Natriumamid (BAYER & Co., D. R. P. 288271, 289800; C. 1915 Π , 1223; 1916 I, 317; Frdl. 12, 55, 58). — Krystalle. Kp_6 : 61—62°; Kp_{19} : 73°. n_D^m : 1,4830. — Gibt bei der Reduktion mit Natrium in Ather 1-Vinyl-cyclohexanol-(1).
- 3. 1.1.4-Trimethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) $C_0H_{14}O$ = $(\mathrm{CH_3})_{\mathtt{3}}\mathrm{C} < \overset{\mathrm{CH}: \mathrm{CH}}{\mathrm{CH}: \mathrm{CH}} > \mathrm{C}(\mathrm{CH_3}) \cdot \mathrm{OH}. \quad B. \quad \text{Aus 1.4-Dimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-dichlormethyl-2}$ (2.5)-ol-(4) durch Reduktion mit Natrium und feuchtem Äther (Auwers, Müller, B. 44, 1602). — Durchdringend riechende Nadeln. F: 43—44°. Kp: 169—170°; Kp₁₈: 66—69,5°. Verflüchtigt sich an der Luft rasch. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht in Wasser. — Gibt beim Schütteln mit eiskalter 10°/oiger Schwefelsäure 1.1-Dimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5).
- $1^{1}.1^{1} \text{Dichlor} 1.1.4 \text{trimethyl} \text{cyclohexadien} (2.5) \text{ol} (4), \qquad 1.4 \text{Dimethyl} 1 \text{dichlormethyl-cyclohexadien} (2.5) \text{ol} (4) + C (4), \qquad 1.4 \text{Dimethyl} 1 \text{dichlormethyl-cyclohexadien} (2.5) \text{ol} (4) + C (4), \qquad 1.4 \text{Dimethyl} (4) + C (4), \qquad 1.4 \text{Dimethyl} (4) + C (4), \qquad 1.4 \text{Dimethyl} (4),$ (S. 96). Das aus 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien (2.5) on (4) und CH₂ MgI erhaltene Gemisch der beiden Stereoisomeren ist unbeständig und spaltet bei der Destillation Wasser ab, wenn es nicht mit Natrium behandelt worden ist; bei der Einw. von Natrium und Wasser in Ather wird ein Teil zu 1.1.4-Trimethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) reduziert; der unveränderte Teil des Ausgangsmaterials siedet unzersetzt bei 128—127° (14 mm) und verändert sich nicht mehr beim Aufbewahren (Auwers, Müller, B. 44, 1607). Durch Einw. von eiskalter konzentrierter Schwefelsäure entsteht 2.4-Dimethyl-benzaldehyd (Au., M.).
- 3.11.11-Trichlor-1.1.4-trimethyl-cyclohexadien-(3.5)-ol-(4), 3-Chlor-1.4-dimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) C₉H₁₁OCl₈=CHCl₉>CCH:CH>C(CH₂)·OH. B. Aus 3-Chlor-1-methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) und Methylmagnesium-jodid (Auwers, B. 44, 796). — Nadeln (aus Ligroin). F: 104°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Zerfließt beim Aufbewahren zu einem gelben Harz. Gibt bei Einw. von starker Ameisensäure 3-Chlor-1-methyl-1-dichlormethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5).
- $8.5.1^{1}.1^{1}$ -Tetrachlor-1.1.4 trimethyl cyclohexadien (2.5) ol (4), 8.5 Dichlor-1.4 - dimethyl - 1 - dichlormethyl - cyclohexadien - (2.5) - ol - (4) C.H. OCl4 == CHCl₂>C<CH:CCl>C(CH₂)·OH.
- s) Höherschmelzende Form. B. Neben geringeren Mengen der niedrigerschmelzenden Form bei der Umsetzung von 3.5-Dichlor-1-methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)on-(4) mit CH3 MgI; man trennt durch Krystallisation aus Ligroin, in dem die höherschmelzende Form schwerer löslich ist (Auwens, B. 44, 801). — Nadeln (aus Ligroin);

F: ca. 104°. Nadeln mit 1/2 CeHe (aus Benzol); F: 97—98° unter Abgabe des Benzols. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin und Petroläther. Unter vermindertem Druck unzersetzt destillierbar (Au., B. 44, 790). — Spaltet beim Erwärmen mit KHSO4 kein Wasser ab (Au., B. 44, 790). Gibt beim Erwärmen mit konz. Ameisensäure 3.5-Dichlorkein Wasser ab (AU., B. 44, 790). Gibt beim Erwarmen mit kons. Ameisensaure 3.5-Dichlor-1-methyl-1-dichlormethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) (AU., B. 44, 802). Liefert mit kons. Schwefelsäure je nach den Bedingungen 3.5-Dichlor-2.4-dimethyl-benzalchlorid oder 3.5-Dichlor-2.4-dimethyl-benzalchlorid oder 3.5-Dichlor-2.4-dimethyl-benzalchlorid oder 3.6-Dichlor-2.4-dimethyl-benzalchlorid oder 3.6-Dichlor-2.4-dimethy

höherschmelzende Form.

4. Oxy-Verbindungen C₁₀H₁₄O.

- 1. 1-Methyl-2-[a-propinyl]-cyclohexanol-(2), 1-Methyl-2-allylenylcyclohexanol-(2) $C_{10}H_{16}O = H_2C < \frac{CH_3 \cdot CH(CH_3)}{CH_3} > C(OH) \cdot C : C \cdot CH_3$. B. Aus $CH_3 \cdot C : C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot C : C \cdot CH_3$ MgBr und 1-Methyl-cyclohexanon-(2) (JOZITSCH, ТОКАВSКІ, SCHIBAJEW, Ж. 42, 1493). — Кр₂₅: 109°. D²₆: 0,9811; D²⁰₄: 0,9648. Mol.-Refr.: 45,55.
- 2. 1-Methyl-3-[a-propinyl]-cyclohexanol-(3), 1-Methyl-3-allylenyl-cyclohexanol-(3) $C_{10}H_{16}O = H_1C < CH_1 CH_2 > C(OH) \cdot C: C \cdot CH_2$. B. Aus $CH_2 \cdot C: C \cdot CH_3 = C: MgBr und 1-Methyl-cyclohexanon-(3) (JOZITSCH, ТОКАВЗКІ, SCHIВАЈЕW, Ж. 42, 1493). — Kp₁₂: 98°. D³: 0,9614; D⁶: 0,9459. Mol.-Refr.: 45,91.
- 1 Methyl 3 allyl cyclohexen (1) ol (3) $C_{10}H_{16}O =$ H₂C C(CH₂): CH C(OH) · CH₂· CH: CH₂. B. Aus 1 · Methyl · cyclohexen · (1) · on · (3) und CH₂· CH₂· CH₃· CH Allylmagnesiumbromid (MAZUREWITSCH, Ж. 43, 980; C. 1911 II, 1922). — Riecht pfefferminz- und campherartig. $Kp_{16,5}$: 99,5—100°. D_4^m : 0,9551. n_D^m : 1,4992.
- 4. 1-Methyl-4-[a-propinyl]-cyclohexanol-(4), 1-Methyl-4-allylenyl-MgBr und 1-Methyl-cyclohexanon-(4) (Jozitsch, Tokarski, Schibajew, Ж. 42, 1493). - Krystalle. F: 79—80°.
- 5. 1 Methyl 4 isopropenyl cyclohexen (1) ol (6), p Menthadien -(1.8(9)) - ol - (6), Carveol $C_{10}H_{16}O = CH_3 \cdot C < CH(OH) \cdot CH_3 > CH \cdot C(CH_3) \cdot CH_3$. Vgl. a. Hpts. S. 97, No. 4 and 5. Inaktive Form. V. Im Kümmelöl (Blumann, Zeitschel, B. 47, 2628). — B. Bei der Autoxydation von d-Limonen (B., Z., B. 47, 2626). — Diokfüssiges Öl von wenig angenehmem Geruch. Kp₇₅₁: 226—227°; Kp₁₁: 108—110°. D¹⁵: 0,9578. n⁵: 1,4961. — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig dl-Carvon. Liefert bei der Einw. von 5°/_oiger Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur einen Alkohol C₁₀H₁₈O₃ (wahrscheinlich Pinolhydrat, Syst. No. 550), beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure oder mit ZnCl₂ p-Cymol. — Das Phenylurethan schmilzt bei 94—95°.

Acetat $C_{12}H_{16}O_2 = C_{10}H_{16} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. Flüssigkeit von ausgesprochenem Krauseminzegeruch. Kp₁₆: 115—116°. D¹⁵: 0,9755 (B., Z., B. 47, 2627).

1-Oxymethyl-4-isopropenyl-cyclohexen-(1), Menthadien-(1.80)ol-(7), Perillaalkohol, "Dihydrocuminalkohol" $C_{10}H_{16}O =$ HO·CH₂·C CH·CH₂ CH·C(CH₃):CH₂ (S. 97, No. 6). Zur Konstitution vgl. Semmler, ZAAR, B. 44, 52, 460.— V. Im Sadebaumöl (Elze, Ch. Z. 34, 767). Im Bergamottöl (E., Ch. Z. 34, 538). Als Acetat im Krauseminzöl (E., Ch. Z. 34, 1175).— B. Aus linksdrehendem Perillaaldehyd (Syst. No. 620) durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig und Verseifung des entstandenen Acetats mit alkoh. Kalilauge (SEMMLEB, ZAAR, B. 44, 54). — Eigenschaften eines durch Behandlung mit kons. Ameisensäure von Geraniol befreiten Präparates aus Gingergraeöl: Kp₁₈,; $107-110^{\circ}$; D³⁰: 0,946; n₀: 1,4968; [a]_p: -7° (S., Z., B. 44, 460); eines Präparates aus Perillaaldehyd ([a]_p: -146°): Kp₁₁: $119-121^{\circ}$; D³⁰: 0,9640; n_p: 1,4996; [a]_p: $-68,5^{\circ}$ (S., Z., B. 44, 54); eines Präparates aus Krauseminzöl: D³⁵: 0,9539; a_p: -30° 15' (l = 10 cm) (E., Ch. Z. 34, 1175). — Liefert bei der Oxydation mit CrO₂ Perillaaldehyd (S., Z., B. 44, 54). — Gibt air bei $\frac{1}{4}68-\frac{1}{4}67^{\circ}$ schwalzendes Nerhtbrursthan (F. Ch. 27). (8., Z., B. 44, 54, 461). — Gibt ein bei 146—147° schmelzendes Naphthylurethan (E., Ch. Z. 34, 538).

Acetat $C_{12}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_8 \cdot C_6H_9 \cdot C_2H_5 \quad (S. 98)$. V. und B. s. S. 61. — Ist der Geruchsträger des Krauseminzöls (ELZE, Ch. Z. 34, 1175). Kp_{1s}: 123—126°; D²⁰: 0,9785; n_D: 1,4814; a_D : —48° (l = 10 cm) (Semmler, Zaar, B. 44, 54).

- 7. 1.1.3.4 Tetramethyl cyclohexadien (2.5) ol (4) $C_{10}H_{16}O =$ $(CH_3)_2C < CH \xrightarrow{CH} CH > C(CH_3) \cdot OH.$
- 5.11.11-Trichlor-1.1.3.4-tetramethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4), 5-Chlor-1.3.4-trimethyl - 1 - dichlormethyl - cyclohexadien - (2.5) - ol - (4) $C_{10}H_{13}OCl_3$ =
- $\begin{array}{lll} & \text{CHCl}_3 \\ & \text{CH}_3 \\ & \text{CH}_3 \\ & \text{CCH}_1 \\ & \text{C(CH}_3) \\ \end{array} \\ > \text{C(CH}_3) \cdot \text{OH}. \quad B. \quad \text{Aus 5-Chlor-1.3-dimethyl-1-dichlormethyl-cyclo-} \\ \end{array}$ hexadien-(2.5)-on-(4) und Methylmagnesiumjodid (Auwers, B. 44, 806). — Nadeln (aus Ligroin oder Petroläther). F: 80°. — Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren. Liefert beim Schütteln mit wasserfreier Ameisensäure 5-Chlor-1.3-dimethyl-1-dichlormethyl-4methylen-cyclohexadien-(2.5).
- 8. 1-Isopropyl-4-methylen-bicyclo-[0.1.3]-hexa- HO-CH_CH_CH_C-CH(CH_2)2 nol-(3), Sabinol C₁₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel (S. 98). V. Ein als Sabinol angesprochener rechtsdrehender Alkohol CH.: C-CH-(D₁¹⁰: 0.9430; n_p¹⁰: 1,4881) findet sich im äther. Öl der Zapfen (D_Iⁿ: 0,9430; n_B^m : 1,4881) findet sich im åther. Ol der Zapfen von Taxodium distichum Rich. (Odell, Am. Soc. 34, 825). — Eigenschaften von Präparaten aus Sadebaumöl: Kp₃: 77—78°; D¹⁵: 0,950; a_D : +6° (l = 10 cm) (Elze, Ch. Z. 34, 767); Kp: 208°; D_{II}ⁿ: 0,9518; n_B^n : 1,4895; $[a]_D$: +7,56° (Paolini), Rebora, R. A. L. [5] 25 II, 380; G. 47 I, 243); Kp: 208—209°; D¹⁵: 0,9391; $[a]_D^n$: +17,04° (Agnew, Croad, Analyst 37 [1912], 297). — Über Versuche, den Alkohol aus Sadebaumöl in Stereoisomere zu zerlegen, vgl. P., R. Zur Überführung in Sabinolglucuronsäure (Syst. No. 2617) im Organismus vgl. Hämäläinen, C. 1912 II, 855; Bio. Z. 41, 243.

Acetat $C_{12}H_{16}O_3=C_{10}H_{16}\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 99). Kp₃: 81—82°; D¹⁵: 0,972; α_D : +79° (l = 10 cm) (Elze, Ch. Z. 34, 767).

- 9. 2.6.6-Trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-hepten-(2)ol-(4), Verbenol C₁₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel.
 a) Rechtsdrehende Form, d-Verbenol. B. Neben
- a) Rechtsdrehende Form, d-Verbenol. B. Neben anderen Produkten bei der Luftoxydation von rechtsdrehenderen Produkten bei der Luftoxydation von rechtsdrehenderen Produkten bei der Luftoxydation von rechtsdrehenderen Produkten bei der Luftoxydation von Renzoylchlorid und Pyridin und Verseifung des Benzoats isoliert (BLUMANN, ZEITSCHEL, B. 46, 1195). Erstarrt bei Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch zu blättrigen Krystallen. Kp: 216—218° (unter Wasserabspaltung). D¹⁵: 0,9742; D²⁰: 0,9702. n²/₅: 1,4890. [2]¹/₅: +132,30°. Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig d-Verbenon, mit wäßr. KMnO₄-Lösung d-Pinononsäure. Liefert bei der Einw. von Acetanhydrid und Natriumacetat l-Verbenen (Ergw. Bd. V, S. 207), bei der Einw. von P₃O₅ oder ZnCl₂ p-Cymol. Liefert mit Phenylisocyanat und Naphthylisocyanat amorphe Produkte.
- b) Linksdrehende Form, l-Verbenol. B. Neben anderen Produkten bei der Luftoxydation von linksdrehendem französischem Terpentinöl; Isolierung wie bei der rechtsdrehenden Form (Blumann, Zeitschel, B. 46, 1198). — Kp11: 100—104°. D: 0,978—0,988. Linksdrehend. — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig l-Verbenon, mit KMnO₄ l-Pinononsäure.
- 10. 6.6-Dimethyl-2-oxymethyl-bicyclo-[1.1.3]hepten-(2), Myrtenol C₁₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel (S. 99). Rotationsdispersion: Rupe, A. 409, 345.

Propionsäureester $C_{19}^{\circ}H_{20}O_2 = C_{10}H_{16} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. (CH₃)₂C₋[a]_b: +39,71° (RUPE, A. **409**, 345).

Buttersäureester $C_{14}H_{24}O_3 = C_{10}H_{18} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot (3) = 34,13°$; Rotations-dispersion: Rupe, A. 409, 345. Ultraviolettes Absorptionsspektrum: R., Silberstrom, A. 414, 105.

Capronsäureester $C_{16}H_{26}O_2 = C_{10}H_{15} \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. $[a]_D^{10}: +30,30^6$; Rotationsdispersion: Rupe, A. 409, 345.

Crotonsäureester $C_{14}H_{20}O_{2}=C_{10}H_{15}\cdot 0\cdot CO\cdot CH:CH\cdot CH_{2}$. Dampfspannungskurve: SCHUMACHER, C. 1918 II, 597. [a] $_{0}^{0}:+40,97^{\circ}$ (unverdünnt), $+41,70^{\circ}$ (in Benzol); Rotationsdispersion der reinen Substanz und der Lösung in Benzol: RUPE, A. 409, 345. Ultraviolettes Absorptionsspektrum: R., Silberstrom, A. 414, 105.

Sorbinsäureester $C_{16}H_{32}O_2 = C_{10}H_{15} \cdot O \cdot CO \cdot CH : CH \cdot CH : CH \cdot CH_3$. $[a]_0^m: +36,97^{\circ};$

Rotationsdispersion: Rupe, A. 409, 345.

11. 1.2-Dimethyl-2-oxymethyl-3.6-methylen-bicyclo-[0.1.3]-hexan, Teresantalol $C_{10}H_{16}O$, s. nebenstehende Formel (S. 100). Zum Vorkommen im ostindischen Sandelholzöl vgl. noch Schimmel & Co., Ber. April 1911, 105; C. 1911 I, 1838.

12. 2.2.3-Trimethyl-3.6-methylen-bicyclo-[0.1.3]-hexanol-(4), " β -Pericyclo-amphanol" $C_{10}H_{16}O$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Camphenon (Syst. No. 620) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Bredt, Holz, J. pr. [2] HO·HC— $C(CH_3)$ — $C(CH_3)$ 2 95, 152; vgl. Angeli, G. 24 II, 323). — Eigentümlich muffig riechende Krystalle (aus Petroläther). F: 174—176°. Kp: 205—208°. [a] $^{\circ}_{0}$: +39,69° (in Benzol; p = 5). — Gibt mit PCl_5 in Petroläther 4-Chlor-2.2.3-trimethyl-3.6-methylen-bicyclo-[0.1.3]-hexan. — Das Phenylurethan schmilzt bei 106—108° (B., H.).

Methyläther $C_{11}H_{16}O = C_{10}H_{15} \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus der Natriumverbindung des β-Pericyclocamphanols und Dimethylsulfat in Ather (Bredt, Holz, J. pr. [2] 95, 153). — Flüssigkeit von unangenehmem Geruch. Kp: 189—190°; Kp₁₆: 79—80°; D⁴₁: 0,9421; n⁴₁: 1,4654 (B., H.). D^{45,5}₁: 0,9462; n^{45,5}₁: 1,4645; n^{45,5}₁: 1,4729; n^{45,5}₁: 1,4777 (B., H., v. Auwers, J. pr. [2] 95, 155 Anm. 3). [a]⁶⁰₁: +57,96° (B., H.).

Xanthogensäuremethylester $C_{12}H_{18}OS_3 = C_{10}H_{15} \cdot O \cdot CS \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus der Natriumverbindung des β -Pericyclocamphanols durch Umsetzung mit CS_2 und mit Methyljodid (Bredt, Holz, J. pr. [2] 95, 152). — Nadeln (aus Ligroin). F: 49—51°.

- 13. "Oxycamphen" $C_{10}H_{16}O$, s. nebenstehende Formeln (S. 100). Wird durch H_2O_2 nicht verändert (Forster, Howard, Soc. 103, 70). Liefert mit unterchloriger Säure β -Chlor-campher H_2C —CH—CH2 H_2C —CH—CH2 H_2C —CH—CH2
- 14. "Carvonborneol" $C_{10}H_{16}O=C_{10}H_{18}\cdot OH$ (tricyclisch; zur Konstitution vgl. Sernagiotto, G. 48 I, 60; R. A. L. [5] 26 II, 242). B. Aus "Carvoncampher" (Syst. No. 620) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (S., R. A. L. [5] 23 II, 74; G. 47 I, 158). Riecht borneolartig. Nadeln (aus Petroläther). F: 135°. Kp: 214°. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure "Carvoncampher" und "Isocarvoncampher".
 - 15. Alkohol C₁₀H₁₆O, vielleicht CH₃·C $\stackrel{CH_3 \cdot CH_2}{\leftarrow}$ C $\stackrel{CH \cdot OH}{\leftarrow}$ CH·CH₃ oder

CH₃·CH₂·CH₃·CH₃·CH₃·CH·OH. B. Bei der Reduktion des Ketons C₁₀H₁₄O aus β -Terpineolnitrosochlorid (Syst. No. 620) mit Natrium und Alkohol (Wallach, A. 414, 270). — Kp₂₀: 108—112°. — Das Phenylurethan schmilzt bei 144°.

5. Oxy-Verbindungen $C_{11}H_{18}O$.

1. 1.1.3.4 - Tetramethyl - cycloheptadien - (4.6) - ol - (3) $C_{11}H_{18}O = (0.01) C_{12}C_{13}C_{14}C_{15}C_{1$

2. 1.1-Dimethyl-4-propyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) $C_{11}H_{18}O = (CH_3)_2C < CH:CH > C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$.

 $1^1.1^1$ - Dichlor - 1.1 - dimethyl - 4 - propyl - cyclohexadien - (2.5) - ol - (4), 1 - Methyl - 1 - dichlormethyl - 4 - propyl - cyclohexadien - (2.5) - ol - (4) $C_{11}H_{18}OCl_2 =$

CHCl₂>C<CH:CH>C(OH)·CH₂·CH₂·CH₃. B. Aus 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) und Propymagnesiumhalogenid (v. Auwers, B. 49, 2398). — Prismen (aus Petroläther). F: 79°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Liefert beim Erhitzen auf 115—154° a.a-Dichlor-β-p-tolyl-butan.

- 3. 1.3 Dimethyl 5 allyl cyclohexen (3) ol (5) $C_{11}H_{18}O = H_2C < \begin{array}{c} C(CH_3) & CH_2 \\ CH(CH_3) & CH_2 \\ \end{array} > C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2. B. Aus 1.3 Dimethyl-cyclohexen (3) on (5) und Allylmagnesiumbromid (Mazurewitsch, <math>\mathcal{H}$. 43, 981; C. 1911, II 1922). Fettige Krystallmasse von pfefferminz und campherartigem Geruch. F: 28—31°. $Kp_{17,5}$: 108—108,5°. Liefert bei der Oxydation mit $KMnO_4$ 1.3 Dimethyl 5 [β . γ -dioxy-propyl]-cyclohexen (3) ol (5) (M., \mathcal{H} . 46, 37; C. 1914 I, 1999).
- 4. 2.2 Dimethyl 3 $[\beta$ oxy āthyliden bicyclo- [1.2.2] heptan, ω -Oxymethyl-camphen (, β -Camphenyliden-āthylalkohol, Homocamphenol") C₁₁H₁₈O, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt d-Camphen mit H₂C CH C: CH C: CH CH Polyoxymethylen und Eisessig auf 120° und verseift das entstandene Acetat mit alkoh. Kalilauge (Langlois, A. ch. [9] 12, 290; vgl. Prins, C. 1919 III, 1002;1920 I, 425). Kp:234—238°; Kp₁; 135°; Kp₈: 125—126°; Di⁵:0,987—0,988; a_p : +45° (L.). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in sodaalkalischer Lösung Camphenilon, Camphenilsäure und Oxalsäure, in ätzalkalischer Lösung Camphenilon und Camphen- ω -carbonsäure, bei der Oxydation mit Chromsäure ω -Formyl-camphen und Camphen- ω -carbonsäure (L., A. ch. [9] 12, 295, 298, 325). Addiert 2 Atome Brom unter Bildung eines öligen Dibromids (L., A. ch. [9] 12, 305). Gibt mit HCl in siedendem Toluol ω -Chlormethyl-camphen und Bis- $[\beta$ -camphenyliden-āthyl]-āther (s. u.), mit PCl₅ in Ligroin ω -Chlormethyl-camphen (L., A. ch. [9] 12, 309). Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht Bis- $[\beta$ -camphenyliden-āthyl]-āther (L., A. ch. [9] 12, 295).

ω-Äthoxymethyl-camphen $C_{13}H_{22}O=C_9H_{14}$: $CH\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus ω-Chlormethyl-camphen und Natriumäthylat-Lösung (Langlois, A. ch. [9] 12, 314). — Kp: 230°; Kp₁₀: 128°. D^{15} : 0,917. — Oxydiert sich bei mehrjährigem Aufbewahren oder bei der Behandlung mit Chromsäure zu ω-Formyl-camphen und Camphen-ω-carbonsäure.

Bis-[β-camphenyliden-āthyl]-āther C₂₂H₃₄O = (C₂H₁₄:CH·CH₂)₂O. B. Aus ω-Oxymethyl-camphen beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (L., A. ch. [9] 12, 295). Neben ω-Chlormethyl-camphen bei der Einw. von HCl in siedendem Toluol auf ω-Oxymethyl-camphen (L., A. ch. [9] 12, 309). Durch Einw. von ω-Chlormethyl-camphen auf die Natriumverbindung des ω-Oxymethyl-camphens (L., A. ch. [9] 12, 320). — Kp₂₅: 235—240°. D²⁰: 0,983. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure ω-Formyl-camphen und Camphen-ω-carbonsäure (L., A. ch. [9] 12, 302). Liefert mit PCl₅ ω-Chlormethyl-camphen (L., A. ch. [9] 12, 310).

ω-Acetoxymethyl-camphen $C_{13}H_{20}O_2 = C_9H_{14}: CH \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. s. oben bei ω-Oxymethyl-camphen. — Kp₂₀: 130—135 6 (Langlois, A. ch. [9] 12, 291); Kp₁₃: 124—128 o (Prins, C. 1919 III, 1002; 1920 I, 425). D_4^{19} : 1,0013; n_2^{19} : 1,4821 (P.).

Semicarbazon des Brenztraubensäure - [β - camphenyliden - äthyl] - esters $C_{15}H_{23}O_3N_3 = C_9H_{14}:CH\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 167° (Langlois, A. ch. [9] 12, 307).

- 5. Alkohol $\rm C_{11}H_{18}O$ aus Limonen, "Homolimonenol" (S. 102). Zur Konstitution vgl. Prins, C. 1920 I, 424. B. Aus d-Limonen durch Kochen mit Polyoxymethylen und Eisessig und nachfolgendes Verseifen (P., C. 1919 III, 1002; 1920 I, 425). $\rm Kp_{13}$: 122—126°. D.": 0,9757. n.": 1,5026.
- 6. Alkohol $C_{11}H_{18}O$ aus Pinen, "Homopinenol" (S. 102). B. Aus Pinen durch Kochen mit Polyoxymethylen und Eisessig und nachfolgendes Verseifen (Prins, C. 1919 III, 1002; 1920 I, 425). Kp_{13} : 113—116°. D_4^{19} : 0,9720. n_7^{19} : 1,4862.

6. Oxy-Verbindungen $C_{12}H_{20}O$.

- 1. 1.3 Dimethyl 5 $[\beta$ oxy isobutyliden] cyclohexen (3) $C_{12}H_{20}O = H_2C \xrightarrow{C(CH_3)} \xrightarrow{CH} \xrightarrow{C} C: CH \cdot C(CH_3)_1 \cdot OH$. B. Aus [3.5-Dimethyl-cyclohexen-(2)-yliden]-essigsäureäthylester und $CH_3 \cdot MgI$ (Auwers, Peters, B. 43, 3109). Kp_{18} : 125—126°. $D_1^{i_1s_2}$: 0,9220. $n_{\alpha}^{i_1s_2}$: 1,5029; $n_{\beta}^{i_1s_2}$: 1,5075; $n_{\beta}^{i_1s_2}$: 1,5185. Gibt bei der Destillation mit KHSO₄ in Wasserstoffstrom unter vermindertem Druck 1.3-Dimethyl-5- $[\beta$ -methyl-allyliden]-cyclohexen-(3).
- 2. $1 Methyl 3 \ddot{a}thyl 5 allyl cyclohexen (6) ol (5)$ $C_{12}H_{20}O = H_2C < \begin{array}{c} C(CH_3) & CH \\ CH(C_2H_5) \cdot CH_2 \\ \end{array} > C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2. \quad B. \quad \text{Aus 1-Methyl-3-$athyl-cyclohexen-(6)-on-(5)}$ und Allylmagnesiumbromid (MAZUREWITSCH, Ht. 43, 982; C. 1911 II, 1922). Angenehm riechende Flüssigkeit. $Kp_{13.6}$: 120—122°. D_1^{n} : 0,9179. D_2^{n} : 1,4873.

3. 1-[Cyclohexen-(1)-yl]-cyclohexanol-(2) oder 1-Cyclohexyliden-cyclohexanol-(2) $C_{12}H_{20}O = H_2C < CH_2 \cdot C$

 $H_3C < CH_3 \cdot CH_3 > C \cdot C < CH_3 \cdot CH_3 > C \cdot CH_3 \cdot CH_3 > CH_3 \cdot CH$ hexanol-(2) beschrieben; zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. WALLACH, A. 381, 97. — B. Durch Reduktion von 1-[Cyclohexen-(1)-yl]-cyclohexanon-(2) bezw. 1-Cyclohexyliden-cyclohexanon-(2) mit Natrium und Alkohol (W., A. 381, 97; vgl. B. 40, 70). Durch Eintragen von Natrium in eine siedende Lösung von Cyclohexanon in Toluol in Wasserstoff-Atmosphäre (W., A. 381, 98). — F: 34—35°. Kp: 272—273°. D¹⁹: 0,989 (unterkühlt); D²⁷: 0,974. n¹⁹: 1,5071 (unterkühlt); n²⁷: 1,5007. — Liefert bei vorsichtiger Oxydation mit CrO₃ in schwefelsaurer Lösung Cyclohexenylcyclohexanon bezw. Cyclohexylidencyclohexanon zurück. Gibt bei der Oxydation mit KMnO 1.2.1'- oder 1.2.2'-Trioxy-dicyclohexyl, δ -[Δ ¹-Tetrahydro-benzoyl]-n-valeriansäure und Adipinsäure. Wird durch Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium zu 1-Cyclohexyl-cyclohexanol-(2) reduziert. — Das Phenylurethan schmilzt bei 118-119° (W., A. 381, 98).

H_•C—CH—C(CH₃)₃ **Alkohol** $C_{12}H_{20}O$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des aus d-Camphen und Diazo-ĊH. essigsäuremethylester entstehenden rechtsdrehenden Esters C₁₃H₃₀O₂ (Syst. No. 895) mit Natrium und Alkohol H₂C—CH—C—CH—CH-CH₃·OH (BUCHNER, WEIGAND, B. 46, 766). — Camphenähnlich riechende, dicke Flüssigkeit. Kp₁₃: 129°. D₁°: 0,9972. n₁°: 1,5021. [a]₀°: +26,79° (in Alkohol; c = 1,5). — Das Phenylurethan schmilzt bei 234°.

7. Oxy-Verbindungen $C_{13}H_{22}O$.

- 1. 1 Methyl 5 propyl 3 allyl cyclohexen (1) ol (3) $C_{13}H_{11}O =$ $H_2C < C(CH_3) \xrightarrow{CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3} CH > C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2$. B. Aus 1-Methyl-3-propyl-cyclohexen-(6)-on-(5) und Allylmagnesiumbromid (MAZUREWITSCH, Ж. 43, 986; C. 1911 II, 1922). - Weiche Krystalle. F: $34-37^{\circ}$. Kp_{ss}: $135-136^{\circ}$. D^{ss.}: 0.9225. Unlöslich in Wasser.
- 2. 1-Methyl-3-allyl-4-isopropyliden-cyclohexanol-(3), Allylpulegol, 1-Methyl-3-[propen-(3)-yl]-4-isopropyliden-cyclohexanol-(3) $C_{13}H_{12}O =$ $CH_3 \cdot HC < \underbrace{CH_3 \cdot C(OH)(C_3H_5)}_{CH_2} > C \cdot C(CH_3)_3 \quad (S. 103). \quad B. \quad \text{Zur Bildung aus Pulegon und}$ Allylmagnesiumbromid vgl. v. Fersen, Ж. 42, 681; C. 1910 II, 1535. — Kp₂₇: 135—135,5°. D₁.: 0,9264. n_D.: 1,4904.
- 3. 1-Methyl-5-isopropyl-3-allyl-cyclohexen-(1)-ol-(3) $C_{13}H_{12}O=(CH_3)_2CH\cdot HC < CH_3 C(CH_3)_2CH$. B. Aus 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexen-(6)-on-(5) und Allylmagnesiumbromid (MAZUREWITSCH, 3K. 48, 987; C. 1911 II, 1922). Weiche Krystalle. F: 26-29°. Kp_{25,5}: 127-128°. D₄,5: 0,9175. n_D,5: 1,4891. Unlöslich in Wasser.
- 1.3.3 Trimethyl-2-allyl-bicyclo [1.2.2] H₂C-C(CH₂)·C(OH)·CH₂·CH:CH₂ heptanol-(2), tert. Allylfenchylalkohol C₁₅H₂₂O, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Zink auf ein Gemisch von d-Fenchon und Allyljodid in Ather (SAIZEW, 3K. 45, 1578; C. 1914 I, 783). — D₀°: 0,9747; D₀°: 0,9597. n_D: 1,4914. [a]_D: +12,44°. — Durch Einw. von HCl entsteht ein anscheinend nicht einheitliches Chlorid.
- 5. 1.7.7-Trimethyl-2-allyl-bicyclo-[1.2.2]— H₂C—C(CH₂)—C(OH)·CH₂·CH:CH₂ heptanol (2), 2-Allyl-borneol C₁₂H₂₂O, s. C(CH₃)₂ nebenstehende Formel (8. 103). B. (Durch Einw. von Magnesium ... (JAWORSEI, Ж. 40, 1747; B. 42, H₂C—CH—CH₂ 437); CHOIN, Ж. 44, 1846; C. 1918 I, 1421). Dickflüssig. Kp₂₁: 120—121°. Di^{1.2}: 0,9474. np²: 1,4894. Unlöslich in Wasser. Mit Wasserdampf flüchtig. Gibt bei der Oxydation mit 1°/₀iger wäßr. KMnO₄-Lösung 2-[β.γ-Dioxy-propyl]-borneol und Borneol-essigsäure-(2).
- 6. 1.7.7 Trimethyl 3 allyl bicyclo [1.2.2] heptanol (2), 3 Allyl borneol C₁₂H₂₂O₁, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Allyl campher durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (HALLER, LOUVEIER, A. ch. H₂C CH CH CH CH : CH₂CH: CH₃CH: CH₄CH: CH₄

8. 1 - Methyl - 5 - is obutyl - 3 - allyl - cyclohexen - (1) - ol - (3) $C_{14}H_{24}O = HCC(OH)(C_3H_5) \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 1-Methyl-3-isobutyl-cyclohexen-(6)-on-(5) und Allylmagnesiumbromid (MAZUREWITSCH, Ж. 43, 988; C. 1911 II, 1922). — Weiche Krystalle. F: 50—52,5°. Kp_{3s}: 140—142°. Unlöslich in Wasser.

9. Oxy-Verbindungen $C_{15}H_{26}O$.

Literatur über Sesquiterpenalkohole: E. GILDEMEISTER, F. HOFFMANN, Die ätherischen Öle, 3. Aufl. von E. GILDEMEISTER, Bd. I [Leipzig 1928], S. 486.

- 1. I-Methyl-2-isoamyl-4-isopropenyl-cyclohexen-(6)-ol-(2) $C_{15}H_{26}O=CH_3\cdot C < \begin{array}{c} C(C_5H_{11})(OH)\cdot CH_2 \\ CH & CH_2 \end{array}$ $CH\cdot C(CH_3): CH_3$. Linksdrehende Form. Einheitlichkeit fraglich. B. Neben anderen Verbindungen aus d-Carvon und Isoamylmagnesiumjodid in absol. Ather (SEMMLER, JONAS, OELSNER, B. 50, 1839). $Kp_{13}: 155-170^{\circ}$. D²⁰: 0,9217. $n_D^{\infty}: 1,4917. \quad a_D^{\infty}: -4^{\circ}$. Liefert bei der katalytischen Hydrierung linksdrehendes 1-Methyl-4-isopropyl-2-isoamyl-4-ycyclohexanol-(2). Gibt bei Behandlung mit KHSO₄ rechtsdrehendes 1-Methyl-2-isoamyl-4-isopropenyl-cyclohexadien-(2.6).
- 2. Elemol $C_{15}H_{26}O=C_{15}H_{25}\cdot OH$. Monocyclisch ¹). V. Im Manila-Elemiöl (SEMMLER, Liao, B. 49, 795). Kp_{17} : 152— 156° ; D^{26} : 0,9411; n_{D} : 1,5030; α_{D} : — 5° (l = 10 cm) (nach Reinigung über das Benzoat). Liefert bei der katalytischen Hydrierung Tetrahydroelemol (S. 35) (S., L., B. 49, 798; 50, 1286). Wird durch Natrium und Alkohol nicht reduziert (S., L., B. 49, 798). Gibt beim Erwärmen mit Ameisensäure Elemen (Ergw. Bd. V, S. 225) (S., L., B. 49, 796).
- 3. Cadinol $C_{15}H_{26}O=C_{15}H_{25}\cdot OH$. Struktur des Kohlenstoffskeletts s. nebenstehende Formel. V. Im Galbanumöl (aus Peucedanum-Arten) (SEMMLER, JONAS, B. 47, 2073). Kp₁₅: 155—165°. D²⁶: 0,9720. n_D: 1,5070. α_D : +22°. Beim Erhitzen mit wasserabspaltenden Mitteln entsteht linksdrehendes Cadinen.

Acetat $C_{17}H_{38}O_3=C_{18}H_{38}\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Kp₈: 160—170°; D¹⁹: 0,9916; n¹⁹: 1,4987; α_9^{19} : +14° (Semmler, Jonas, B. 47, 2073).

4. 7-Oxy-10(?) - methyl-7-isopropyl-1-methylen-dekahydronaphthalin, H₂C—CH₂—C(CH₂)·CH₂·CH₂·CH₂. V. In den ätherischen Clen einiger Eucalyptus-Arten (Barer, Smith, vgl. Schimmel & Co., Ber. April 1899, 21; Okt. 1904, 32; Okt. 1912, 60; Smith, vgl. Schimmel & Co., Ber. April 1901, 30). — Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: 84° (Semmile, Risse, B. 46, 2304). Kp₁₀: 156° (Se., Tobias, B. 46, 2027); Kp₇: 146—149° (Se., R.). D²₂: 0,9209; n²₀: 1,4830 (Se., Mater, B. 45, 1391). Eudesmol ist nach Smith opt.-inakt.; nach Semmile, Tobias beträgt [a]²⁰₀: +31° 21′ (in Chloroform; p = 12). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (Sm.). — Liefert mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinmohr in Ather Dihydroeudesmol (S. 59) (Se., T.), in Eisessig Tetrahydroeudesmen (Ergw. Bd. V, S. 57) (Se., R.). Gibt mit Chlorwasserstoff in Eisessig Eudesmen-bis-hydrochlorid (Ergw. Bd. V, S. 57) (Se., T.). Geht beim Kochen mit 90°/₀iger Ameisensäure in Eudesmen (Ergw. Bd. V, S. 218) über (Se., T.). Einw. von Brom und von Salpetersäure auf Eudesmol: Smith.

Acetat $C_{17}H_{38}O_3=C_{15}H_{35}\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. $Kp_{11}\colon$ 165—170°; $D^{30}\colon$ 0,9933; $n_D^{30}\colon$ 1,4920; $[a]_D^{30}\colon$ +31° (Semmine, Tobias, B. 46, 2027).

(CH₂)₂C(OH) · CH · CH₂ · CH · C(: CH₂) · CH₂ · CH₃ formuliert.

³) Über die Konstitution des Cadinols vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] RUZICKA, STOLL, Helv. 7, 94.

⁸) Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerkes [1, I. 1920] RUZICKA, CAPATO, A. 458, 62.

¹⁾ Wird nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] von RUZICKA, VAN VEEN (A. 476, 70; vgl. auch RUZICKA, PFEIFFER, Helv. 9, 841) als
CH: CH·C(CH₂)

5. Selinenol $C_{12}H_{26}O=C_{18}H_{26}$ OH. Struktur des Kohlenstoffskeletts s. nebenstehende Formel. B. Aus Selinen-bishydrochlorid (Ergw. Bd. V, S. 57) durch Einw. von Kalkmilch bei 95° (Semmler, Risse, B. 45, 3305). — Gelbes Öl. Kp₁₈: 155° bis 163°. D²⁰: 0,9627. n_D : 1,5090. a_D : +52° 36′. — Liefert mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin Dihydroselinenol (S. 59).

- 6. 1.3 Dicyclopentyl cyclopentanol (2) $C_{18}H_{26}O = H_2C CH_2 H_3C CH_2 H_3C CH_3 H_3C CH_4 H_3C CH_5 H_3C CH_5 \cdot CH_5$
- 7. Alkohol $C_{18}H_{20}O=C_{18}H_{26}$ OH aus dem Blätteröl von Cryptomeria japonica. V. Im äther. Ol der Blätter von Cryptomeria japonica Don. (UCHDA, Am. Soc. 38, 693). Ist (wahrscheinlich durch beigemengtes Azulen) blau gefärbt. Erstarrt bei —10° nicht. Kp: 284—286°. $D_{18.5}^{18.5}$: 0,9623. $n_{2.5}^{20.5}$: 1,5048. $[a]_{2.5}^{10.5}$: +16,76° (in Chloroform; p=5). —Gibt mit konz. Schwefelsäure in Eisessig eine grüne, in Blau umschlagende Färbung.
- 8. Cryptomeriol C₁₅H₂₆O = C₁₅H₂₅·OH. V. Zu ca. 40% im äther. Öl des Holzes von Cryptomeria japonica Don.; wird aus dem Öl durch Umsetzen mit Kalium, Abdestillieren des Sesquiterpengemisches und Zersetzung des in Äther gelösten Rückstandes mit Wasser gewonnen (Kimura, C. 1910 I, 276). Fast farbloses Öl von angenehmem Geruch. Kp₁₀: 162—163%. D: 0,964. [a]_D: —37% 5%. Bildet mit Halogenwasserstoffsäuren flüssige Produkte. Geht bei der Einw. von wasserfreier Ameisensäure in ein schwach linksdrehendes, bei der Einw. von P₂O₅ in ein rechtsdrehendes Sesquiterpen C₁₅H₂₄ (Ergw. Bd. V, S. 219) über. Liefert bei der Umsetzung mit Kalium, Behandlung der Kaliumverbindung mit CS₂ und Spaltung der entstandenen Xanthogensäure mit überhitztem Wasserdampf Isocryptomeriol und ein flüssiges Isomeres (s. u.).
- 9. Isocryptomeriol $C_{15}H_{26}O=C_{15}H_{26}OH$. B. Aus Cryptomeriol durch Umsetzung mit Kalium, Behandlung der Kaliumverbindung mit CS_2 und Spaltung der entstandenen Kanthogensäure mit überhitztem Wasserdampf, neben einem flüssigen Isomeren (KIMURA, C. 1910 I, 276). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 135—136°.
- 10. Flüssiger Alkohol $C_{18}H_{46}O=C_{15}H_{45}\cdot OH$ aus Cryptomeriol. B. s. oben bei Cryptomeriol. Goldgelbes Öl. Linksdrehend (Kimura, C. 1910 I, 276).
- 11. Cedrol, Cederncampher, Cypressencampher $C_{18}H_{86}O=C_{18}H_{25}\cdot OH$ (S. 104). Stereoisomer mit Pseudocedrol (s. u.) (Semmler, Mayer, B. 45, 1389). Rhombisch (Blass, Z. Kr. 48, 35; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 764). F: 86° (Wienhaus, B. 47, 329). D_{m}^{m} : 0,9496; n_{n}^{m} : 1,4824 (Se., M., B. 45, 1391). $[a]_{D}$: $+10^{\circ}$ 5′ (in Chloroform; c=10) (Schimmel & Co., C. 1910 I, 1718). Überführung in Cedren durch Erwärmen mit konz. Ameisensäure: Se., Spornitz, B. 45, 1554.

Chromsäureester $C_{20}H_{50}O_4Cr=(C_{15}H_{26}\cdot O)_8CrO_2$. B. Durch Einw. einer wäßr. Chromsäure-Lösung auf Cedrol in CCl₄ (Wienhaus, B. 47, 330). — Gelbrote Prismen (aus CCl₄), Nadeln (aus Petroläther). Wird bei 100° dunkel; schmilzt bei 115° zu einer schwarzen Flüssigkeit. [a]₆₇₁: +79,4° (in CCl₄; c = 5).

- 12. Pseudocedrol C₁₄H₂₆O = C₁₄H₂₄·OH. Stereoisomer mit Cedrol (s. o.) (Semmler, Mayer, B. 45, 1389). V. Im Cedernholzol (von Juniperus virginians) (S., M., B. 45, 1384). Schwach grünes, fast geruchloses Öl. Kp₈: 147—152°. D²⁰: 0,9964. n²⁰: 1,5131. a²⁰: +21,5°. Liefert beim Erhitzen mit Zinkstaub auf 225—235° Dihydrocedren (Ergw. Bd. V, S. 92) und ungesättigte Kohlenwasserstoffe. Gibt bei Behandlung mit konz. Ameisensäure Cedren (Ergw. Bd. V, S. 220).
- 13. Dihydrovetivenol $C_{15}H_{26}O=C_{15}H_{25}$ OH. B. Aus tricyclischem Vetivenol $C_{15}H_{24}O$ durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin in Ather (Summler, Riser, Schröfer, B. 45, 2350). Kp_{17} : 176—179°. D^{20} : 1,0055. n_p : 1,5135. a_p : +31°.
- 14. Alkohol C₁₂H₂₆O = C₁₂H₂₆·OH aus dem äthertschen Öl von Cymbopogon sensaarensis. V. Im äther. Öl von Cymbopogon sensaarensis Chiov. (ROBERTS, Soc. 107, 1469). Schwach harsartig riechende, sähe Flüssigkeit. Kp: 280—285°; Kp₃₁: 170—175°. D⁴¹: 0,9544. a⁴¹: +10°48′. Beim Destillieren mit P₂O₅ entsteht ein Kohlenwasserstoff C₁₂H₂₆ (Ergw. Bd. V, S. 220, No. 29).

¹⁾ Vgl. dazu nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] RUZICKA, STOLL, Helv. 5, 926.

- 15. Zingiberot $C_{15}H_{26}O=C_{15}H_{25}$ OH. V. Im Ingwerôl (Brooks, Am. Soc. 38, 431). $Kp_{14;\xi}$: 154—1573. Gibt beim Erhitzen mit KHSO₄ einen Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{24}$, der mit HCl in Eisessig Isozingiberen-bis-hydrochlorid (Ergw. Bd. V, S. 56) liefert. Liefert in Eisessig mit HCl Isozingiberen-bis-hydrochlorid, mit HBr Isozingiberen-bis-hydrochromid.
- 16. Caryophyllenhydrat $C_{15}H_{26}O = C_{15}H_{25} \cdot OH$ (S. 105). $D_{26}^{100} : 0,9376 ; n_D^{100} : 1,4755$ (Semmler, Mayer, B. 45, 1391).
- 17. Alkohol $C_{15}H_{26}O=C_{15}H_{25}$ OH. B. Neben anderen Verbindungen durch Einw. von Kalkmilch bei ca. 90° auf β -Caryophyllen-bis-hydrochlorid (Ergw. Bd. V, S. 58) (SCHIMMEL & Co., C. 1910 II, 1758). Cedernholzartig riechende Flüssigkeit. Kp₅: 134—137°. D₁₅: 0,9677. $n_{\rm D}^{\rm m}$: 1,5030. $a_{\rm D}$: —8° 30′ (l = 10 cm). Liefert beim Behandeln mit konz. Ameisensäure einen Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{26}$ (Ergw. Bd. V, S. 224, No. 37).
- 18. Sesquicamphenol $C_{15}H_{26}O=C_{15}H_{25}\cdot OH.$ V. Im Campherol ¹) (Semmler, Rosenberg, B. 46, 770). Mol.-Refr.; 68,39. Liefert mit KHSO₄ bei 180° einen Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{24}$ (Ergw. Bd. V, S. 224, No. 40).
- 19. Guajol $C_{18}H_{36}O=C_{15}H_{35}$ OH (S. 105). V. Im Holze australischer Callitris-Arten (Smfth, C. 1912 II, 363). Trigonal-pyramidal (Blass, Z. Kr. 48, 38; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 763). F: 91° (Smfth; Semmler, Mayer, B. 45, 1391). Kps: 147—149°; D. 20°; 0,9074; n. 20°; 1,4716 (Se., M.). Wird durch CrO₃ ziemlich rasch oxydiert (Wienhaus, B. 47, 330). Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in wäßr. Aceton eine Trioxyverbindung $C_{18}H_{28}O_3$ (Syst. No. 576) (Se., M.). Durch Ozonisierung in Eisessig-Lösung und Spaltung des Ozonids erhält man eine Verbindung $C_{14}H_{36}O_3$ (cedernartig riechende Flüssigkeit; Kp.; 138—144°; D. 200—208°; D. 1,5276; a. 20°; +96°) und eine Verbindung $C_{18}H_{34}O_3$ (grünliches Öl; Kps: 200—208°; D. 1,667; n. 1,5005; löslich in verd. Kalilauge) (Se., M.). Gusjol gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin Tetrahydroguajen (Ergw. Bd. V, S. 58) (Se., Risse, B. 46, 2305).
- 20. Gonystylol $C_{15}H_{26}O=C_{15}H_{26}\cdot OH$ (S. 105). V. Im Kernholz von Pterocarpus santalinus L. und von Pt. indicus Willd. (Boorsma, C. 1919 IV, 335).
- 21. Alkohol $C_{10}H_{26}O=C_{15}H_{25}\cdot OH$ aus Nelkenstielöl. V. Im Nelkenstielöl (Semmler, Mayer, B. 45, 1392). Kp₅: 138—148°. D²⁰: 0,9681. n_p: 1,5010. a_p : —17°. Liefert durch Umsetzung mit PCl₅ und Behandlung des entstandenen Chlorids mit alkoh. Kalilauge einen Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{24}$ (Ergw. Bd. V, S. 224, No. 38).
- 22. Alkohol $C_{15}H_{26}O=C_{15}H_{25}\cdot OH$ aus Eucalyptusöl (S. 106). Wird von Semmler, Tobias (B. 46, 2026) Globulol genannt.
- 23. Ledol, Ledumcampher $C_{18}H_{26}O = C_{18}H_{25} \cdot OH$ (S. 106). $D_{20}^{100} : 0,9094 ; n_D^{10} : 1,4667$ (Semmler, Mayer, B. 45, 1391).
- Chromsäureester $C_{30}H_{50}O_4Cr=(C_{15}H_{25}\cdot O)_3CrO_2$. Weinrote Prismen. F: 92° (Wienhaus, B. 47, 330). [a]₆₇₁: +30,0° (in CCl₄; c = 4). Verwittert beim Aufbewahren.
- 24. Patschultalkohol, Patschultcampher $C_{18}H_{86}O = C_{18}H_{85}OH$ (S. 106). Krystallographisches: Blass, Z. Kr. 48, 34. D_{85}^{m} : 0,9924; n_{5}^{m} : 1,5029 (Semmler, Mayer, B. 45, 1391). Die von Traube (Z. Kr. 30, 402) festgestellte Linksdrehung der festen Substanz konnte Blass nicht beobachten (vgl. a. Des Cloizeaux, C. r. 70, 1211; de Montgolffer, C. r. 84, 88). Piezoelektrizität der Krystalle: van der Veen, Z. Kr. 51, 561. Liefert einen roten Chromsäureester (Wienhaus, B. 47, 330).
- 25. Alkohol $C_{15}H_{26}O=C_{15}H_{25}\cdot OH$ aus a-Costen. B. Aus a-Costen (Ergw. Bd. V, S. 225) durch Einw. von Eisessig und Schwefelsäure und Verseifung des entstandenen Acetats (Semmler, Feldstein, B. 47, 2692). $Kp_{14,5}$: 150—165°. D^{in} : 0,9491. n_{D} : 1,5001. α_{D} : +20°.
- 10. 1-Methyl-3-[\$\beta.\zeta\dimethyl-a.\zeta\ (oder a.\epsilon)\dimethyl-a\text{toder a.\epsilon} -heptadienyl]\dimethyl-cyclohexanol-(5) $C_{16}H_{28}O = CH_2: C(CH_3) \cdot [CH_2]_3 \cdot C(CH_3): CH \cdot HC < CH_2 \cdot CH(CH_3) < CH_2 \cdot CH(OH) < CH_2 \cdot CH(OH) < CH_3 \cdot CH(OH) < C$
- (CH₂)₂C:CH·CH₂·CH₂·C(CH₃):CH·HCCH₂·CH(CH₃)
 CH₂·CH(CH₃)
 CH₂·CH(OH)
 CH₂·CH(OH)
 3-[β.ζ-dimethyl-a.ζ (oder a.e)-heptadienyl]-cyclohexen-(6)-on-(5) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (ΚΝΟΕΥΕΝΑΘΕΙ, J. pr. [2] 97, 332). Kp₁₁: 163—164°. D^{u.s.}₄: 0,900—0,902. n^{u.s.}₅: 1,4918—1,4920. Addiert in Chloroform-Lüsung 4 Atome Brom; das Reaktionsprodukt spaltet HBr ab.

¹) Die Sesquiterpenalkohole des Campheröls sind nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] von RUZIOKA, STOLL (Helv. 7, 260) eingehend untersucht worden.

11. 1-[2-Cyclohexyl-cyclohexyl]-cyclohexanol-(2) (?)
$$C_{18}H_{28}O = H_2C \xrightarrow{CH_2 CH_2 CH_2 CH_2} CH_2 \xrightarrow{CH_2 CH_2 CH_2} CH_2$$
 (?)

Hac CH. CH. CH.

B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Cyclohexanol mit KOH auf 230° im Einschlußrohr (GUERBET, C. r. 155, 1158). — Prismen (aus Alkohol). F: 124°.

4. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-6} O$.

Zur Konstitution der Phenole im Hinblick auf die Desmotropie zwischen Enol- und

Keto-Form vgl. z. B. K. H. MEYER, LENHARDT, A. 898, 71.

Über die Bildung von Phenolen bei der Destillation von Steinkohle unter vermindertem Druck unterhalb 550° vgl. H. STRACHE und R. LANT, Kohlenchemie [Leipzig 1924], S. 381; Druck unterhalb 550° vgl. H. STRACHE und R. LANT, Kohlenchemie [Leipzig 1924], S. 381; vgl. ferner Jones, Wheeler, Soc. 105, 149, 2564; Pictet, Bouvier, B. 46, 3346; A. ch. [9] 10, 322; P., Labouchère, A. ch. [9] 10, 283; Gluud, Breuer, C. 1919 IV, 913; Gluud, C. 1919 IV, 915; der "Tieftemperatur-Teer" enthält weniger Phenol und mehr höhere Homologen als der gewöhnliche Steinkohlenteer (J., W.; P., L.; G., B.). Phenole des Kokereiteeres: F. Fischer, Gröppel, Z. ang. Ch. 30, 76; des Torfteeres: Börnstein, Bernstein, Z. ang. Ch. 27, 71. Gewinnung der Phenole aus Teerdestillaten durch Ausziehen mit wäßr. Alkohol: I. und S. Mc Dougall, Howles, D. R. P. 272689; C. 1914 I, 1616; Frdl. 19, 153. Isolierung und Reinderstellung von Phenolen durch Überführung in die ent-Frdl. 12, 153. Isolierung und Reindarstellung von Phenolen durch Überführung in die entsprechenden Phenoxyessigsauren und deren Zerlegung mit Kalilauge bei 275°: F. FISCHER, GLUUD, C. 1919 IV, 1052.

Antioxygene Wirkung: Moureu, Dufraisse, Robin, Pougnet, C. r. 170, 27; A. ch.

[9] **15**, 190.

Gehalt des Bluts an Phenolen: Theis, Benedict, J. biol. Chem. 36, 99. Gehalt des Harns an freien und veresterten Phenolen: SIEGFRIED, ZIMMERMANN, Bio. Z. 34, 471; FOLIN, DENIS, J. biol. Chem. 22, 309; DUBIN, J. biol. Chem. 26, 69. Gehalt der Facces an Phenolen: Folin, Denis, J. biol. Chem. 26, 507. — Giftigkeit von Phenolen für Bakterien: Cooper, Biochem. J. 7, 175; Haller, Ungermann, C. 1915 I, 325.

Uber die Herstellung von Kondensationsprodukten aus Phenolen und Aldehyden s. Ergw. Bd. I, S. 298; J. Scheiber, K. Sändig, Die künstlichen Harze [Stuttgart 1929]; ferner z. B. Bakelite G. m. b. H., D. R. P. 233395; C. 1911 I, 1267; Aylsworth, D. R. P. 258250; C. 1918 I, 1481; Frdl. 11, 853; Pollak, D. R. P. 263109; C. 1918 II, 834; Frdl. 11, 855; Beckmann, Dehn, C. 1919 I, 440. Darstellung von wasserlöglichen Desinfektionsmitteln aus Phenolen: Schülke, Mayr, D. R. P. 276662; C. 1914 II, 448. Wirkung von Phenolen auf regenerierten Kautschuk: Dubosc, C. 1919 IV, 784.

Farbenreaktion der Phenole mit FeCl₃: SUIDA, H. 85, 313. Phenole geben mit einer konz. Lösung von TiO, in Salzsäure oder Schwefelsäure intensive Rotfärbungen (HAUSER, LEWITE, B. 45, 2480). Eine rote Färbung entsteht ferner mit Uranylsalzen in neutraler MENTE, B. 45, 2480). Eine rote Färbung entsteht ferner mit Uranyisalzen in neutraler wäßr. oder alkoh. Lösung (Alov, Rabaut, Bl. [4] 15, 681). Ein empfindliches Farbreagens auf Phenole erhält man durch Lösen von 100 g wolframsaurem Natrium, 20 g Phosphormolybdänsäure und 50 cm³ 85% jeger Phosphorsäure in 750 g Wasser, 2-stdg. Kochen und Verdünnen auf 1 l; vermischt man 1—2 cm³ der Lösung eines Phenols mit 1—2 cm³ Reagens-Lösung und fügt 3—10 cm³ gesättigte Sodalösung hinzu, so tritt eine blaue Färbung auf (Folin, Denis, J. biol. Chem. 12, 240). Farbenreaktionen der Phenole mit Formaldehyd und Schwefelsäure: Rhein, Bio. Z. 84, 250. — Identifizierung von Phenolen durch Überging in ihre Datheling und Ausgestung Absorptionsprechtungs. Gesty. F. 55, 447. führung in ihre Phthaleine und Ausmessung des Absorptionsspektrums: GSELL, Fr. 55, 417; FORMANEK, KNOP, Fr. 56, 273. Nachweis von Phenolen in Form ihrer p-Nitro-benzyläther, die bei Einw. von p-Nitro-benzylbromid auf Alkaliphenolate in alkoh. Lösung bei Gegenwart von freiem Phenol entstehen: REID, Am. Soc. 39, 304. Nachweis von Phenol neben viel p-Kresol mit diazotierter Sulfanilsaure, die in Sodalösung mit reinem p-Kresol eine braunlich

rote, mit phenolhaltigem p-Kresol eine gelbe Färbung erzeugt: Rhein, Bio. Z. 87, 123.

S. 108, Z. 22 v. u. statt "Raprade" lies "Laprade".

Colorimetrische Bestimmung der Phenole mit Hilfe des Millonschen Reagens: Bach, Fr. 50, 736; mit Hilfe von Phosphorwolfram- und Phosphormolybdänsäure (s. oben): FOLIN, DENIS, J. biol. Chem. 23, 307. Bestimmung durch Oxydation mit KMnO₂: Hetter, Fr. 50, 361; 51, 425. Quantitative Bestimmung durch Überführung in die Carbomethoxyoder Carbāthoxyverbindungen und Wägung des bei der Verseifung mit Pyridin abgespaltenen Kohlendioxyds: Dantel, Nierenstein, B. 44, 701. Bestimmung der Phenole im Steinkohlenteer: Vandevelde, C. 1918 II, 480; F. Fischer, Gluud, Ges. Abh. s. Kenntnis der Kohle, Bd. III [1919], S. 13; im Torfteer: BÖRNSTEIN, BERNSTEIN, Z. ang. Ch. 27, 71. Bestimmung der Phenole im Harn: Neuberg, Hildesheimer, Bio. Z. 28, 525; Liechti, Mooser, H. 78, 365; Hensel, H. 78, 374. Colorimetrische Bestimmung von Phenolen im Harn: Folin, Denis, J. biol. Chem. 22, 305; in Faeces: Folin, Denis, J. biol. Chem. 26, 507; im Blut: Benedict, Theis, J. biol. Chem. 36, 95. — Zwecks Bestimmung von Phenol und p-Kresol in Lösung nebeneinander versetzen Siegefried, Zimmermann (Bio. Z. 29, 385; 34, 462) die Lösung mit HBr + HBrO, und HI unter solchen Bedingungen, daß einmal Tribromphenol und Tribrom-p-kresol, das andere Mal Tribromphenol und Dibrom-p-kresol entstehen; vgl. dazu Ditz, Bardach, Bio. Z. 37, 272; 42, 347; S., Z., Bio. Z. 38, 434; 46, 219; 70, 124. Ist die Gesamtmenge der Phenole bekannt, so lassen sich Phenol und m-Kresol einerseits, o- und p-Kresol andererseits bestimmen, indem man das Gemisch mit Jod-Kaliumjodid-Lösung schüttelt, wobei sich Trijodphenol, Trijod-m-kresol, Dijod-o-kresol und Dijod-p-kresol bilden (Redman, Weith, Brock, C. 1918 II, 1825; vgl. Pence, C. 1912 II, 1946). Bestimmung von Phenol neben Kresolen durch Ermittelung der Geschwindigkeit, mit der KMnO4 durch das Gemisch entfärbt wird: Seirrow, C. 1918 I, 1198. Bestimmung von Phenol, o-, m- und p-Kresol nebeneinander durch Ermittelung des Gefrierpunktes des ursprünglichen Gemisches sowie des Gemisches, das mit einer bekannten Menge eines Bestandteils versetzt worden ist: Dawson, Mountford, Soc. 118, 935.

Uber die alkaliunlöslichen Phenole vgl. z. B. Adams, Am. Soc. 41, 247. — Zur Konstitution der Salze von Nitrophenolen vgl. z. B. Hantzsch, Voigt, B. 45, 102; Waljaschko, Ж. 45, 221; C. 1918 I, 2029; Hewitt, Johnson, Pope, Soc. 103, 1626. Nitrophenole geben mit Aceton und Kalilauge gelbe bis rotgelbe Farbenreaktionen (Reitzenstein, Stamm, J. pr. [2] 81, 173).

1. Oxybenzol, Phenol, Carbolsaure (Acidum carbolicum) $C_eH_6O=C_eH_5\cdot OH$ (8. 110).

Vorkommen, Bildung und Darstellung.

V. In der Weidenrinde (POWARNIN, KRASSIN, POWARNIN, 245, 1800; C. 1914 I, 1510).

B. Steinkohlen-Tieftemperaturteer enthält 0,06% Phenol (F. FISCHER, BREUER, C. 1919 IV, 1070; GLUUD, Br., C. 1919 IV, 913; vgl. Pictet, A. ch. [9] 10, 284). Phenoleghalt von Ruhr-Kokereiteer 0,18%, von Oberschlesischem Kokereiteer 0,41%, von Saar-Kokereiteer 0,59%, von Gasanstalts-Teer 0,89% (F. FISCHER, GRÖPPEL, Z. ang. Ch. 30, 76). Phenoleghalt von Torfkoks-Teer: Börnstein, Bernstein, Z. ang. Ch. 27, 72. — Phenol entsteht in geringer Menge aus Acetylen und Wasserdampf in Gegenwart von Wasserstoff bei 500% bis 600% (R. Meyer, Wescher, B. 50, 438; vgl. a. M., Frioke, B. 47, 2773). Entgegen der Angabe von Schrötze (B. 31, 2189; A. 803, 115, 132) erhält man nach den Angaben von Berthelot durch Einleiten von Acetylen in rauchende Schwefelsäure, Neutralisation mit Kalilauge und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Ätzkali Phenol, allerdings nur in sehr geringen Mengen (Sche., A. 418, 187). Phenol entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von Glycerin mit KHSO4 und K2SO4 (Moureu, Dufraisse, Robin, C. r. 169, 1070; A. ch. [9] 15, 187).

Phenol entsteht in geringer Menge bei der elektrolytischen Oxydation von Toluol (in 2n-Schwefelsäure suspendiert) an Bleidioxyd-Anoden (Fichter, Stocker, B. 47, 2016; F., Z. El. Ch. 19, 781). Aus Chlorbenzol beim Erhitzen mit 4 Mol 15—20°/cjger währ. Natronlauge auf 300°; Ausbeute 96°/c (K. H. Meyer, Bergius, B. 47, 3156). Phenol wird auch in guter Ausbeute erhalten beim Erhitzen von Chlorbenzol mit NaOH und Methanol auf 200—230° (Chemische Werke Ichendorf, D. R. P. 281175; C. 1915 I, 180; Frdl. 12, 155) oder mit Ca(OH), KI und Wasser oder mit NaOH, Ca(OH), KI und Wasser im Kupferkessel auf 240° (Boehringer & Schne, D. R. P. 288116; C. 1915 II, 1269; Frdl. 12, 159). Beim Überleiten von Cyclohexanol mit Wasserstoff über Nickel bei 350—360° (Sabatter, Gaudion, C.r. 168, 671). Durch Erhitzen von Anisol, Diphenyläther oder Phenylbenzyläther mit Organomagnesium-verbindungen auf 150—190° (Späth, M. 35, 325; vgl. Simonis, Remark, B. 47, 270). Weitere Bildungen aus Phenyläthern s. bei diesen. Durch Erhitzen von 4-Chlor-phenol mit Lithium oder Calcium auf 217° bezw. 160° im Rohr und Zersetzen des Reaktiensproduktes mit Wasser (Spencer, Price, Soc. 97, 388). Aus 4-Brom-phenol oder 2.4.6-Tribrom-phenol beim Erwärmen mit Toluol und AlCla auf dem Wasserbad (Kohn, Burk, M. 33, 924). Aus Cyclohexanon beim Leiten mit Wasserstoff über Nickel bei 240—250° (Skita, Ritter, B. 44, 673). Phenol entsteht neben den drei Dioxybenzolen beim Erwärmen von bensolsulfonsaurem Natřium mit H₂O₂, wenig FeSO₄ und verd. Schwefelsäure (Mandel, Neuberg, Bio. Z. 71, 184). Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von o-phenolsulfonsaurem Kalium auf 300° (Orez-muller, B. 43, 1416). In geringer Menge bei der elektrolytischen Oxydation von p-Kresol in verd. Schwefelsäure an Bleidioxyd-Anoden (Figuryer, Stocker, B. 47, 2017; F., Z. El. 674, 19, 782). Phenol entsteht neben anderen Produkten beim anderen Produkten beim Leiten beim Leiten von Bensoesaure-Dampe

über Fe₅O₃ bei ca. 550° (Sabatter, Mailhe, C. r. 159, 220). In geringer Menge beim Leiten von Anilin mit Wasserdampf über Tonscherben bei 650—700° (R. MEYER, WESCHE, B. 50, 440).

Phenol entsteht aus l-Tyrosin durch Bacillus coli communis (TSUDJI, J. biol. Chem. 38, 15); aus l-Tyrosin und p-Oxy-benzoesäure durch Bacillus coli phenologenes (RHEIN, Bio. Z. 84, 246, 259); aus l-Tyrosin, dl-Tyrosin, Glycyl-l-tyrosin, Pepton usw. durch Bacillus coli phenologenes (Berthelot, C. r. 164, 196). Über phenolerzeugende Mikroorganismen vgl. Dobewotski, C. 1910 II, 1678. — Über biochemische Bildung von Phenol vgl. ferner A. Ellinger in A. Heffter, Handbuch d. experim. Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 891. — Phenol findet sich im Hunde-Harn nach Fütterung mit p-Kresol (Siegfried, Zimmermann, Bio. Z. 46, 213).

Die Darst. von Phenol durch Verschmelzen von benzolsulfonsaurem Natrium mit NaOH erfolgt zweckmäßig unter Ausschluß von Luftsauerstoff; die Ausbeute wird dann fast quantitativ (Boswell, Diokson, Am. Soc. 40, 1786). Zur Darstellung aus benzolsulfonsaurem Natrium vgl. a. Peterkin, C. 1919 II, 583; Hotson, C. 1919 II, 851; H. E. Fierz-David, Grundlegende Operationen der Ferbenchemie, 3. Aufl. [Berlin 1924], S. 50. — Synthetisch aus benzolsulfonsaurem Natrium hergestelltes Phenol enthält häufig etwas Thiophenol, das durch Behandlung mit HgCl₂ entfernt werden kann (Cappelli, G. 48 II, 107).

Physikalische Bigenschaften.

Phenol erstarrt zur ersten (gewöhnlichen) Krystallform bei 41° (korr.) (Dawson, Mountford, Soc. 113, 937; Masse, Leroux, C.r. 163, 362; Bl. [4] 21, 3; L., C. 1919 III, 992), 40,5° (Fox, Barkee C. 1919 II, 896). Schmelzpunkte der ersten Krystallform bei Drucken von 1 kg/cm² (40,87°) bis 2000 kg/cm² (63,3°) und Schmelzpunkte der zweiten Krystallform bei Drucken von 2000 kg/cm² bis 12000 kg/cm²: Bridgman, Pr. Am. Acad. 51 [1915/16], 111. Die zweite Krystallform des Phenols wandelt sich bei —39° unter einem Druck von 154 kg/cm², bei +29° unter einem Druck von 1625 kg/cm² in die erste Krystallform um (Tammann, Ph. Ch. 75, 75); die zweite Form wandelt sich bei 0,0° unter einem Druck von 1327 kg/cm² und bei 60,0° unter einem Druck von 2039 kg/cm² in die erste Form um (Br.). Verhalten im unterkühlten Zustand: Nasini, Bresciani, G. 43 II, 310; Othmer, Z. anorg. Ch. 91, 218. Kp₃₅: 90,2° (Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 604; vgl. a. Ersenlohe, B. 44, 3207); Kp₇₆₀: 182° (korr.) (M., L.; L.), 182,1° (Fox, Barker, J. Soc. chem. Ind. 37 [1918], 271 T). Siedepunkte zwischen 400 mm (159,7°) und 850 mm Druck (186,7°): F., B.; zwischen 150 mm (132,1°) und 760 mm Druck (182,1°): Beckmann, Liesohe, Ph. Ch. 89, 118. Kritische Temperatur: 419,2° (Radice, zit. nach Guye, Mallet, Arch. Sc. phys. nat. Genève [4] 13 [1902], 40 Anm.).

D₄**: 1,0710 (Dawson, Mountford, Soc. 113, 937); D₅**: 1,0627 (Biron, Nikifin, Jacobson, Mc. 45, 2004; C. 1914 I, 1052); D₄**: 1,0596 (Eisenlohe, B. 44, 3207); D₅**: 1,0529; D₇**: 1,0272; D₅**: 1,0033 (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 126). D; zwischen 10° (1,0835) und 177° (0,9315): Bramley, Soc. 109, 29; zwischen 55,6° (1,0445) und 99,0° (1,0046): Scheuer, Ph. Ch. 72, 553. Dichten des festen und flüssigen Phenols bei verschiedenen Temperaturen: Flink, Of. Sv. 1883, No. 5, S. 33. Dichte des flüssigen Phenols zwischen 27° und 64° und des festen Phenols zwischen 5° und 19°; Volumenänderung beim Schmelzen: Block, Ph. Ch. 78, 408. Volumenänderung beim Schmelzen und bei der gegenseitigen Umwandlung der beiden Krystallformen unter hohen Drucken: Bridgman, Pr. Am. Acad. 51 [1915/16], 111. Dichte des Phenols zwischen 50° und 120° und zwischen 1 und 3000 kg/cm² Druck: Essex, Z. anorg. Ch. 88, 201. — Viscosität bei 25°: 0,085 g/cm sec (Dunstan, Hilditch, Thole, Soc. 103, 141); bei 30°: 0,070 g/cm sec (Th., Mussell, Du., Soc. 103, 1116); bei 45°: 0,0404 g/cm sec (Th., Soc. 97, 2601); bei 50°: 0,0337 g/cm sec (D., H., Th.), 0,032 g/cm sec (Th., M., D.); zwischen 55,6° (0,02507) und 99,0° (0,00799 g/cm sec): Scheuer, Ph. Ch. 72, 553; zwischen 10° (0,2010) und 177° (0,00490 g/cm sec): Bramley, Soc. 109, 29; zwischen 35° und 90°: Bingham, White, Am. Soc. 33, 1268; vgl. a. D., Steevens, C. 1913 I, 340. Fließdruck bei 15—20°: Kurnakow, Shemtschubeny, Xc. 45, 1034; C. 1913 II, 1725. — Oberflächenspannung bei 0°: 41,7; bei 35°: 38,0 dyn/cm (Mobgan, Scarlett, Am. Soc. 39, 2279); zwischen 35° (34,8 dyn/cm): M., Egiope, Am. Soc. 38, 46; zwischen 49° (36,5) und 100° (31,1 dyn/cm): Worley, Soc. 105, 267; zwischen 41,2° (37,0) und 180,5° (21,8 dyn/cm): Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 126. — Ebullioskopische Konstante: 3,6 (für 1 Mol in 1000 g Phenol); Abhängigkeit der ebullioskopischen Konstante vom Druck: Begemann, Lieber, Ph. Ch. 39, 119.

Brechungsindices der Krystalle: BOLLAND, M. 31, 409. n_0^{m} : 1,5409 (HOLLEMAN, RINKES, C. 1910 II, 304); $n_0^{m,s}$: 1,5369; $n_0^{m,s}$: 1,5425; $n_0^{m,s}$: 1,5558; $n_1^{m,s}$: 1,5684 (EISENLOHE, B. 44, 3207). Absorptionsapektrum des Dampfes: Purvis, Mc Cleland, Soc. 103, 1089; Fox, Pope, Soc. 103, 1264; Witte, C. 1915 II, 223. Absorptions- und Fluorescenzspektrum der Lösungen s. S. 73.

S. 113, Z. 13 v. u. statt " n_{α}^{a} : 1,0545; n_{β}^{a} : 1,53386" lies " n_{α}^{a} : 1,53386; n_{β}^{a} : 1,55263". S. 113, Z. 4 v. u. nach "Innere Reibung" schalte ein "KULLGREN, Öf. Sv. 1896, 649".

Phenol als Lösungsmittel und in Mischung.

Kolleidchemisches Verhalten. Adsorption von Phenoldampf an Kohle: Gustafson, Ph. Ch. 91, 404. Adsorption von Phenol durch Kohle aus wäßr. Lösung: Kruyt, Van Duin, C. 1914 I, 1626; v. Duin, C. 1916 I, 732; aus wäßriger und alkoholischer Lösung: G., Ph. Ch. 91, 401; Z. El. Ch. 21, 460; aus wäßr. Lösung bei Gegenwart von KCl: Lachs, Michaelis, Z. El. Ch. 17, 3. Adsorption von Phenol aus wäßr. Lösung durch Eiweißkörper: Cooper, Biochem. J. 6, 365; durch Hautpulver: Herzog, Rosenberg, C. 1910 II, 1788. Adsorption von Phenol durch Gerstensamen: Brown, Tinker, C. 1918 II, 41; durch Bakterien: Küster, Rothaub, C. 1913 I, 1832. Einfluß von Phenol auf die Beständigkeit kolloider Lösungen: Kr., v. D.; C., Biochem. J. 7, 177.

Mechanische und thermische Eigenschaften. Eine Lösung von Phenol in Wasser läßt sich nicht übersättigen (Davis, Am. Soc. 38, 1167). Kritische Lösungstemperatur des Systems mit Wasser: 68,4° bei 36,1 Gew.-%, Phenol (Rothmund, Ph. Ch. 26, 452; vgl. a. Dubrisay, Tripier, Toquet, C. r. 167, 1036; Du., To., Bl. [4] 25, 354; Smits, Maarse, C. 1911 II, 1788). Anderung der kritischen Lösungstemperatur von Phenol in Wasser durch o- und p-Nitro-phenol: Hoeflake, R. 36, 47; durch Salze anorganischer und organischer Säuren: Schenyer, C. 1911 I, 1298. Beeinflussung der Löslichkeit von Phenol in Wasser durch HCl, H₂SO₄, NaCl, Na₂SO₄, Na₂CO₃, Ba(OH)₂ und Ca(OH)₂: D., Tr., To.; D., To. Löslichkeit von Phenol in wäßt. Natriumphenolat-Lösung: Sidewick, C. 1910 I, 1828. Lösungsvermögen wäßt. Phenol-Lösungen für MgO, CaO, SrO und BaO: Lindet, Bl. [4] 7, 435; L., Brasart, C. 1910 II, 175. Phenol ist oberhalb 45° mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) in jedem Verhältnis mischbar (Weishut, M. 33, 1166). Löslichkeit in Trichloräthylen: Gowing-Scopes, C. 1910 II, 412; 1914 I, 814; in Petroleum, Vaseline und Vaselinöl: Phicher, C. 1914 I, 1883. Verteilung von Phenol zwischen Wasser und Petroleum: Holmes, Soc. 113, 271; zwischen Wasser einerseits und Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Tetrachloräthan, Pentachloräthan, Trichloräthylen und Tetrachloräthylen andererseits: Herz, Rathmann, Z. El. Ch. 19, 553; zwischen Wasser bezw. wäßt. Alkalichlorid-Lösungen und Benzol: Philip, Bramley, Soc. 107, 380; Verteilung zwischen Wasser und Alkohol: Fühner, Ar. Pth. 75, 63. Verteilung von H₂O₂ zwischen Wasser und Phenol: Walton, Lewis, Am. Soc. 38, 636. Zustandsdiagramm des Systems Phenol-Wasser: gesättigte Lösungen von Phenol in Wasser und von Wasser in Phenol stehen mit festem Phenol unter Atmosphärendruck bei 1,7° im Gleichgewicht; festes Phenolydrat (C₂H₅·OH + ½, H₄O) steht mit diesen beiden Lösungen unter Atmosphärendruck bei 12,2° im Gleichgewicht; festes Phenol-Benzoesäure-Benzoesäure-Benzoesäure-Benzoesäure Benzoesäure he

Kryoskopisches Verhalten von Wasser in Phenol: Rózsa, Z. El. Ch. 17, 935; Leroux, C. 1919 III, 992; von Phenol in Wasser: Peddle, Turner, Soc. 99, 691; R. Beispiele für das kryoskopische Verhalten von Phenol in organischen Lösungsmitteln: Beckmann, Maxim, Ph. Ch. 89, 413; Bruni, Amadori, G. 40 II, 6; Böeseken, Benedictus, R. 37, 129; Mascarelli, Vecchotti, R. A. L. [5] 19 II, 413; G. 42 I, 111; Turner, English, Soc. 105, 1795; Böeseken, van der Eerden, R. 33, 305; Jona, G. 47 II, 92. Kryoskopisches Verhalten von Phenol-Wasser-Gemischen in Benzol: Rózsa, Z. El. Ch. 17, 935; von Phenol-NaOH-Gemischen in Wasser: Cornec, A. ch. [8] 29, 499; von Gemischen aus Phenol mit C₆H₅I, Alkohol, Essigsäure und a-Naphthylamin in Benzol und von Phenol-Jod-Gemischen in CHBr₃: T., E.; von Gemischen aus Phenol mit Pyridin in Benzol: Skirrow, Binmore, Am. Soc. 40, 1434, 1438. Kryoskopisches Verhalten einiger organischer Salze in Phenol: Turner, Pollard, Soc. 105, 1767; Hartung, Ph. Ch. 77, 82. Thermische Analyse der binären Systeme mit Wasser, H₂SO₄, SbCl₃ und SbBr₃ s. S. 77 bei den additionellen Verbindungen. Thermische Analyse der binären Systeme mit Wasser, H₂SO₄, SbCl₃ und SbBr₃ s. S. 77 bei den additionellen Verbindungen. Thermische Analyse der binären Systeme mit Wasser, Chenol), Benzol (Eutektikum bei —4,4° und 35 Mol.-0/o Phenol) und Nitrobenzol (Eutektikum bei —16,6° und 43 Mol.-0/o Phenol): Darms, Ann. Physique [N. F.] 54, 502; mit Benzol (Eutektikum bei —5,4° und 37 Mol.-0/o Phenol): Hatcher, Skierow, Am. Soc. 39, 1947; vgl. a. Tsakalotos, Guye, J. Chim. phys. 8, 343; mit Naphthalin (Eutektikum bei 28,7° und 84 Mol.-0/o Phenol): H., Sk., Am. Soc. 39, 1958. Thermische Analyse der binären Systeme mit o-, m- und p-Kresol: Dawson, Mountford, m-Nitro-benzaldehyd und p-Oxy-benzaldehyd: Schmidlen, Lang, B. 45, 905; mit Benzhydrol, m-Nitro-benzaldehyd und p-Oxy-benzaldehyd: Schmidlen, Lang, B. 45, 905; mit Benzhydrol, m-Nitro-benzaldehyd und p-Oxy-benzaldehyd: Schmidlen, Lang, B. 45, 905; mit Benzhydrol, mi

s. S. 78; mit Benzamid: Kremann, Wenzing, M. 38, 498; mit Diacetyl-d-weinsäure-diäthylester (Eutektikum bei —24,15° und 28,8 Mol.-°/₀ Tartrat): Scheuer, Ph. Ch. 72, 603. Thermische Analyse der Systeme mit Methylharnstoff (es bildet sich anscheinend eine äquimolare Verbindung, die mit Phenol ein Eutektikum bei —7° und 77 Gew.-°/₀ Phenol liefert) und N.N-Dimethyl-harnstoff (es bildet sich anscheinend eine äquimolare Verbindung, die mit Phenol ein Eutektikum bei +9° und 84 Gew.-°/₀ Phenol liefert): Ke., M. 31, 847, 844; thermische Analyse des Systems mit N.N'-Dimethyl-harnstoff s. S. 78. Thermische Analyse des Systems mit Anilin: Woano, Ж. 48, 80; C. 1922 III, 1377; thermische Analyse der binären Systeme mit Dimethylanilin, Methyldiphenylamin, Pyridin und Chinolin: Bramley, Soc. 109, 472; mit o-, m- und p-Phenylendiamin: Kremann, Petritschek, M. 38, 418; mit Phenylhydrazin: Clusa, Bernardi, G. 40 II, 159; mit Cineol: Bellucci, Grassi, G. 43 II, 717; mit a.a'-Dimethyl-pyron: Kendall, Am. Soc. 36, 1235; mit Pyridin: Hatchee, Skirrow, Am. Soc. 39, 1946; mit Antipyrin: Kr., Haas, M. 40, 157. — Ebullioskopisches Verhalten von Phenol in CCl₄: Beckmann, Maxim, Ph. Ch. 89, 412. Siedepunkte der binären Systeme aus Phenol mit o-, m- und p-Kresol: Fox, Barker, C. 1919 II, 896. Dampfdruck der Gemische mit Wasser bei der kritischen Lösungstemperatur: Schtschukarew, Ph. Ch. 71, 101.

Dichte der Gemische mit Wasser bei der kritischen Lösungstemperatur: Schtschu-KAREW, Ph. Ch. 71, 97. Dichte der Gemische mit Chloroform, Toluol und Alkohol: TYRER, Soc. 99, 872; mit Benzol: MICHAUD, BALLOUL, Ann. Physique [9] 11, 315; mit Benzol, Chlorbenzol, Nitrobenzol, Aceton, Anilin und anderen Basen: BRAMLEY, Soc. 109, 17; mit Aceton, Anilin und o-Toluidin: BIRON, NIKITIN, JACOBSON, Ж. 45, 2004; C. 1914 I, 1052; mit Diacetyld-weinsäure-diäthylester: SCHEUER, Ph. Ch. 72, 556; mit Anilin, Diphenylamin, p-Toluidin. a-Naphthylamin und Phenylhydrazin: Thole, Mussell, Dunstan, Soc. 103, 1115. Viscosität einiger Gemische mit Wasser: Bingham, White, Am. Soc. 33, 1269; Faust, Tammann, Ph. Ch. 71, 53; mit Benzol, Chlorbenzol, Nitrobenzol, Aceton, Anilin und anderen Basen: Br., Soc. 109, 17; mit Diacetyl-d-weinsäure-diäthylester: SCHLUER; mit Anilin, Diphenylamin, p-Toluidin, a-Naphthylamin und Phenylhydrazin: TH., M., D. - Geschwindigkeit der Diffusion in Wasser: PADOA, CORSINI, R. A. L. [5] 24 II, 465; in Methanol: THOVERT, C. r. 150, 270; in Wasser, Chloroform, Benzol, Methanol, Äthylalkohol, Isoamylalkohol, Äther, wäßr. Glycerin, CS₂, Terpentinöl, Alkohol-Äther- und Alkohol-Benzol-Gemischen bei verschiedenen Temperaturen: THOVERT, Ann. Physique [9] 2, 408. — Oberflächenspannung wäßr. Phenol-Losungen: Worley, Soc. 105, 267; Morgan, Egloff, Am. Soc. 38, 849; M., Evans, Am. Soc. 39, 2155; Kruyt, van Duin, C. 1914 I, 1626; Berczeller, Bio. Z. 66, 177, 204; 84, 77; Fühner, Ar. Pih. 75, 61; Oberflächenspannung der Gemische mit Wasser bei der kritischen Lösungstemperatur: Schtschukarew, Ph. Ch. 71, 72, Ph. Soc. 36, 27, Ph. Soc. 36, 27, 204; 84, 77; Fühner, Ar. Pih. 75, 61; Oberflächenspannung der Gemische mit Wasser bei der kritischen Lösungstemperatur: Schtschukarew, Ph. Ch. 71, 27, Ph. Soc. 36, 2015 Ch. 2015 97. Beeinflussung der Oberflächenspannung wäßr. Phenol-Lösungen durch verschiedene Salze: B., Bio. Z. 66, 177; durch Methanol, Alkohol, Propylalkohol und Isoamylalkohol: B., HETENYI, Bio. Z. 84, 123; B., C. 1918 II, 500; durch Ather, Amylenhydrat, Aceton und Urethan: F.; durch Blutserum und Eiweißkörper: B., Bio. Z. 66, 192. Oberflächenspannung von Gemischen mit Aceton und Alkohol: MORGAN, SCARLETT, Am. Soc. 39, 2279; mit Benzol: M., Sc.; Padoa, Matteucci, R. A. L. [5] 28 II, 594. Ånderung der Grenzflächenspannung einer wäßr. Phenolidsung gegen eine Lösung von Stearinsäure in Benzol bei steigendem Zusatz von Natronlauge: Dubrisay, Bl. [4] 15, 445. Über das "Tanzen" von Phenol auf der Wasser-Oberfläche vgl. Geppert, C. 1919 I, 684. — Wärmetönung beim Lösen von Phenol in Wasser und verd. Alkohol und spezif. Wärme der entstehenden Lösungen: De Kolosowski, ж. 45, 813, 824; С. 1913 II, 736.

Optische und elektrische Eigenschaften. Absorptionsspektrum in Alkohol, Chloroform und Petroläther: Ley, C. 1919 I, 947; in Alkohol und alkoh. Salzsäure: Waljaschko, K. 42, 764, 795; C. 1910 II, 1751; in Wasser, wäßr. Natronlauge, Alkohol und alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Wa., K. 45, 223; C. 1913 I, 2029; vgl. a. Gibbs, Pratt, C. 1913 II, 1045. Absorptionsspektrum von Phenol und seinem Natriumsalz in wäßr. Lösung: Wright, Soc. 103, 531; 105, 674. Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 76; eines Gemisches mit 1 Mol Benzaldehyd in Alkohol: Wa., K. 42, 758, 792; C. 1910 II, 1751; eines Gemisches mit Chinon und Chloroform: Hantzsch, B. 49, 522; eines Gemisches mit 1 Mol Salicylsäure in Alkohol: L., C. 1919 I, 947. Fluorescenzspektrum in Alkohol oder Äther: Dickson, C. 1912 I, 27; in Alkohol, alkoh. Salzsäure und alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Ley, v. Engelhardt, Ph. Ch. 74, 39. Phosphorescenzspektrum in Alkohol bei der Temperatur der flüssigen Luft: de Kowalski, de Dzierzbicki, C. r. 151, 945. — Dielektr.-Konst. von Gemischen mit Benzol: Michaud, Balloul, Ann. Physique [9] 11, 315. Elektrische Leitfähigkeit in Wasser: Calcagni, G. 44 II, 454; Kendall, Am. Soc. 89, 17; in wäßr. Borsäure-Lösung: Böeseern, van Rossem, R. 30, 402; Bö., B. 46, 2616. Potentialdifferenz an der Grenzfläche gegen wäßr. Lösungen anorganischer und organischer Salze: Beutner, Ph. Ch. 87, 405; Z. El. Ch. 19, 470; Am. Soc.

35, 348. Einfluß von Phenol auf das Potential einer Quecksilberoxyd-Elektrode: Kolthoff, C. 1918 I, 1183. Depolarisierende Wirkung von Phenol bei elektrolytischer Chlor-Entwicklung an einer Platin-Anode: van Name, Maryoff, C. 1913 I, 1106. Elektromotorische Kraft der Filtration von KCl-Wasser-Phenol-Gemischen: Grumbach, A.ch. [8] 24, 463; von KCl- und BaCl₂-Wasser-Phenol-Gemischen: Kruyf, C. 1918 II, 242. Zerstäubungs-Elektrizität von Phenol enthaltenden Gemischen: Christiansen, Ann. Phys. [4] 40, 238; 51, 537. Elektrische Doppelbrechung benzolischer Lösungen von Phenol: Lippmann, Z. El. Ch. 17, 15.

Dissoziationskonstante und Salzbildungsvermögen. Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser (aus der elektrischen Leitfähigkeit berechnet) bei 25°: 0,33×10⁻¹⁰ (CALCAGNI, G. 44 II, 454), 1,1×10⁻¹⁰ (KENDALL, Am. Soc. 39, 17); bei 17°: 0,56×10⁻¹⁰ (potentiometrisch bestimmt) (MICHAELIS, RONA, Bio. Z. 49, 240); bei 10°: 0,56×10⁻¹⁰, bei 15°: 0,66×10⁻¹⁰, bei 25°: 0,97×10⁻¹⁰, bei 40°: 1,51×10⁻¹⁰, bei 50°: 2,05×10⁻¹⁰ (aus der Leitfähigkeit des Ammoniumsalzes berechnet) (LUNDÉN, Ph. Ch. 70, 251); bei 25°: 1,15×10⁻¹⁰ (aus der Verseifungsgeschwindigkeit von Methylacetat in Gegenwart von Natriumphenolat ermittelt) (BOYD, Soc. 107, 1540); zur Bestimmung der Dissoziationskonstanten vgl. a. Buch, Ph. Ch. 70, 82. Dissoziationskonstante in währ. Alkohol: EULER, BLOMDAHL, C. 1914 I, 1141. Über das Salzbildungsvermögen von Phenol vgl. die physischen Eigenschaften von Gemischen aus Phenol und Basen (S. 72), sowie die Eigenschaften der Phenol-Salze (S. 78).

Reaktionsgeschwindigkeiten in Gegenwart von Phenol: Mathews, Weeks, Am. Soc. 39, 645 (photochemische Oxydation von Natriumsulfit-Lösungen); Fischer, Brieger, Ph. Ch. 80, 440 (H₂O₂-Zersetzung durch basische Ferrichloride); Calcagni, G. 44 II, 451 (Zersetzung von Diazoessigester); Mourre, Duffraisse, Robin, Pougner, C. r. 170, 26; A. ch. [9] 15, 190 (Polymerisation von Acrolein); Watterman, C. 1918 I, 706 (Zersetzung der Hexosen in alkal. Lösung); v. Hemmelmaye, M. 36, 302 (Zersetzung von 2.4-Dioxy-benzoesäure)

Chemisches Verhalten.

Phenol wird in wäßr. Lösung beim Schütteln mit Palladiumschwarz unter Bildung einer braunen amorphen Substanz dehydriert (Wieland, B. 46, 3334). Liefert beim Leiten über ThO₃ bei 390—410° Diphenyläther, bei 475° außerdem Diphenylenoxyd (Sabatier, Mailhe, C. 7. 151, 493; vgl. a. S., M., C. 7. 150, 1220; M., Ch. Z. 35, 486).

Zur Oxydation von Phenol an der Luft (GIBBS, C. 1909 I, 1092; II, 597) vgl. a. G., Am. Soc. 34, 1192. Beim Erhitzen von Natriumphenolat mit NaOH auf ca. 330° bei Anwesenheit von Sauerstoff wird Wasserstoff entwickelt (Boswell, Dickson, Am. Soc. 40, 1786°). Phenol liefert bei der Oxydation durch einen schwachen Strom (0,0025 Amp./cm²) in verdünnter schwefelsaurer Lösung an einer Bleianode bei 10—12° neben harzartigen Kondensationsprodukten und in Wasser leicht löslichen Zerfallsprodukten Hydrochinon, Chinon, Brenzcatechin, Brenzcatechinmonophenyläther, p.p.Diphenol und o.p.Diphenol (Fichter, Brunner, Bl. [4] 19, 285; vgl. a. F., STOCKER, B. 47, 2014; F., Ackermann, Helv. 2, 592). Bei der elektrolytischen Oxydation in dauernd neutraler K₂SO₂-Lösung an Bleianoden erhält man Hydrochinon und Hydrochinonschwefelsäure, jedoch nicht Schwefelsäuremonophenylester, den Drechsel (J. pr. [2] 29, 235) bei Vornahme der Elektrolyse in MgSO₂-Lösung gefunden haben will (F., Sr., B. 47, 2011, 2015). Phenol liefert mit 1 Mol 30°/oiger H₂O₂ in Eisessig bei Zimmertemperatur Hydrochinon und wenig Brenzcatechin und Chinon (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1660, 1666). Phenol wird durch heiße KMnO₄-Lösung quantitativ oxydiert (Heffer, Fr. 50, 361). Geschwindigkeit der Oxydation durch KMnO₄: Hinshelwood, Soc. 115, 1187. Dehydrierung von Phenol durch Palladiumschwarz s. o.

Phenol gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickel bei 190—200° Cyclohexan, Cyclohexen, Benzol, Cyclohexanon und wenig Cyclohexanol (Skita, Ritter, B. 44, 671). Über Hydrierung in Gegenwart von Nickeloxyd bei 180—250° und 30 Atm. Druck vgl. Senderens, Abouleno, Bl. [4] 17, 17. Bei der Hydrierung in Gegenwart von Platin in Eisessig bei Zimmertemperatur entstehen Cyclohexanol und Cyclohexan (Willstätter, Hatt, B. 45, 1475). Bei der elektrochemischen Reduktion in 2n-Schwefelsäure an platinierten Platinkathoden entsteht Cyclohexanol (Fichter, Stocker, B. 47, 2015).

Beim Einleiten von 1 Mol Chlor in Phenol bei Temperaturen zwischen 40° und 155° entstehen ca. 50°/₀ o- und 50°/₀ p-Chlor-phenol (Holleman, Rinkes, R. 30, 86; C. 1910 II, 304). Einw. von Königswasser s. S. 75. Bei Einw. von 1 Mol Brom auf Phenol ohne Lösungsmittel entstehen bei 40—180° durchschnittlich 82°/₀ p-Brom-phenol und 18°/₀ o-Brom-phenol (H., R., R. 30, 74; C. 1910 II, 304). Phenol gibt mit Brom in Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) 2.4-Dibrom-phenol (Poff, Wood, Soc. 101, 1824). Bei Einw. von 1 Mol Brom in CCl₄ bei

¹⁾ Vgl. hierzu nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1, I. 1920]: LOCK, B. 61, 2238; LEMBERG, B. 62, 592.

30°, in CS₂ bei —30° bis +30° oder in Eisessig bei 15—60° entstehen ca. 90°/₆ p- und 10°/₆ o-Brom-phenol (H., R.; vgl. a. Dinwidder, Kastle, Am. 46, 502). Phenol verbraucht bei der Brom-Titration in alkoh. Lösung 1 Mol Brom (K. H. Meyer, Lenhardt, A. 896, 73). Phenol liefert mit 1 Mol N-Brom-acetamid in Äther unter Kühlung p-Brom-phenol (Worl, B. 52, 61). Bei Einw. einer Lösung von Jod in wäßr. KI-Lösung auf Phenol in konzentriertem wäßrigem Ammoniak entsteht quantitativ 2.4.6-Trijod-phenol (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 441). Bei Einw. von Jod auf Phenol in einer Lösung von KI in Natronlauge entstehen mehr als 80°/₆ p-Jod-phenol neben Polyjodphenolen; o-Jod-phenol konnte nicht nachgewiesen werden (Holleman, Rinkes, C. 1910 II, 304; R. 30, 96). Zur Konstitution der bei der Einw. von Jod auf alkalische Phenol-Lösung neben anderen Produkten entstehenden, als Tetrajod-diphenochinon aufgefaßten Verbindung vgl. den Artikel 2.4.6-Trijod-phenol (S. 112). Über Jodierung von Phenol in alkal. Lösung vgl. ferner King, Mo Combie, Soc. 108, 224; Woollett, Am. Soc. 38, 2475; Cofman, Soc. 115, 1040.

Beim Leiten von Phenol mit H₂S über ThO₂ und andere Oxyde bei ca. 450° entstehen geringe Mengen Thiophenol (Sabatter, Mailhe, C. r. 150, 1220, 1570). Rauchende Schwefelsäure mit 20 bis 50°/₀ SO₃ liefert bei Wasserbadtemperatur Phenol-disulfonsäure-(2.4) und Phenol-trisulfonsäure-(2.4.6) (POLLAR, v. FIEDLER, ROTH, M. 39, 193). Phenol gibt mit Amidosulfonsäure auf dem Wasserbad phenylschwefelsaures Ammonium; beim Erhitzen auf 150—160° entsteht p-phenolsulfonsaures Ammonium (HOPMANN, BIESALSKI, B. 45, 1395). Reaktion mit SeO₃ in konz. Schwefelsäure: Hochster Farbw., D. R. P. 299510; C. 1917 II, 509; Frdl. 13, 940. — Absolute HNO₃ wirkt auf Phenol in Äther erst nach Zusatz geringer Mengen NO₃ und nur, wenn Phenol im Überschuß vorhanden ist, nitrierend ein (Klemeno, Erl., M. 39, 665); Geschwindigkeit der Nitrierung unter diesen Bedingungen zwischen 0° und 97°: Kl., E., M. 39, 670. Über die stufenweise Nitrierung von Phenol nach Überführung in p-Phenolsulfonsäure vgl. Marqueyrrol, Lorietter, Bl. [4] 25, 370. — Phenol gibt beim Erwärmen mit Königswasser Chloranil neben Oxalsäure und 6-Chlor-2.4-dinitrophenol (Kempf, Moehree, B. 47, 2620; D. R. P. 256034; C. 1913 I, 758; Frdl. 11, 193). Mit konz. Bromwasserstoffsäure und konz. Salpetersäure entsteht 6-Jod-2.4-dinitro-phenol neben anderen Produkten (K., M.). Beim Zusammenschmelzen von Phenol mit Arsensäure bei 155—160° erhält man 2-Oxy-phenyll-arsinigsäure (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1446). Phenol liefert beim Erhitzen mit verd. Natronlauge geringe Mengen Diphenylärsinigsäure und [2-Oxy-phenyl]-[4(?)-oxy-phenyl]-arsinigsäure (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1446). Phenol liefert beim Erhitzen mit verd. Natronlauge geringe Mengen Diphenyläther (K. H. Meyer, Bergius, B. 47, 3158). Siedendes Phenol löst Aluminium unter Entwicklung von Wasserstoff und Bildung von Al(O·C_eH_e)₃ (Cook, Am. Soc. 28, 608; vgl. a. Gladstone, Tribe, Soc. 39, 9); über das Verhalten gegen Aluminium vgl. a. Seligman, Williams, C. 1919 I, 536. Verhalten von Aluminiumpheno

Beim Erhitzen von Phenol mit Trimethyläthylen und etwas p-Toluolsulfonsäure im Einschlußrohr auf 100° entsteht 4-tert.-Amyl-phenol (Wuyts, C. 1912 II, 1006). Phenol gibt beim Kochen mit CCl₄ und 40°/_oiger Kalilauge bei Gegenwart von Kupferpulver Salicylsäure und p-Oxy-benzoesäure im Verhältnis 1:1,4 (Zeltner, Landau, D. R. P. 258 887; C. 1913 I, 1641; Frdl. 11, 208). Reaktionen zwischen Natriumphenolat und Alkyljodiden s. S. 78. Beim Erhitzen von Phenol mit Benzophenonchlorid entsteht 4.4°-Dioxy-tetraphenylmethan, wenn der entstehende Chlorwasserstoff nicht entfernt wird (Gomberg, Jiokling, Am. Soc. 37, 2577; vgl. a. Zincke, A. 363, 279); bei Zimmertemperatur entsteht unter sonst gleichen Bedingungen hauptsächlich 4-Oxy-triphenylcarbinol, neben kleinen Mengen 4.4°-Dioxy-tetraphenylmethan; in Benzol-Lösung bei 50° unter Entfernung des entstandenen Chlorwasserstoffs entsteht a.a-Diphenoxy-diphenylmethan (G., J.). Bei der Umsetzung mit ca. 1 Mol a-Dichlorhydrin und 2 Mol 30°/aiger Natronlauge erhält man γ-Phenoxy-a.β-propylenoxyd als Hauptprodukt, ferner γ-Chlor-β-oxy-a-phenoxy-propan, Glycerin-a.a'-diphenyläther und Bis-[β-oxy-γ-phenoxy-propyl]-šther(?) (Fourneau, J. Pharm. Chim. [7] 1, 58; C. 1910 I, 1134; Poulenc Freress, Fourneau, D. R. P. 228205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173). Kondensation mit Methylpropyläther: Henderson, Boyd, Soc. 97, 1669. Phenol gibt beim Erhitzen mit Cyclohexanol und etwas p-Toluolsulfonsäure p-Cyclohexyl-phenol (W.). S. 123, Z. 20—22 v. u., den Satz: "Beim Erhitzen eines Gemisches A. 194, 122)" erestze durch: "Über Produkte, die bei gemeinsamer Oxydation von 2 Mol Kresol und 1 Mol Phenol entstehen, vgl. Caro, Z. 1866, 563; Zulkowsky, B. 10, 1201; A. 194, 122; M. 16, 382".

Geschwindigkeit der Reaktion von Phenol mit Formaldehyd in Gegenwart von wechselnden Ammoniakmengen bei 65—90°: Jablonoweb, Am. Soc. 35, 813. Über die Kondensation von Phenol mit Formaldehyd vgl. ferner S. 69 und Ergw. Bd. I, S. 298. Phenol gibt mit Chloraceton und rauchender Salesäure auf dem Wasserbad $a.\beta.\beta$ -Tris-oxyphenylpropan (Lippmann, B. 45, 2490). Gibt mit Mesityloxyd bei Gegenwart von HCl 2.4.4-Trimethyl-2-[p-oxy-phenyl]-chroman (Syst. No. 2388) (Dianin, \mathcal{H} . 46, 1313; C. 1915 I, 1063). {Beim Kochen von Phenol mit Eisessig und ZnCl₂ erhält man p-Oxy-acetophenon (Michael,

PALMER, Am. 7, 277), o-Oky-scetophenon und Phenylacetat (PAULY, LOCKEMANN, B. 48, 30). Phenol liefert beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid bezw. Eisessig und konz. Schwefelsaure auf 130° bezw. 145° eine Verbindung $C_{14}H_{14}O_{3}(?)$ (S. 79) (Vassallo, G. 42 II, 240). Beim Erhitzen mit dem Kaliumsalz des Ölsauredibromids in Gegenwart von $K_{1}CO_{3}$ entsteht bei 105—108° die Verbindung $C_{16}H_{24}O_{3}$ (S. 79) neben geringen Mengen einer Verbindung $C_{46}H_{24}O_{6}$ (?; S. 79); bei 140° entsteht die Verbindung $C_{30}H_{42}O_{6}$ (S. 79) (Chonowski, Am. Soc. 36, 1033). Phenol gibt mit Benzoylchlorid und AlCl₃ bei allmählichem Erhitzen bis auf 756 ein Gemisch aus ungefähr gleichen Teilen 4-Oxy-benzophenon und Phenylbenzoat (HELLER, 7.0° ein Gemisch aus ungefähr gleichen Teilen 4-Uxy-benzophenon und Phenylbenzoat (HELLER, B. 46, 1498, 1502). Phenol gibt mit Oxalylchlorid in Äther bei Zimmertemperatur eine Verbindung vom Schmelzpunkt 56—57°, die bei Einw. von Anilin eine Verbindung vom Schmelzpunkt 136° liefert; Einw. von Oxalylchlorid auf Phenol bei Gegenwart von AlCl₃: STOLLÉ, B. 47, 1131. Phenol gibt bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit C₂H₅·MgI und CO₂ in heißem Benzol oder Toluol Salicylsäure (Oddo, G. 41 I, 271). Geringe Mengen Salicylsäure entstehen beim Kochen von Phenol mit KHCO₃ und Diphenylamin (v. HEMMELMAYR, M. 38, 89). Bleiphenolat liefert mit CS₂ bei 100° Thiokohlensäure-O.O-diphenylester (Chem. Fabr. LADENBURG, D. R. P. 230827: C. 1911 I. 604 · Redl. 10. 1329). Phenol gibt beim Frank. Fabr. LADENBURG, D. R. P. 230827; C. 1911 I, 601; Frdl. 10, 1322). Phenol gibt beim Erwärmen mit Thiosalicylsäure in konz. Schwefelsäure x-Oxy-thioxanthon (DAVIS, SMILES, Soc. 97, 1297; Christopher, Sm., Soc. 99, 2050). Kondensiert sich mit p-Methoxy-mandelsäurenitril in Gegenwart von heißer 73% iger Schwefelsäure zu [4-Oxy-phenyl]-[4-methoxy-phenyl]-acetonitril, mit o-Methoxy-mandelsäurenitril zu [4-Oxy-phenyl]-[2-methoxy-phenyl]-acetamid und dem Lacton der [2-Oxy-phenyl]-[2-methoxy-phenyl]-essigsäure (BISTRZYCKI, PAULUS, PERRIN, B. 44, 2598, 2615). Gibt mit Natriumacetessigester und P₂O₅ in Toluol bei 110° 2-Methyl-chromon; analog verläuft die Reaktion mit a Methyl-acetessigester und Natrium-benzoylacetessigester (PETSCHEK, SIMONIS, B. 46, 2014; S., REMMERT, B. 47, 2232). Kaliumphenolat gibt bei der Destillation mit benzolsulfonsaurem Natrium Diphenyläther; analog entstehen mit den Salzen anderer organischer Sulfonsäuren die entsprechenden Phenylaryläther (Nollau, Daniels, Am. Soc. 36, 1887). Aus äquimolekularen sprechenden Phenylaryläther (NOLLAU, DANIELS, Am. Soc. 36, 1887). Aus aquimoiekularen Mengen Phenol und Allylsenföl erhält man bei Zimmertemperatur, rascher bei 80°, geringe Mengen N-Allyl-thiocarbamidsäure-O-phenylester; analog reagiert Phenol mit Phenylsenföl (Schneider, Wrede, B. 47, 2038). Beim Erhitzen von Bleiphenolat mit Allylsenföl und Phenol auf 100—110° entsteht Allyliminokohlensäurediphenylester; analog verläuft die Reaktion mit Phenylsenföl (Chem. Fabr. Lad.). Verlauf der Reaktion mit 3 Mol Benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung: Heller, J. pr. [2] 81, 184. Geschwindigkeit der Reaktion mit Äthylenoxyd und Propylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart geringer Mengen Natriumäthylat: Boyd, Marle, Soc. 105, 2123. (Beim Erhitzen von Phenol und Epichlorhydrin and 1800 worden auf Chlor propylenglykola, phenylläther und atwas Phenyllelydid. unter Druck auf 160° werden y-Chlor-propylenglykol-a-phenyläther und etwas Phenylglycidäther gebildet); daneben entsteht Glycerin-a.a'-diphenyläther (Fourneau, J. Pharm. Chim. [7] 1, 58; C. 1910 I, 1134; Poulenc Frères, Fourneau, D. R. P. 228205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173); ähnlich verläuft die Reaktion zwischen Phenol und überschüssigem Epichlorhydrin beim Kochen (F.). Aus äquimolekularen Mengen Phenol und Epichlorhydrin erhält man bei Gegenwart von ca. 1 Mol 30° /oiger Natronlauge Phenylglycidäther (F.; P. Fr., F.; vgl. a. Börseken, R. 34, 102), bei Gegenwart von sehr wenig verd. Natronlauge γ -Chlorpropylenglykol- α -phenyläther als Hauptprodukt (Boyd, Marle, Soc. 97, 1789).

Biochemisches Verhalten.

Phenol wird in 0,01-0,020/oiger Lösung durch Kulturen eines dem Bacillus Helvolus Zimmermann ähnlichen Bakteriums quantitativ oxydiert (Fowler, Ardern, Lockett, C. 1911 I, 674).

Uber die Giftwirkung von Phenol bei äußerer und innerer Applikation und sein Verhalten im Organismus vgl. Ellinger bei A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie Bd. I [Berlin 1923], S. 896 ff.; H. H. Meyer, R. Gottlier, Die experimentelle Pharmakologie 7. Aufl. [Berlin-Wien 1925], S. 577, 582, 590, 632; O. Fürth, Lehrbuch der physiologischen und pathologischen Chemie, Bd. II [Leipzig 1928], S. 124, 413; ferner z. B. Filippi, C. 1910 I, 1981; Harold, Nierenstein, Roaf, C. 1911 I, 580; Willberg, Bio. Z. 48, 171. Über Gegenmittel bei Phenol-Vergiftungen S. Ellinger, l. c. S. 911; Meyer, Gottlier 1, S. 632. Fürder 1, S. 644. Hämolytische Wirkung von Phenol. Fürner Gren LIEB, l. c. S. 633; FÜBTH, l. c. S. 414. Hämolytische Wirkung von Phenol: FÜHNER, GREB. Ar. Pth. 69, 351; vgl. a. Walbum, C. 1910 II, 1486.

Ar. Pth. 69, 351; vgl. s. Walbum, C. 1910 II, 1480.

Schädigende Wirkung von Phenol auf die Keimung von Samen: Sigmund, Bio. Z. 62, 341.

Desinfizierende Wirkung: Ellinger, l. c. S. 893; Meyer, Gottlier, l. c. S. 621, 632; Cooper, Biochem. J. 7, 175; Lumirer, C. r. 163, 310; Cardot, Cardot, C. r. 165, 274; Christiansen, H. 102, 296, 300; Verzár, Bio. Z. 91, 6; Lee, Gilbert, J. phys. Chem. 22, 360; Friedenthal, Bio. Z. 94, 64. Die Desinfektionskraft wird durch Säuren, besonders durch Oxalsäure, verstärkt (Hailer, C. 1910 I, 1039; Einecker, C. 1911 II, 1160).

Über die fällende Wirkung von Phenol auf Lösungen von Eiweißstoffen vgl. Ellinger, 1 S. 892. Cooper Ricchem. J. 8. 362. 7, 475.

l. c. S. 892; Cooper, Biochem. J. 6, 362; 7, 175.

Verwendung.

Darstellung harzartiger Produkte aus Phenol und Cellulose: MAUTHNER, D. R. P. 247181; C. 1912 II, 74; Frdl. 10, 1056. Zur Darstellung von harzartigen Produkten aus Phenol und Formaldehyd vgl. Ergw. Bd. I, S. 298; ferner J. Scheiber, K. Sändig, Die künstlichen Harze [Stuttgart 1929].

Analytisches.

Nachweis. Das Maximum der Violettfärbung mit FeCl₃ liegt in 0,5% of leinem Verhältnis von 3 Mol Phenol: 1 Mol FeCl₃ (Claasz, Ar. 253, 365). Wie auch andere Verbindungen mit phenolischer Hydroxylgruppe gibt Phenol beim Erwärmen mit eine. essigsauren Alkalinitrit-CuSO₄-Lösung (4—5 Tropfen 10% of Fropfen 50% of NaNO₃-Lösung, 4—5 Tropfen 50% of Farbung (Sherman, Gross, C. 1911 II, 1487; vgl. Jorissen, Bl. Acad. Belg. [3] 3 [1882], 259), mit einer konz. Lösung von TiO₂ in Salzsäure oder Schwefelsäure eine blutrote Färbung (Hauser, Lewite, B. 45, 2481), in methylalkcholischer Lösung mit Uranylnitrat eine rote Färbung (Aloy, Rabaut, Bl. [4] 15, 681; vgl. a. A., Lafrade, Bl. [3] 33, 860). Zum Nachweis von Phenol mit Formaldehyd-Schwefelsäure nach Pougnet Bull. des Sciences Pharmacologiques 16, 143; C. 1909 I, 1508) vgl. a. Mc Crae, C. 1912 I, 95; Rhein, Bio. Z. 84, 250. Die Grenze der Nachweisbarkeit von Phenol durch Bromwasser liegt bei etwa 1:50000 (Wilkie, J. Soc. chem. Ind. 30 [1911], 403; Anselmino, Mandre, C. 1913 I, 1543). Durch die Bildung von 2.4.6-Trijod-phenol, das beim Behandeln einer Phenollösung mit Jod und Sodalösung und nachfolgenden Ansäuern als sehr wenig löslicher Niederschlag ausfällt, läßt sich Phenol noch in einer Verdünnung 1:1250000 nachweisen (Wilkie, C. 1911 I, 1656). Nachweis als Phenyl-[p-nitro-benzyl]-äther (F: 91°; dargestellt durch Einw. von p-Nitro-benzylbromid auf Alkaliphenolat): Reid, Am. Soc. 39, 306. Nachweis von Phenol durch Bestimmung des Absorptionsspektrums nach Überführung in Phenol-phthalein: Gsell, Fr. 55, 419; vgl. Formánek, Knop, Fr. 56, 283. Nachweis von Phenol neben p-Kresol: auf Zusatz von p-Diazobenzolsulfonsäure und Sodalösung zu einem Phenol-p-Kresol-Gemisch entsteht eine gelbe bis grüngelbe Färbung, die noch Mengen von 2—4% Phenol neben p-Kresol erkennen läßt (Rh., Bio. Z. 87, 125).

Prüfung auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 526.

Quantitative Bestimmung. Colorimetrische Bestimmung mit Hilfe von Millonschem Reagens: Bach, Fr. 50, 737. Zur quantitativen Bestimmung als Tribromphenolbrom vgl. Autenbetth, Beuttel, Ar. 248, 118. Modifikation des Verfahrens von Koppeschaar (Fr. 15, 233, 244) und Seubert (Ar. 218, 326): Man bringt in eine 500 cm³-Stöpselflasche nacheinander 50 cm³ Wasser, 5 cm³ Salzsäure (D: 1,2) und 15 cm³ der zu untersuchenden (ca. 0,1 n) Phenollösung, versetzt dann unter Umschwenken mit soviel 0,1 n-Bromid-Bromat-Lösung (2,76 g KBrO₃ und 15 g KBr im Liter), daß eine schwache Gelbfärbung bestehen bleibt und schüttelt während 1 Minute energisch; dann setzt man 0,5 cm² 20°/qige KJ-Lösung zu, schüttelt abermals 1 Min. und titriert mit 0,1 n-Thiosulfat-Lösung zurück (Redman, Rhodes, C. 1913 I, 847; Redman, Weith, Brock, C. 1913 II, 87; vgl. a. Olivier, R. 29, 293; Verssfeld, C. 1915 II, 366). Vereinfachtes Verfahren von Messinger, Vortmann (B. 23, 2753): Man mischt gleiche Volumina der zu untersuchenden verd. Phenollösung, 0,1 n-Jodlösung und 0,1 n-Sodalösung, säuert nach 5 Minuten mit Schwefelsäure an und titriert das überschüssige Jod zurück (Wilkie, C. 1911 I, 1655; vgl. a. Redman, Weith, Brock, J. ind. eng. Chem. 5, 832); die Bestimmung nach Messinger, Vortmann wird durch Gegenwart von Pyridin nicht beeinflußt (Hatchee, Skierow, Am. Soc. 39, 1940). — Phenol läßt sich mit heißer KMnO₄-Lösung titrieren (Hetfper, Fr. 50, 361).

Zur technischen Bestimmung von Phenol in roher Carbolsaure und Teerölen vgl. Lunge-Berl, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden, Bd. III [Berlin 1923], S. 265—271, 275; vgl. ferner Weiss, C. 1913 I, 565; W., Downs, C. 1916 I, 872; Masse, Leroux, C. r. 163, 362; Bl. [4] 21, 3; L., C. 1919 III, 992; Fox, Barker, C. 1917 II, 831; 1919 II, 895; Knight, Lincoln, Formaner, Follett, C. 1918 II, 404; Petrie, C. 1919 IV, 584; Bestimmung geringer Mengen Phenol in Kresolen: Fr. Fischer, Breuer, C. 1919 IV, 1032.

Bestimmung von Phenol neben p-Kresol in Harn, Faeces und Blut s. S. 69. Bestimmung von Phenol, o., m. und p-Kresol nebeneinander s. S. 69.

Additionelle Verbindungen des Phenois.

 $C_0H_0O+\frac{1}{2}H_2O$ (S. 136). Gibt ein Eutektikum mit Phenol bei 15,8° und mit Wasser bei —1° (Smits, Maarse, C. 1911 II, 1788). — $2C_0H_0O+H_2SO_4$. Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: 15,5° (Kendall, Carpenter, Am. Soc. 36, 2507, 2514). — $C_0H_0O+2SO_4$. Zerfließliche Tafeln. F: 37°. Bildet mit Phenol ein Eutektikum bei 5° und 52 Gew.- $^0/_0$ SbCl₃, mit SbCl₃ ein Eutektikum bei 36,5° und 83,7 Gew.- $^0/_0$ SbCl₃ (Menschutkin, \mathcal{K} . 44, 1113; C. 1912 II, 1437). — C_0H_0O+2 SbBr₃. F: 66,5°. Bildet mit Phenol ein Eutektikum bei

28,5° und 44,6 Gew.-°/₀ SbBr₃ (M.). — 2 C₄H₄O + CH₃·CO·CH₃. Nadeln. F: 15° (SCHMIDLIN, LANG, B. 43, 2812). Bildet mit Phenol ein Eutektikum bei ca. 0°. — 2 C₅H₄O + CH₃·CO₂K. Hygroskopische Tafeln. Wird durch Wasser zersetzt (Weinland, Denzel, B. 47, 2993). — 2 C₄H₄O + CH₃·CO·NH₃. F: 40,8°. Bildet mit Acetamid ein Eutektikum bei 27° und 54 Gew.-°/₀ Phenol, mit Phenol bei 27,5° und 92 Gew.-°/₀ Phenol (Kremann, Weinzing, M. 38, 480). — C₄H₆O + COl₃·CO₂H. Nadeln. F: 37,6° (Kendall, Am. 800. 38, 1314). Thermische Analyse des Systems Phenol-Trichloressigsäure: K. — Verbindungen von Phenol mit Oxalsäure. 2 C₂H₆O + C₂H₂O₄ (S. 136). Zur Konstitution vgl. Feigl, Kobillaner, B. 58, 1484. B. Durch Verrühren von 1 Mol wasserfreier Oxalsäure mit 2 Mol geschmolzenem Phenol (Schülke & Mayr, D. R. P. 226231; C. 1910 II, 1174; Frdl. 10, 1081; vgl. a. Soh. & M., D. R. P. 224812; C. 1910 II, 707). — C₆H₆O + C₃H₂O₄. Zur Konstitution und Zusammensetzung vgl. F., K. B. Man krystallisiert ein äquimolares (F., K.) Gemisch von Phenol und Oxalsäure aus Eisessig um (Schmidlin, Lang, B. 45, 908). — 2 C₂H₆O + CH₃·NH·CO·NH·CH₃. F: 14°. Gibt mit Phenol ein Eutektikum bei + 5° und 81 Gew.-°/₀ Phenol, mit N.N'-Dimethyl-harnstoff ein Eutektikum bei — 3° und 47 Gew.-°/₀ Phenol (Kremann, M. 31, 850).

Saize des Phenois, Phenolate.

Ammoniumphenolat. NH₃-Dampfdruck ammoniakalischer Ammoniumphenolat-Ammoniumphenolat. NH₂-Dampfdruck ammoniakalischer Ammoniumphenolat-Lösungen: Buch, Ph. Ch. 70, 82. Leitfähigkeit in Wasser: Lunden, Ph. Ch. 70, 250; in wäßr. Alkohol: Eulee, Blomdahl, C. 1914 I, 1141. — LiO·C₆H₅. Elektrische Leitfähigkeit in Alkohol bei 0°, 25° und 35°, mit und ohne Überschuß an Phenol: Robertson, Acree, J. phys. Chem. 19, 424. — LiO·C₆H₅. + 2 H₂O. Löslichkeit in Wasser bei 25°: ca. 12,5 Gew. °/₀ wasserfreies Salz (van Meurs, Ph. Ch. 91, 328). Zustandsdiagramm des Systems mit LiOH, Wasser und Phenol bei 25°: v. M. — NaO·C₆H₅. Zustandsdiagramm des Systems mit NaOH, Wasser und Phenol bei 25°: v. M. — Ph. Ch. 91, 316. Lösungsvermögen wäßr. Lösungen für in Wasser unlösliche Stoffe: Neubeeg, Bio. Z. 76, 125. Sehr leicht löslich in siedendem wasserfreiem Aceton (Segaller, Soc. 105, 114). Visoosität alkoh. Lösungen von Natriumphenolat und NaI-Natriumphenolat-Gemischen bei 25° und 35°: R., A. Absorptionsspektrum s. S. 73. Elektrische Leitfähigkeit in wäßr. Alkohol: Hägglund, J. Chim. phys. 10, 227; C. 1911 II, 825; elektrische Leitfähigkeit in Alkohol: Hägglund, J. Chim. phys. 10, 227; C. 1911 II, 825; elektrische Leitfähigkeit in Natriumäthylat: Robertson, Acree, J. phys. Chem. 19, 419. Kinetik der Reaktion mit Alkyljodiden in Alkohol: Se., Soc. 103, 1154, 1421; 19, 419. Kinetik der Reaktion mit Alkyljodiden in Alkohol: Se., Soc. 103, 1154, 1421; 105, 109; R., A., Am. 49, 505; Sheoder, A., Soc. 105, 2586; in verschiedenen Alkoholen und Aceton: Se., Soc. 105, 112. — NaO·C₆H₅ + 3 H₂O. 100 g gesättigte wäßr. Lösung enthalten bei 25° ca. 53 g wasserfreies Salz (v. M., Ph. Ch. 91, 323). — NaO·C₆H₅ + 2 C₆H₆O. 100 g gesättigte wäßr. Lösung enthalten bei 25° ca. 80 g Salz (v. M.). — NaO·C₆H₅ + 2 C₆H₆O. 100 g gesättigte wäßr. Lösung enthalten bei 25° ca. 80 g Salz (v. M.). — NaO·C₆H₅ + CH₃·CO·CH₃. Nadeln (aus Aceton) (Se., Soc. 105, 114). — KO·C₆H₅. Zur Bildung vgl. Jones, Cook, Am. Soc. 38, 1537. Zustandsdiagramm des Systems mit KOH, Wasser und Phenol bei 25°: v. M. Elektrische Leitfähigkeit in Alkohol bei 0°, 25° und 35° mit und ohne Überschuß an Phenol: R., A., J. phys. Chem. 19, 423. — KO·C₆H₅ + 2 H₃O. 100 g gesättigte wäßr. Lösung enthalten bei 25° ca. 57 g wasserfreies Salz (v. M., Ph. Ch. 91, 326). — KO·C₆H₅ + 3 C₆H₆O. 100 g gesättigter wäßr. Lösung enthalten bei 25° ca. 80 g Salz (v. M.). — IMg·O·C₆H₅. B. Aus Phenol und Propylmagneziumjodid in Benzol (TSCHELINZEW, Ж. 45, 865; C. 1914 I, 627). Zähe Masse. Bildungswärme: TSCH., Ж. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Wärmetönung bei der Bildung der Additionsverbindungen mit Phenol in Benzol: TSCH., Ж. 45, 865. — Ca(O·C₆H₅)₃ + 2 H₃O. B. Man läßt Kalkmilch auf Phenol oder metallisches Calcium bezw. Calciumcarbid auf eine wäßr. Phenol-Lösung einwirken und dunstet die Lösung im Exsiccator ein (Sseliwanow, Ж. 45, 1535; C. 1914 I, 19, 419. Kinetik der Reaktion mit Alkyljodiden in Alkohol: SE., Soc. 108, 1154, 1421; einwirken und dunstet die Lösung im Exsiccator ein (Seeliwanow, Ж. 45, 1535; C. 1914 I, 110). Nadeln und Prismen. 100 cm³ gesättigter wäßr. Lösung enthalten bei 22,5° 27 g Dihydrat. Verliert über H₂SO₄ und KOH kein Wasser. Benzol, Ather und Alkohol zersetzen Dihydrat. Verliert über H_2SO_4 und KOH kein Wasser. Benzol, Äther und Alkohol zersetzen die Verbindung unter Bildung von Phenol und $C_4(OH)_2$. Geht durch Erhitzen im Leuchtgasstrom auf $105-110^6$ in die Verbindung C_4H_5 · O·Ca·OH über. Aus wäßr. Lösungen krystallisiert beim Einkochen ein Phenolat mit 2.5 H_2O , bei Zimmertemperatur ein Phenolat mit 3.5 H_2O , bei ca. 0^6 krystallisieren Phenolate mit 4.5 und 5.5 H_2O . Aus phenolhaltigen Lösungen krystallisieren folgende Phenolate: $4C_4H_4O + C_4(OH)_2$, Nadeln; $6C_4H_4O + C_4(OH)_3$, Krystalle. — $C_4(O \cdot C_4H_5)_2 + 3H_2O$. Ist nach van Meurs (Ph. Ch. 91, 329) das einsige im System Phenol-Wasser-Ca(OH)₂ bei 25^6 auftretende Hydrat des Calciumphenolats. 100 g gesättigte wäßr. Lösung enthalten bei 25^6 ta. 33 g wasserfreies Sals. — $Sr(O \cdot C_4H_5)_2 + 4H_2O$. 100 g gesättigte wäßr. Lösung enthalten bei 25^6 ca. 33 g wasserfreies Sals (v. M., Ph. Ch. 91, 336). Zustandsdiagramm des Systems mit $Sr(OH)_3$, Wasser und Phenol bei 25^6 : v. M. — $Ba(O \cdot C_6H_5)_2 + 4H_4O$. 100 g gesättigte wäßr. Lösung enthalten bei 25^6 ca. 23 g wasserfreies Sals (v. M., Ph. Ch. 91, 334). Zustandsdiagramm des Systems mit $Ba(OH)_2$, Wasser und Phenol bei 25^6 : v. M. — $Al(O \cdot C_6H_5)_2$. (Gibt bei der Destillation Diphenyläther, Phenol und Xanthen (G., T., Soc. 41, 7), ferner Wasserstoff, Methan, Bensol (Möhlau, B. 49, 170), 9-Phenyl-xanthen und ein oberhalb 400° siedendes Öl (ein Diphenylxanthen?) (Ruszig, Z. ang. Ch. 32, 38).

S. 137, Z. 26—23 v. u. Der Passus über $Ti(O \cdot C_0 H_5)_4 + HCl$ ist zu ersetzen durch die Worte: ,, $Ti(O \cdot C_0 H_5)_4$ und $Ti(O \cdot C_0 H_5)_4 + HCl$ s. S. 183".

Umwandlungsprodukte des Phenois.

Verbindung C₁₄H₁₄O₂ [= (HO·C₆H₄)₈C(OH)·CH₂(?)]. B. Durch Erhitzen von Phenol mit Acetanhydrid bezw. Eisessig und konz. Schwefelsäure auf 130° bezw. 145° (VASSALLO, G. 42 II, 240). — Blutrote amorphe Masse (aus Isoamylalkohol durch Benzol gefällt). F: 228—232°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Äther und Ligroin; sehr leicht löslich in Alkalien; wird aus der alkalischen Lösung durch verdünnte Säuren gefällt. — Liefert mit Acetanhydrid ein Monoacetylderivat.

Monoacetylderivat $C_{16}H_{16}O_4 = C_{16}H_{13}O_3(CO\cdot CH_3)$. Grüne amorphe Masse (aus Benzol + Ligroin). F: ca. 133° (V., G. 42 II., 243). Leicht löslich in Aceton und Benzol, löslich in Alkohol, sehr wenig löslich in Ligroin, unlöslich in Petroläther. In Alkalien mit roter Farbe löslich; löslich in konzentrierten, sehr wenig löslich in verdünnten Säuren.

Verbindung C₁₅H₃₂O₃ (= C₆H₅·O·[CH₃]₆·CO₂H ?). B. Entsteht neben geringen Mengen der Verbindung C₈₀H₈₄O₆ (?; s. u.) bei der Einw. von Phenol auf das Kaliumsalz des Ölsäuredibromids bei 105—108° in Gegenwart von K₂CO₃ (Chonoweki, Am. Soc. 36, 1033). — Weißes krystallines Pulver (aus Alkohol). F: 58—59°. Leicht löslich in Ligroin. — Gibt mit Brom die Verbindung C₁₅H₂₁O₂Br. — AgC₁₅H₂₁O₃. — Ba(C₁₅H₂₁O₃)₂.

Gibt mit Brom die Verbindung C₁₈H₂₁O₂Br. — AgC₁₈H₃₁O₃. — Ba(C₁₈H₂₁O₃)₂.

Verbindung C₈₀H₂₄O₂ (?). B. Siehe o. bei der Verbindung C₁₈H₂₂O₃. — Weißes krystallines Pulver. F: 96—97° (CH., Am. Soc. 36, 1034). Sehr leicht löslich in Eisessig, leicht

in Alkohol, unlöslich in Ligroin.

Verbindung $C_{30}H_{43}O_6 = \{HO_3C \cdot [CH_3]_7 \cdot CH(O \cdot C_6H_5) --\}_3$? B. Bei der Einw. von Phenol auf das Kaliumsalz des Ölsäuredibromids in Gegenwart von K_2CO_3 bei 140° (Ch., Am. Soc. 36, 1034). — Nadeln (aus Alkohol). F: 54-55°. — Gibt bei Einw. von Brom eine krystalline Verbindung $C_{30}H_{40}O_6Br_2$ (?). — $Ag_2C_{30}H_{40}O_6$. — $BaC_{30}H_{40}O_6$.

Funktionelle Derivate des Phenols.

a) Kuppelungsprodukte aus Phenol und Oxyverbindungen.

Methoxybensol, Methylphenyläther, Anisol $C_7H_8O = C_6H_8 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 138).

B. Kinetik der Bildung aus Natriumphenolat und Methyljodid in absol. Alkohol bei 25° und 35°: Robertson, Acree, Am. 49, 505. Anisol entsteht beim Leiten eines Gemisches aus dampfförmigem Methanol und Phenol über ThO₂ bei 390—420° (Sabatter, Mallee C. r. 151, 360; M., Ch. Z. 35, 485). Durch Destillation von Kaliumphenolat mit methansulfonsaurem Natrium (Noillau, Daniels, Am. Soc. 36, 1890). — Zur Daret. aus Phenol und Dimethylsulfat in Gegenwart von Natronlauge vgl. Organic Syntheses 9 [New York 1929], S. 12. E: —37,2° (Timmermans, C. 1911 II, 1015). F: —37,3° (Wroczynski, Guye, J. Chim. phys. 8, 197), —37° (Jaecke, Z. anorg. Ch. 101, 129), —34° (Menschuttein, Ж. 44, 1116; C. 1912 II, 1438). Kp. 153,8° (Ti., C. 1910 II, 442); Kp. 74,9°; Kp. 42,8° (v. Rechenberg, Einfache und fraktionierte Destillation, 2. Aufl. [Miltitz 1923], S. 245). Di zwischen—21° (1,029) und +151° (0,865); J.; D. 1,01237 (Ti., C. 1910 II, 442); D. 4*2° (0,9707 (Thole, Soc. 97, 2601). Viscosität bei 45°: 0,00744 g/cm sec (Th.). Oberflächenspannung zwischen—21° (39,3 dyn/cm) und +151° (19,8 dyn/cm): J.; vgl. Morgan, Thomssen, Am. Soc. 83, 663; Ph. Ch. 76, 156. ng. 15,166; ng. 15,166; ng. 15,166; ng. 15,166; ng. 15,166; ng. 15,166; ng. 16,166; ng. 16,16

FRANZEN, J. pr. [2] 98, 76. Elektrische Doppelbrechung von Anisol-Benzol-Gemischen: LIPPMANN, Z. El. Ch. 17, 15.

Anisol läßt sich in Gegenwart von Nickel bei 350—380° unter gewöhnlichem Druck nicht hydrieren, sondern zersetzt sich dabei unter Bildung von Phenol (MAILHE, MURAT, Bl. [4] 11, 123). Liefert bei der Reduktion unter 100 Atm. Wasserstoffdruck in Gegenwart von NiO bei 240° Hexahydroanisol, Hexahydrophenol und wenig Cyclohexan (IPATJEW, LUGOWOJ, Ж. 48, 473; C. 1914 II, 1267). Bildet bei der Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₃ bei gewöhnlicher Temperatur Pentabromphenol (BONNEAUD, Bl. [4] 7, 776). Nitrierungsgeschwindigkeit in Eisessig bei 25°: KLEMENC, M. 85, 113. Anisol gibt bei der Nitrierung mit konz. Salpetersäure (D: 1,35) in Eisessig + konz. Schwefelsäure und nachfolgenden Umsetzung mit wäßr. HClO₄-Lösung die Verbindung CH₃>0: >:N(:O)·< O·CH. (Syst. No. 1846) (K. H. MEYER, BILLROTH, B. 52, 1480; Z. ang. Ch. 32, 363). Bei der Einw. von Chlor auf das bei der Sulfurierung von Anisol mit konz. Schwefelsäure bei 100° entstehende. mit Wasser verdünnte Reaktionsgemisch erhält man "Trichlorphenolchlor" (Syst. No. 620), bei langerer Einw. außerdem Tetrachlorchinon (DATTA, MITTER, Am. Soc. 41, 2030). Gibt bei Einw. von SO₂Cl₂ in Gegenwart von AlCl₃ Bis-[4-methoxy-phenyl]-sulfoxyd und andere Produkte (Böeseken, R. 30, 388). Gibt mit Amidosulfonsäure bei 140—150° das Ammoniumsalz der p-Anisolsulfonsäure (Hofmann, Biesalski, B. 45, 1396). Zur Zusammensetzung und Konstitution der bei der Einw. von TeCl₄ auf Anisol entstehenden Verbindungen (Rust, B. 30, 2829; Rohebaech, A. 315, 10, 12) vgl. auch Lederer, B. 48, 2052; 49, 1077; Morgan, Kellett, Soc. 1926, 1081. — Anisol gibt mit Chloral in Gegenwart von AlCl₃ β.β.β-Trichlor-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-āthan (FRANKFORTER, KRITCHEVSKY, Am. Soc. 36, 1522). Bei Einw. von ca. 2 Mol Chloracetylchlorid in CS, bei Gegenwart von 1 Mol AlCl. in der Kälte entstehen ω-Chlor-4-methoxy-acetophenon und ω-Chlor-2-methoxy-acetophenon (Turin, Soc. 97, 2503). Liefert mit 1 Mol N-Brom-acetamid in Aceton bei gewöhnlicher Temperatur p-Brom-anisol (Wohl, B. 52, 61). Liefert mit 1 Moi N-Brom-acetamia in Aceton bei gewonnicher Temperatur p-Brom-anisol (Wohl, B. 52, 61). Liefert mit Chlormethylendibenzoat (C₆H₅·CO₅)₅CHCl und AlCl₃ in Benzol Anisaldehyd (Wenzel, M. 35, 969). Gibt mit Oxalylchlorid und AlCl₃ in CS₂ Anisil (STAUDINGER, B. 45, 1594; ST., SCHLENKER, GOLDSTEIN, Helv. 4, 341). Beim Einleiten von Dicyan und HCl in eine Lösung von Anisol in CS₂ bei Gegenwart von AlCl₃ entsteht 4-Methoxy-benzoylcyanid (Vorländer, B. 44, 2465). Anisol löst Maleinsäureanhydrid mit schwach gelber Farbe (Pfereffer, Böttler, B. 51, 1821). Gibt beim Er-Saureannydrid mit schwach geloef Farbe (Pferffer, Bottler, B. 51, 1821). Gibt beim Erwärmen mit 4-Methoxy-mandelsäurenitril und 73% jiger Schwefelsäure auf dem Wasserbad Bis-[4-methoxy-phenyl]-acetonitril (Bistrzycki, Paulus, Perrin, B. 44, 2606). Gibt mit Benzoylcyanid in CS₂ in Gegenwart von AlCl₃ Phenyl-bis-[4-methoxy-phenyl]-acetonitril (V., B. 44, 2471). Bei der Einw. von Natriumäthyl in Hexan entsteht Natriumphenolat (Schorigin, B. 43, 1938). Gibt beim Erhitzen mit CH₃·MgI auf 200—220° Äthan und Phenol (Simonis, Remmeet, B. 47, 270; vgl. a. Späth, M. 35, 325).

S. 139, Z. 24 v. o. statt "p-Methoxy-benzolsulfonsäure" lies "p-Methoxy-benzolsulfinsäure". C₇H₈O + SbCl₃. Zerfließliche Tafeln. F: 25,2° (Zers.). Bildet ein Eutektikum mit Anisol bei —36,5° und 11,8 Gew.-°/₀ SbCl₃ (Menschutein, ¾. 44, 1116; C. 1912 II, 1437). — C₇H₈O + 2 SbCl₃. Tafeln. F: 41,5°. Bildet ein Eutektikum mit SbCl₃ bei 40° und 84,5 Gew.-°/₀ SbCl₃ (M.). — C₇H₈O + SbBr₃. F: 30,5°. Bildet Eutektika mit Anisol bei —35° und 2,5 Gew.-°/₀ SbBr₃, mit SbBr₃ bei 30° und 77,9 Gew.-°/₀ SbBr₃ (M.).

Äthoxybeneol, Äthylphenyläther, Phenetol $C_8H_{10}O = C_6H_5 \cdot O \cdot C_3H_5$ (S. 140). B. Kinetik der Bildung aus Natriumphenolat und Äthyljodid in absol. Alkohol bei 25° und 35°: ROBERTSON, ACREE, Am. 49, 514. Phenetol entsteht beim Erhitzen von Jodbenzol mit 1 Mol Alkaliäthylat und wenig Kupferpulver auf 110—160° (Kurssanow, Ж. 46, 836; C. 1915 I, 894). Beim Leiten eines Gemisches von Phenol und viel Alkohol über ThO₂ bei 420° (Sabatter, Mailher, C. r. 151, 362). — E: —28,6° (Menschutkin, Ж. 44, 1126; C. 1912 II, 1438), —30,2° (Timmermans, C. 1921 III, 288). F: —33° (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 131). Kp₇₆₀: 172° (Swarts, C. 1912 II, 1964; R. 32, 80). D; zwischen —21° (1,006) und +160,5° (0,839): J.; D;°: 0,9841 (Ssachanow, Rjachowski, Ж. 46, 84; Ph. Ch. 86, 534); D;°: 0,9852; D;°*: 0,9666; D;°: 0,9483; D;°*: 0,9298; D;°**: 0,0110 (Bramley, Soc. 109, 23); D**: 0,9427 (Thole, Soc. 97, 2601). Viscosität bei 0°: 0,01883 g/cm sec (Ss., R.); bei 0°: 0,01860; bei 20,2°: 0,01240; bei 40,0°: 0,00875; bei 60,0°: 0,00887; bei 80,0°: 0,00825 g/cm sec (Br.); bei 25°: 0,01122 g/cm sec (Ss., R., Ж. 47, 131; C. 1916 I, 729); bei 45°: 0,00825 g/cm sec (Br.); bei 25°: 0,01122 g/cm sec (Ss., R., Ж. 47, 131; C. 1916 I, 729); bei 45°: 0,00825 g/cm sec (Th.). Oberflächenspannung zwischen —21° (36,8 dyn/cm) und 160,5° (18,3 dyn/cm): J.; vgl. Morgan, Tromssen, Am. Soc. 33, 662; Ph. Ch. 78, 155. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1059,1 kcal/Mol (Swarts, C. 1912 II, 1964; R. 32, 81). $n_a^{2.1}$: 1,5037; $n_b^{3.5}$: 1,5084; $n_b^{3.5}$: 1,5200 (Cotton, Mouton, A. ch. [8] 28, 214). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes und der alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 107, 661. Elektrische Doppelbrechung: Leiser, Abh. Disch. Bussen-Ges. No. 4 [1910], S. 67. Magnetische Susceptibilität: Pascal, A. ch. [8] 19, 50.

Magnetische Doppelbrechung: C., M. — Zustandsdiagramm des ternären Systems mit Wasser und Alkohol bei 0°: Bonner, J. phys. Chem. 14,755. Thermische Analyse der binären Systeme mit SbCl₃ und SbBr₃ s. unten bei Additionsverbindungen. Dichte und Viscosität der binären Gemische mit Chloroform und Athyljodid bei 0°: Sachanow, Rjachowski, Ж. 46, 84; Ph. Ch. 86, 534; mit 1.1.2.2-Tetrachlor-äthan und Pentachloräthan: Ss., R., Ж. 47, 131; C. 1916 I, 729; mit Methanol und Athylalkohol: Baker, Soc. 101, 1412. Dichte und Viscosität eines Gemisches mit Isoamylacetat bei 25°: Th.; von Gemischen mit Anilin zwischen 0° und 80°: Br. Diffusionsgeschwindigkeit in Methanol: Thovert, Ann. Physique [9] 2, 418. Absorptionsspektrum eines äquimolekularen Gemisches mit Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 76.

Phenetol bildet bei der Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₃ Pentabromphenol (Bonneaud, Bl. [4] 7, 778). Gibt bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,35) in Eisessig + konz. Schwefelsäure und folgenden Umsetzung mit wäßr. HClO₄-Lösung die Verbindung C₂H₅ O: :N(:O)· ·O·C₂H₅ (Syst. No. 1846) (K. H. Meyer, Billroth, B. 52, 1484). Zur Zusammensetzung und Konstitution der bei der Einw. von TeCl₄ auf Phenetol entstehenden Verbindung (Rust, B. 30, 2831; Rohrbaech, A. 315, 12) vgl. auch Lederer, B. 48, 2053; 49, 2532; 50, 238; Morgan, Drew, Soc. 127, 2308. — Phenetol gibt mit Chloral in Gegenwart von AlCl₃ β.β.β-Trichlor-α.α-bis-[4-āthoxy-phenyl]-āthan; reagiert analog mit Bromal (Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1523). Beim Einleiten von Dicyan und HCl in eine Lösung von Phenetol in CS₃ bei Gegenwart von AlCl₃ entsteht 4-Äthoxy-benzoylcyanid; bei erneutem Einleiten von Dicyan und HCl und Zusatz von AlCl₃ erhält man 4.4'-Diäthoxy-benzil; beide Produkte entstehen nur in geringer Menge (Vorländer, B. 44, 2463). Liefert bei der Einw. von Natriumäthyl in Hexan Natriumphenolat (Schorigin, B. 43, 1938). Liefert mit CH₃·MgI bei 230° ein Gemisch gasförmiger Kohlenwasserstoffe und Phenol (Simonis, Remmert, B. 47, 270; Späth, B. 47, 767; vgl. auch Grignard, C. r. 151, 292)

 $C_8H_{10}O + SbCl_3$. Zerfließliche Tafeln. F: 42,2° (Menschutkin, Ж. 44, 1119; C. 1912 II, 1437). Bildet Eutektika mit Phenetol bei —29° und 1,4 Gew.-°/0 SbCl₃, mit SbCl₃ bei 30° und 80°/0 SbCl₃. — $C_8H_{10}O + SbBr_3$. Tafeln. F: 48,8° (M.). Bildet Eutektika mit Phenetol bei —29° und 1,6 Gew.-°/0 SbBr₃, mit SbBr₃ bei 47° und 77,8°/0 SbBr₃.

[β -Chlor-äthyl]-phenyl-äther $C_8H_9OCl=C_6H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_3Cl$ (S. 142). B. Aus 1,5 Mol Phenol, 1,5 Mol Athylenchlorid und 1 Mol verd. Natronlauge bei 110° unter Druck (Wohl, Berhold, B. 43, 2179). — Prismen. F: 27—28°. Kp₁₂: 100—102°.

[β-Brom-äthyl]-phenyl-äther $C_8H_9OBr = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$ (S. 142). B. Beim langsamen Zugeben von 1 Mol Natronlauge zu einem Gemisch von 1,5 Mol Phenol, 1,75 Mol Athylenbromid und Wasser bei 100—105° (Wohl, Berthold, B. 43, 2178; vgl. a. Organic Syntheses 9 [New York 1929], S. 73). In geringerer Menge durch Kochen von Natriumphenolat mit überschüßigem Äthylenbromid (Gabriel, B. 47, 3028). — F: 32—33°; K_{p_7} : 108—110°; K_{p_1} : 114—117° (W., B.). — Gibt beim Erhitzen mit Phenylmagnesiumbromid als Hauptprodukt Phenyl-β-phenäthyl-äther (Grignard, C. r. 138, 1049; W., B., B. 43, 2177) neben wenig Phenol (Gr.; W., B.).

[eta-Jod-äthyl]-phenyl-äther C₈H₈OI = C₈H₅·O·CH₃·CH₂I. B. Aus [eta-Brom-āthyl]-phenyl-äther und NaI in siedendem Alkohol (v. Braun, B. 46, 1788). — F: 31—32°; leicht löslich (v. Br.). — Wird in äther. Lösung durch Natrium in Natriumphenolat und Athylen zersetzt (Hamonet, C. r. 186, 97; Bl. [3] 38, 536; v. Br., B. 42, 4542). Gibt beim Erwärmen mit Natriumcyanamid in Alkohol Vinylphenyläther und Bis-[eta-phenoxy-äthyl]-cyanamid (v. Br., B. 46, 1788).

Propylphenyläther C₂H₁₂O = C₅H₅·O·CH₂·CH₂·CH₃ (S. 142). B. Beim Leiten eines Gemisches von Phenol und viel Propylalkohol über ThO₂ bei 420° (SABATIER, MAILHE, C. r. 151, 362). Als Nebenprodukt bei der Einw. von 1 Atom Natrium auf 1 Mol [y-Jodpropyl]-phenyl-äther in wasserfreier ätherischer Lösung (DIONNEAU, A. ch. [9] 3, 203). — D°: 0,9547 (D.). — Bildet bei der Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₃ Pentabromphenol (BONNEAUD, Bl. [4] 7, 779).

[ν -Jod-propyl]-phenyl-äther $C_{\nu}H_{11}OI = C_{\sigma}H_{5} \cdot O \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2}I$ (S. 143). Liefert bei der Einw. von 1 Atom Natrium in kaltem wasserfreiem Äther außer $a.\zeta$ -Diphenoxyhexan wenig Natriumphenolat und Cyclopropan (Hamonet, C. r. 136, 96; Bl. [3] 33, 536; vgl. v. Braun, B. 42, 4542), Propylphenyläther, Allylphenyläther und ζ -Phenoxy-a-hexylen; die Ausbeute an letzterem wird durch Zusatz von Allylphenyläther erhöht (Dionneau, A. ch. [9] 3, 201, 220; Bl. [4] 7, 329; 13, 519).

[γ -Nitro-propyl]-phenyl-äther $C_0H_{11}O_3N=C_0H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Aus [γ -Jod-propyl]-phenyl-äther und AgNO₂ in Äther (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45,

1252). — Schwach gelbe, angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₇: 171—177°. — Gibt bei der Reduktion mit SnCl₂ das Öxim des β -Phenoxy-propionaldehyds.

Butylphenyläther $C_{10}H_{14}O = C_0H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot (S. 143)$. B. Entsteht neben a.3-Diphenoxy-octan beim Erwärmen von [3-Jod-butyl]-phenyläther mit Magnesium in Äther und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit verd. Säure (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1249). — Kp₂: 87°.

[γ -Brom-butyl]-phenyl-äther $C_{10}H_{13}OBr=C_{0}H_{5}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CHBr\cdot CH_{6}$. B. Aus δ -Phenoxy- α -butylen und HBr in Eisessig (v. Braun, Deutsch, B. 44, 3705). — Kp_{9} : 130° bis 131°. — Gibt beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kaliumcyanid-Lösung γ -Phenoxy- α -methyl-buttersäurenitril.

[y.5-Dibrom-butyl]-phenyl-äther $C_{10}H_{12}OBr_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CHBr \cdot CH_2Br$. B. Aus 5-Phenoxy-a-butylen und Brom in Äther unter Eiskühlung (v. Braun, Deutsch, B. 44, 3702). — Kp₁₃: 191—194°. — Gibt beim Erhitzen mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure auf 100° 1.2.4-Tribrom-butan und Phenol.

[δ -Jod-butyl] - phenyl - äther $C_{10}H_{13}OI = C_{\delta}H_{\delta} \cdot O \cdot CH_{\delta} \cdot CH_{\delta} \cdot CH_{\delta} \cdot CH_{\delta} \cdot (S. 143)$. Gibt beim Erwärmen mit Magnesium in Äther und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit verd. Säure Butyl-phenyl-äther und $a.\vartheta$ -Diphenoxy-octan (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1249).

n-Amyl-phenyl-äther $C_{11}H_{16}O=C_0H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Neben a.s.-Diphenoxy-decan beim Erwärmen von [s-Jod-n-amyl]-phenyl-äther mit Magnesium in Äther und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit verd. Säure (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1250). — Angenehm riechendes Öl. Kp_{17} : 111°.

[$\delta.e$ -Dibrom-n-amyl]-phenyl-äther $C_{11}H_{14}OBr_{2}=C_{6}H_{5}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot CHBr\cdot CH_{3}Br$. B. Aus e-Phenoxy-a-amylen und Brom (v. Braun, Köhller, B. 51, 95). — Öl. Kp₁₂: 190—205° (Zers.). — Gibt beim Erhitzen mit rauchender Bromwasserstoffsäure 1.2.5-Tribrom-pentan und Phenol.

[e-Jod-n-amyl]-phenyl-äther $C_1H_{15}OI = C_eH_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_2I$ (8. 143). Gibt beim Erwärmen mit Magnesium in Äther und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit verd. Säure n-Amyl-phenyl-äther und a.x-Diphenoxy-decan (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1250). Über die Einw. von Natriumcyanamid vgl. v. B., B. 46, 1789.

[s-Nitro-n-amyl]-phenyl-äther $C_{11}H_{11}O_3N=C_6H_6\cdot O\cdot CH_2\cdot [CH_2]_3\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Aus [s-Jod-n-amyl]-phenyl-äther und AgNO₂ in Äther (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1252). — Kp₁₆: 203—209°. — Gibt bei der Reduktion mit SnCl₂ das Oxim des δ -Phenoxy-n-valeraldehyds.

Isoamylphenyläther $C_HH_{16}O=C_6H_5\cdot O\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_3$ (S. 143). B. Beim Leiten eines Gemisches von Phenol und viel Isoamylalkohol über ThO₂ bei 420° (SABATIER, MAILHE, C. r. 151, 362). — Kp: 215° (S., M.). — Spaltet beim Leiten mit Wasserstoff über Nickel bei 350—380° Phenol ab (MAILHE, MURAT, Bl. [4] 11, 123).

n-Hexyl-phenyl-äther $C_{18}H_{18}O=C_8H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot [CH_2]_4\cdot CH_3$. B. Aus [s-Jod-n-hexyl]-phenyl-äther durch Einw. von Magnesium in Ather und Zersetzen des Reaktions-produktes mit Wasser (Dionneau, Bl. [4] 18, 521; A. ch. [9] 8, 209). — Kp: 246°. D°: 0,9426. — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure im Rohr auf 100° 1-Jod-hexan und Phenol.

[s. ζ -Dibrom -n -hexyl] - phenyl - äther $C_{12}H_{16}OBr_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_5 \cdot CHBr \cdot CH_2Br$. B. Beim langsamen Zugeben einer Lösung von Brom in Chloroform zu ζ -Phenoxya-hexylen in Chloroform (Dionneau, Bl. [4] 13, 519; A. ch. [9] 3, 205). — Schwach gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₇: 208°. D°: 1,5408. Sehr wenig löslich in Alkohol. — Gibt bei der Einw. von Natrium in Ather ζ -Phenoxy-a-hexylen.

[s-Jod-n-hexyl]-phenyl-äther $C_{12}H_{17}OI = C_5H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_2 \cdot CHI \cdot CH_2$. B. Aus äquimolekularen Mengen ζ -Phenoxy-a-hexylen und HI (DIONNEAU, Bl. [4] 7, 330; 13, 520; A. ch. [9] 8, 208). — Braune, im Eis-Kochselzgemisch nicht erstarrende Flüssigkeit. Kp₂₅: 205°; Kp₂₅: 198°. D²: 1,4385. — Bei der Einw. von Magnesium in Äther und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser entsteht n-Hexyl-phenyl-äther.

[ζ -Jod-n-hexyl]-phenyl-äther $C_{15}H_{17}OI = C_{2}H_{5}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot [CH_{3}]_{4}\cdot CH_{4}I$ (S. 144). B. Aus a-Oxy- ζ -phenoxy-hexan und rauchender Jodwasserstoffsaure bei 80° (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1251).

Vinylphenyläther $C_5H_5O=C_6H_5\cdot O\cdot CH:CH_5$. B. Bei der Destillation eines Gemisches von [β -Brom-āthyl]-phenyl-āther und gepulvertem Kali, neben Bis-[β -phenoxy-āthyl]-āther (Wohl, Berthold, B. 43, 2180). Beim Erwarmen von [β -Jod-āthyl]-phenyl-

äther mit Natriumcyanamid in Alkohol, neben Bis-[\$\beta\$-phenoxy-\text{\text{\text{a}}}\text{thyl}\]-cyanamid (v. Braun, **B. 46**, 1788). — Kp: 155—156° (W., Br.), 158—160° (v. B.).

Allylphenyläther, γ-Phenoxy-α-propylen C₅H₁₀O = C₀H₅·O·CH₂·CH:CH₂ (S. 144). B. Aus Phenol, Allylbromid und K₂CO₃ in siedendem Aceton (CLAISEN, A. 418, 78). Als Nebenprodukt bei der Einw. von 1 Atom Natrium auf 1 Mol [γ-Jod-propyl]-phenyläther in kaltem Äther (DIONNEAU, Bl. [4] 13, 519; A. ch. [9] 8, 203). Bei der Destillation von Trimethyl-[γ-phenoxy-propyl]-ammoniumhydroxyd (v. Braun, A. 382, 33). — Riecht stark geranienartig (C.). Kp: 192° (v. B.), 192—194° (D.); Kp₇₆₀: 191—192°; Kp₁₈: 85°; Kp₁₁: 73° (C.). D¹⁸₁₅: 0,9845 (C.). — Lagert sich bei ca. 6-stdg. Kochen in CO₃-Atmosphäre in o-Allyl-phenol um, das seinerseits zu einem geringen Teil in 2-Methyl-cumaran übergeht (C.).

[β -Brom-allyl]-phenyl-äther, β -Brom- γ -phenoxy-a-propylen $C_0H_0OBr = C_0H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CBr: CH_2$ (β . 145). β . Aus Phenol, 2.3-Dibrom-propen-(1) und K_1CO_3 in Aceton (Bayer & Co., D. R. P. 293956; β . 1916 II, 618; β -brom-allyl]-benzol um. Lagert sich beim Erhitzen in 2-Oxy-1-[β -brom-allyl]-benzol um.

δ-Phenoxy-a-butylen $C_{10}H_{19}O = C_eH_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3

s-Phenoxy-a-amylen $C_{11}H_{14}O = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2$. B. Bei der Destillation von Trimethyl-[s-phenoxy-n-amyl]-ammoniumhydroxyd (v. Braun, A. 382, 36; v. B., Köhler, B. 51, 94). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₃: 109—141⁸; D_1^{∞} : 0,9464 (v. B., K.).

\$\mathcal{G}\$-Phenoxy-a-hexylen \$C_{12}H_{16}O = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_s \cdot CH \cdot CH_2. B. Als Nebenprodukt bei der Einw. von 1 Atom Natrium auf 1 Mol [γ-Jod-propy]]-phenyl-\(\delta\)ther in kaltem Ather; Reinigung \(\delta\)ber das Dibromid (DIONNEAU, \$Bl. [4] \cdot 7, 330; 13, 519; \$A. \cdot ch. [9] \(3, 204\). — Stark aromatisch riechende Fl\(\delta\)sisgkeit. Kp: 249°; Kp_{3g}: 145°. D\(\delta\): 0,9553. n\(\delta\): 1,5108. — Bei der Ozonspaltung entstehen Ameisens\(\delta\)ure, \(\delta\)-Phenoxy-n-valerians\(\delta\)ure erhalten. Bei der Oxydation mit alkal. KMnO4-L\(\delta\)sung wird \(\delta\)-Phenoxy-n-valerians\(\delta\)ure erhalten. Bei der Einw. von Brom in Chloroform unter Eiskthlung entsteht [ε.\(\delta\)-Di-brom-n-hexyl]-phenyl-\(\delta\)ther. \(\delta\)-Phenoxy-α-hexylen gibt beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffs\(\delta\)ure im Rohr auf 100° Phenol und 1.5-Dijod-hexan, bei Einw. von 1 Mol HI [ε-Jod-n-hexyl]-phenyl-\(\delta\)ther.

Cyclohexylphenyläther $C_{12}H_{16}O=C_6H_5\cdot O\cdot C_6H_{11}$ (vgl. S. 145)⁴). B. Aus Kaliumhexahydrophenolat und Jodbenzol in Gegenwart von Kupferpulver bei 130—150° (Kurssanow, H. 48, 1172; C. 1923 III, 1075). — Krystallisiert nicht im Eis-Kochsalzgemisch. Kp_{21,8}: 140°; Kp₇₅₉: 260—262°. D₄°: 1,0077. — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 180° p-Cyclohexyl-phenol, Cyclohexylchlorid und Phenol.

η-Phenoxy-α-heptylen $C_{18}H_{18}O=C_8H_5\cdot O\cdot CH_1\cdot [CH_2]_4\cdot CH: CH_2$. B. Aus [6-Jodbutyl]-phenyl-āther, Magnesium und Allylbromid in Ather (v. Braun, Deutsch, Schmatlooh, B. 45, 1259). In sehr geringer Menge neben α.η-Diphenoxy-heptan aus 1.7-Dichlorheptan und Natriumphenolat (v. Braun, Danziger, B. 46, 104). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₈: 130—133° (v. B., Deu., Sch.); Kp₁₈: 145° (v. B., Da.). — Gibt ein flüssiges, nicht unzersetzt destillierbares Dibromid, das beim Erhitzen mit rauchender Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 100° 1.2.7-Tribrom-heptan und Phenol liefert (v. B., Deu., Sch.).

3-Phenoxy-α-octylen C₁₄H₂₀O = C₆H₅·O·CH₂·[CH₂]₅·CH:CH₂. B. Aus [s-Jodn-amyl-phenyl-ather, Magnesium und Allylbromid in Åther (v. Braun, Deutsch, Sohmatloch, B. 45, 1259). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₁: 145—150°. — Gibt ein flüssiges, nicht ungersetzt destillierbares Dibromid, das beim Erhitzen mit rauchender Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 100° 1.2.8-Tribrom-octan und Phenol liefert.

[1-Menthyl]-phenyl-äther $C_{16}H_{34}O=C_6H_5\cdot O\cdot C_{10}H_{18}$. B. Beim Erhitzen der Kaliumverbindung des 1-Menthols mit Jodbenzol und Kupferpulver (KURSSANOW, Ж. 46, 833; C. 1915 I, 893). — Riecht schwach aromatisch. Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: 52—53°. Kp₁₈: 150—151°. Leicht löslich in organischen Lösungsmittenl. [a] $_{\rm D}$: —128,11° (c = 11; in Bensol). — Wird durch Natrium bei 150° nicht angegriffen. Gibt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 170°, "rohes" sekundäres Menthylchlorid, Phenol und ein Gemisch inaktiver Menthylphenole, das zur Hauptsache aus Menthylphenol vom Schmelzpunkt 89—90° besteht (K., Ж. 48, 838; 48, 1156; C. 1915 I, 893; 1923 III, 1074).

¹⁾ Die im Hpiw. beschriebene, bei 121° schmelzende Verbindung von EIJEMAN könnte p-Cyclohexyl-phenol gewesen sein (Beilstein-Bedaktion).

Diphenyläther, Phenyläther C₁₄H₁₉O = C₆H₅·O·C₆H₅ (S. 146). B. Aus Chlorbensol bei 2-stdg. Erhitzen mit 1—2 Mol 15% iger Natronlauge im Dreh-Autoklaven auf 300° in ca. 30% iger Ausbeute, in geringerer Menge bei Anwendung von wäßr. Ammoniak (K. H. MEYER, BERGIUS, B. 47, 3156). Beim Leiten von Phenol über ThO₂ bei ca. 400° (Sabatier, Mahler, C. r. 151, 493; 155, 260). In geringer Menge beim Erhitzen von Phenol mit sehr verdünnter Natronlauge (M., B., B. 47, 3158). Beim Erhitzen von Kaliumphenolat mit Chlorbenzol in Phenol im Autoklaven auf 200—220° (Fritzche & Co., D. R. P. 269543; C. 1914 I., 591; Frdl. 11, 183). Durch Destillation eines Gemisches äquimolekularer Mengen von Kaliumphenolat und benzolsulfonsaurem Natrium (Nollau, Daniels, Am. Soc. 36, 1887). — Rhombisch (Dauzère, C. r. 162, 385). F: 29° (S., M., C. r. 155, 260), 27° (Mailher, Murat, Bl. [4] 11, 122), 26° (Pasoal, Bl. [4] 11, 1032; Dobrosserdow, Ж. 43, 119; C. 1911 I., 954). Mikroskopische Beobachtung des Krystallisationsvorganges: Dauzère, C. r. 162, 385, 598; Am. Physique [9] 12, 43; vgl. Gaubert, C. r. 162, 471. Kp: 252° (S., M., C. r. 155, 261; M., M.); Kp.; 115—116° (Fr. & Co.). D[±]: 1,0722; Viscosität bei 25°: 0,0366 g/omsec (Ssachanow, RJachowski, Ж. 46, 85; C. 1914 I., 1625). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes: Fox, Pope, Soc. 103, 1264; Purvis, Soc. 105, 592; der Lösungen in Chloroform: Purvis, Mc Clelland, Soc. 101, 1517; in Alkohol: F., P.; Waljaschko, Drushinin, Ж. 45, 2035, 2059; C. 1914 I., 1957. Dielektr.-Konst. der unterkühlten Flüssigkeit: 3,9 (λ = 60 cm) (Do.). Magnetische Susceptibilität: Pasoal, Bl. [4] 9, 181. — Thermische Analyse des Systems mit 1.3,5-Trinitro-benzol: Sudborough, Beard, Soc. 99, 216; mit Diphenylsulfid: Pasoal, Bl. [4] 1, 1036. Dichte und Viscosität der binären Gemische mit Chloroform, Pentschloräthan und Aceton: Ss., Rj., Ж. 46, 85; 47, 129; C. 1914 I., 1625; 1916 I., 729; Ph. Ch. 86, 530, 535.

Diphenyläther zersetzt sich beim Leiten im Wasserstoffstrom über Nickel zwischen 250° und 380° nur wenig unter Bildung geringer Mengen von Cyclohexan, Cyclohexen, Benzol und Phenol (MAILHE, MURAT, Bl. [4] 11, 122). Wird durch Wasser bei 300° nicht verseift; Alkalien verseifen langsam bei 300°, vollständig erst in Gegenwart von mehr als 3 Mol Alkali (K. H. MEYER, BERGIUS, B. 47, 3158). Bei der Einw. von Chlor in CCl₄ bei Gegenwart von Jod entstehen 4-Chlor-diphenyläther und 4.4′-Dibrom-diphenyläther (MAILHE, MURAT, C. 7. 154, 602; Bl. [4] 11, 329). Bei der Einw. von Brom bei Gegenwart von Jod in CCl₄ oder CS₆ entstehen 4-Brom-diphenyläther und 4.4′-Dibrom-diphenyläther (M., M., C. 7. 154, 603; Bl. [4] 11, 331); bei der Einw. von überschüssigem Brom bei Gegenwart von Jod in CS₆ entsteht Bis-[2.4(?)-dibrom-phenyl]-äther (S. 106) (COOK, Am. Soc. 32, 1286). Bei der Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₈ entsteht Dekabromdiphenyläther (BONNEAUD, Bl. [4] 7, 779). Diphenyläther gibt beim Erhitzen mit Schwefel und AlCl₂ auf 100° Phenoxthin (Syst. No. 2676) (Febrario, Bl. [4] 9, 536; AGFA, D. R. P. 234743; C. 1911 I, 1768; Frdl. 10, 153). Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure in der Kälte entstehen 4.4′-Dinitro-diphenyläther, 2.4.4′-Trinitro-diphenyläther und 2.4.2′-4′-Tetranitro-diphenyläther (MAILHE, MURAT, C. 7. 154, 715; Bl. [4] 11, 443; MAILHE, Bl. [4] 11, 1013; HOFFMEISTER, A. 159, 207); bei Einw. von rauchender Salpetersäure auf Diphenyläther in Eisessig in der Hitze entsteht 4-Nitro-diphenyläther und anscheinend 2-Nitro-diphenyläther (M., M.). Diphenyläther liefert mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von ZnOl₂ bei 180—190° Phenolphthaleindiphenyläther (Syst. No. 2539) (Febrario, G. 41 I, 5). Gibt mit C₂H₅·MgBr bei 170—190° Phenol und 2-Oxy-diphenyl (Späte, M. 35, 328).

Äthylenglykol-monophenyläther, a-Oxy- β -phenoxy-äthan $C_0H_{10}O_2=C_0H_3$ ·O·CH₂·CH₂·OH (S. 146). Kp₁₈: 134—1356; D²⁶: 1,102; n²⁶: 1,534 (Rindfusz, Am. Soc. 41, 669). — Gibt beim Erhitzen mit ZnCl₂ Cumaran.

 $\beta\beta$ -Diphenoxy-diäthyläther $C_{1e}H_{1e}O_{5} = C_{e}H_{e} \cdot O \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot O \cdot C_{d} \cdot CH_{2} \cdot O \cdot C_{e}H_{5}$. Bei der Destillation eines Gemisches von [β -Brom-āthyl]-phenyl-āther und gepulvertem KOH, neben Vinylphenyläther (WOHL, BERTHOLD, B. 43, 2181). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 66—67°.

Carbamidsäure - [β -phenoxy-äthylester] $C_9H_{11}O_9N=C_9H_8\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot NH_4$. B. Bei Einw. von Phosgen auf Äthylenglykol-monophenyläther in Gegenwart von Dimethylanilin in Bensol und Umsetsung des Reaktionsproduktes mit wäßr. Ammoniak (BAYER & Co., D. R. P. 269938; \mathcal{O} . 1914 I, 828; Frdl. 11, 951). — Krystalle (aus Alkohol). F: 114°. Löslich in Alkohol und Bensol, schwer löslich in Wasser.

[β-Oxy-āthyl]-carbamidsāure-[β-phenoxy-āthylester] $C_{11}H_{15}O_4N = C_6H_5$ · $O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Bai Einw. von Phosgen auf Athylenglykol-monophenyläther in Gegenwart von Dimethylanilin in Benzol und Umsetzung des Beaktionsproduktes mit β-Amino-āthylalkohol (BAYER & Co., D. R. P. 269938; C. 1914 I, 828; Frdl. 11, 951). — Krystalle (aus Wasser). F: 85°. Leicht löalich in Alkohol, löslich in Wasser.

Propylenglykol - a - phenyläther, β -Oxy - a - phenoxy - propan $C_0H_{10}O_2 = C_0H_5$ ·O·CH₂·CH(OH)·CH₃. B. Aus Chlorisopropylalkohol und Natriumphenolat beim Erhitzen auf 160° (Bayes & Co., D. R. P. 282991; C. 1915 I, 815; Frdl. 12, 691). — Kp₈₀: 134—135°.

γ-Chlor-propylenglykol-a-phenyläther, γ-Chlor-β-oxy-a-phenoxy-propan C,H₁₁O₂Cl = C₆H₅·O·CH₂·CH(OH)·CH₂Cl (S. 147). B. Neben anderen Produkten beim Kochen von Phenol mit einem großen Überschuß an Epichlorhydrin (FOURNEAU, J. Pharm. Chim. [7] 1, 58; C. 1910 I, 1134) oder aus šquimolekularen Mengen Phenol und Epichlorhydrin in Gegenwart von Natronlauge (Boyd, Marle, Soc. 97, 1789; F.; Poulenc Frères, Fourneau, D. R. P. 228205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173). Beim Vermischen von 1 Mol Phenol mit 1 Mol a-Dichlorhydrin und 2 Mol Natronlauge (F.; P. Fr., F.). — Kpa: 170° (F.; vgl. B., M.); Kp₁₆: 155—156° (B., M.). — Gibt bei der Einw. von festem Kohd den Phenyläther des Glycids (B., M.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 70° (B., M.).

 γ -Brom-propylenglykol-α-phenyläther, γ -Brom- β -oxy-α-phenoxy-propan $C_0H_{11}O_2Br=C_0H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2Br.$ B. Aus dem Phenyläther des Glycids und $C_2H_5\cdot MgBr$ (FOURNEAU, C. 1910 I, 1134). — Kp₁₈: 160—162°.

Propylenglykol- β -phenyläther, a-Oxy- β -phenoxy-propan $C_0H_{12}O_2=C_0H_5\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus β -Chlor-propylalkohol (aus Propylen und $HO(1)^2$) und Natrium-phenolat bei 160^0 (Bayer & Co., D. R. P. 282991; C. 1915 I, 815; Frdl. 12, 690). — Schwach aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp₂₀: 124—126°. — Der Carbamidsäureester schmilzt bei 92—93°.

Trimethylenglykol-monophenyläther, a-Oxy- γ -phenoxy-propan $C_9H_{12}O_9 = C_9H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot OH$ (S. 147). B. Beim Kochen von Phenol mit Trimethylenchlor-hydrin und Natriumäthylat in Alkohol (RINDFUSZ, Am. Soc. 41, 668). — Kp₂₅: 158—160°. n_D°: 1,491. — Gibt beim Erhitzen mit ZnCl₂ Chroman (Syst. No. 2366).

a.a' - Dimethyl - äthylenglykol - monophenyläther, β - Oxy - γ - phenoxy - butan $C_{10}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot OH$. B. Beim Erhitzen von Phenol und symm. Dimethyläthylenoxyd (Bayer & Co., D. R. P. 282991; C. 1915 I, 815; Frdl. 12, 691). — Kp₂₂: 138—141°.

Pentamethylenglykol-monophenyläther, a-Oxy-e-phenoxy-pentan $C_{11}H_{16}O_2=C_eH_{1}\cdot O\cdot CH_{1}\cdot (CH_{2})_{3}\cdot CH_{2}\cdot OH$. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Sauerstoff auf e-Phenoxy-n-amylmagnesiumjodid in Äther (v. Braun, Deutson, Schmatlooh, B. 45, 1250). — Glycerinähnliche Flüssigkeit. Kp₁₁: 150—155°. — Das Phenylurethan schmilzt bei 93°.

Hexamethylenglykol-monophenyläther, α-Oxy- ζ -phenoxy-hexan $C_{12}H_{18}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot [CH_{2}]_{4}\cdot CH_{2}\cdot OH$. B. Beim Kochen einer äther. Lösung von ε-Phenoxy-n-amylmagnesiumjodid mit Polyoxymethylen (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1250). — Sirupöse Flüssigkeit. Kp₁₃: 175°. Mischbar mit den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Das Phenylurethan schmilzt bei 102°.

Oktamethylenglykol-diphenyläther, a.3-Diphenoxy-octan $C_{z0}H_{z0}O_3=C_0H_{5}\cdot O\cdot CH_{5}\cdot [CH_{2}\cdot O\cdot C_0H_{5}\cdot (S.~148).~B.$ Aus [3-Jod-butyl]-phenyl-äther und Magnesium in Ather beim Erwärmen (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1249). — F: 83°.

Dekamethylenglykol-diphenyläther, a.x-Diphenoxy-decan $C_{22}H_{20}O_2=C_0H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot [CH_2]_3\cdot CH_2\cdot O\cdot C_0H_5$ (S. 149). B. Aus [s-Jod-n-amyl]-phenyl-äther und Magnesium in Ather beim Erwärmen (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1250). — F: 86°.

Undekamethylenglykol-diphenyläther, $a.\lambda$ -Diphenoxy-undecan $C_{13}H_{32}O_2=C_0H_5\cdot O\cdot CH_1\cdot [CH_2]_6\cdot CH_2\cdot O\cdot C_0H_5$. B. Aus 1.11-Dijod-undecan und Natriumphenolat in siedendem Alkohol (v. Braun, Danziger, B. 45, 1977). — Krystalle (aus Alkohol). F: 52°.

Dodekamethylenglykol-diphenyläther, $a.\mu$ -Diphenoxy-dodecan $C_{24}H_{24}O_{2}=C_{4}H_{3}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot [CH_{2}]_{10}\cdot CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{5}$ (8. 149). B. Aus 1.12-Dichlor-dodecan und Natriumphenolat in siedendem Alkohol (v. Braun, Sobecki, B. 44, 1475).

Glycerin-a-phenyläther, $a.\beta$ -Dioxy- γ -phenoxy-propan $C_8H_{18}O_3 = C_8H_6 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_5 \cdot OH$ (8. 149). B. Aus dem Phenyläther des Glycids durch Kochen mit 2 n-Schwefelsäure (Böeseken, R. 34, 102). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen Phenol, Glycerin-a-monochlorhydrin und Natronlauge auf dem Wasserbad (Marle, Soc. 101, 310). — Darst. Man gibt zu 1 Mol Natronlauge auf dem Wasserbad (Marle, Soc. 101, 310). — nonochlorhydrin hinzu und erwärmt das Gemisch auf dem Wasserbad; Ausbeute ca. 60% der Theorie (Organic Syntheses 6 [New York 1926], S. 48). — Nadeln (aus wasserfreiem Äther). F: 70° (Organic Syntheses), 69° (Böe., R. 34, 106; Fourneau, C. 1910 I, 1134). Spuren

¹⁾ Über die Einheitlichkeit des so dargestellten β -Chlor-propylalkohols s. Ergw. Bd. I, S. 180.

von Verunreinigungen setzen den Schmelspunkt beträchtlich herab (Organic Syntheses). Kp₃₁: 194° (korr.) (M.); Kp₃₂: 200° (F.). D²; 1,225 (Böz.). Schwer löslich in Äther (F.). Dichten und Brechungsindices der Lösungen in Methanol und Äthylalkohol: Böz. Einfluß auf die elektrische Leitfähigkeit wäßr. Borsäurelösungen: Böz. — Bei der Einw. von Brom auf Glycerin-a-phenyläther in Wasser entsteht Glycerin-a-[2.4(?)-dibrom-phenyläther] (S. 106) (Böz.). — Glycerin-a-phenyläther ruft auf der Zunge Empfindungslosigkeit hervor (F.). — Therapeutische Verwendung: C. 1911 I, 34; Filippi, Rodolko, C. 1911 I, 1369; S. Fridhel, Die Arzneimittelsynthese, 6. Aufl. [Berlin 1927], S. 817. — Das Acetat des Glycerin-a-phenyläthers ist eine sirupöse Flüssigkeit vom Kp₁₈: 192° (F.).

Glycerin - a - äthyläther - a' - phenyläther, β - Oxy - a - äthoxy - γ - phenoxy - propan $C_{11}H_{18}O_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_9H_5$. B. Aus dem Phenyläther des Glycids und Alkohol bei 150° (FOURNEAU, C. 1910 I, 1134). — Kp₂₅: 158—160°. Sohwer löslich in Wasser.

Glycerin-a.a'-diphenyläther, β-Oxy-a.γ-diphenoxy-propan $C_{18}H_{18}O_8=C_6H_8\cdot O\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_3\cdot O\cdot C_6H_5$ (8. 149). B. Neben anderen Verbindungen aus Phenol and a-Dichlorhydrin in Gegenwart von 30% liger Natronlauge (FOURNEAU, C. 1910 I, 1134; POULENC FERRES, FOURNEAU, D. R. P. 228 205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173). Aus Phenol and Epichlorhydrin im Rohr bei 160° oder in Gegenwart von Natronlauge bei gewöhnlicher Temperatur (F.; P. Fr., F.; Börseken, R. 34, 102). – F: 82° (F.), 81° (Bör.). Di*, 1,179 (Bör.). Dichten und Brechungsindices methylalkoholischer und äthylalkoholischer Lösungen: Bör. — Wird durch Wasser bei 200° nicht hydrolysiert (F.). Reagiert nicht mit Aminen (F.). Bei der Einw. von Brom in CCl4 entsteht Glycerin-a.a'-bis-[4(?)-brom-phenyläther] (Bör.). Liefert beim Nitrieren Glycerin-a.a'-dipikryläther-β-nitrat (Dinamite Nobel, D. R. P. 294813; C. 1916 II, 965).

Bis-[β-oxy-γ-phenoxy-propyl]-āther $C_{18}H_{48}O_5=C_8H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_4\cdot O\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_4\cdot O\cdot CH_3\cdot O\cdot CH_3\cdot O\cdot CH_4\cdot O\cdot CH_3\cdot O\cdot$

Carbamidsäure - $[\beta$ - oxy - γ - phenoxy - propylester] oder Carbamidsäure - $[\beta$ -oxy- β '-phenoxy-isopropylester] $C_{10}H_{10}O_4N = C_0H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3 \cdot O \cdot CO \cdot NH_2$ oder $C_0H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_1 \cdot OH) \cdot O \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Carbonat des Glycerin-a-phenyläthers (Syst. No. 2801) und wäßr. Ammoniak bei 20—25° (BAYER & Co., D. R. P. 284975; C. 1915 II, 293; Frdl. 12, 691). — Blättchen (aus Benzol). F: 95,5°. Löslich in Wasser.

Carbamidsäure- $[\beta,\beta'$ -diphenoxy-isopropylester] $C_{18}H_{17}O_4N = (C_6H_8\cdot O\cdot CH_9)_2CH\cdot O\cdot CO\cdot NH_9$. B. Aus Glycerin-a.a'-diphenyläther durch Einw. von Phosgen in Gegenwart von Dimethylanilin in Benzol und Behandeln des Reaktionsproduktes mit NH₃ (Bayer & Co., D. R. P. 284975; C. 1915 II, 293; Frdl. 12, 692). — F: 103°.

[β -Oxy-äthyl]-carbamidsäure-[β . β '-diphenoxy-isopropylester] $C_{18}H_{21}O_{5}N=(C_{8}H_{5}\cdot O\cdot CH_{2})_{8}CH\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot OH$. B. Aus Glycerin-a.a'-diphenyläther durch Einw. von Phosgen in Gegenwart von Dimethylanilin in Benzol und Behandeln des Reaktionsproduktes mit β -Amino-šthylalkohol (Bayer & Co., D. R. P. 284975; C. 1915 II, 293; Frdi. 12, 692). — Krystalle (aus Benzol). F: 85°.

b) Kuppelungeprodukte aus Phenol und Oxyoxoverbindungen.

 β -Phenoxy-propionaldoxim $C_0H_{11}O_2N=C_0H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH: N\cdot OH$. B. Bei der Reduktion von γ -Nitro-a-phenoxy-propan mit $SnCl_2$ (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1252). — Krystalle (aus Methanol). F: 142°.

Phenoxymethyl-athyl-keton $C_{10}H_{11}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot O\cdot CH_{3}\cdot CO\cdot C_{2}H_{5}$. B. Ann Phenoxyessignaurechlorid und $C_{2}H_{5}\cdot ZnI$ (BLAISE, Picard, C.r. 152, 269; A. ch. [8] 26, 275). — Risely schwach nach Phenol. Kp₁₄: 129°. Sehr wenig löslich in Wasser. — Das p-Nitro-phenyihydraxon schmilzt bei 153°.

Phenoxymethyl-äthyl-ketoxim $C_{10}H_{10}O_8N=C_0H_8\cdot O\cdot CH_8\cdot C(C_2H_8):N\cdot OH$. Nadeln (aus Petroläther). F: 65°; leicht löslich in Äther und Alkohol, löslich in Benzol (Blaise, Pioard, A. ch. [8] 26, 278). — Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in essignaurer Lösung bei 40° sek.-Butylamin und Phenol.

Phenoxymethyl-athyl-ketamin $C_{20}H_{20}O_2N_3=C_6H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot C(C_8H_4):N\cdot N:C(C_8H_4)\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_6$. Nadeln (aus Petrolather). F: 72°; löslich in Alkohol, Ather und Bensol (Blasse, Picard, A. ch. [8] 26, 277).

Semicarbason des Phenexymethyl-äthyl-ketons $C_{11}H_{15}O_{2}N_{3}=C_{2}H_{4}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot C(C_{2}H_{4}):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{2}.$ Krystalle. F: 102^{6} (Blass, Picard, O. r. 152, 269; A. ch. [8] 26, 277). Unlöslich in Petroläther.

δ-Phenoxy-n-valeraldehyd $C_{11}H_{14}O_2 = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3

6-Phenoxy-n-valeraldoxim $C_{11}H_{18}O_2N=C_8H_8\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH\cdot N\cdot OH$. Bei der Reduktion von [s-Nitro-n-amyl]-phenyl-ather mit SnCl₂ (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1252). — Krystalle (aus Methanol). F: 112—113°.

c) Kuppelungsprodukte aus Phenol und Carbonsäuren.

Essigsäurephenylester, Phenylacetat C₈H₈O₃ = C₆H₅·O·CO·CH₃ (8. 152). Darst. Das aus äquimolekularen Mengen Phenol und Acetylchlorid, zuletzt unter Erhitzen, gewonnene rohe Phenylacetat wird in Äther gelöst und nacheinander mit Wasser, 5°/6iger Kalilauge und Wasser behandelt, bis das letzte Waschwasser sich mit FeCl₃ nicht mehr färbt, und nochmals mit 1—2°/6iger Kalilauge und dann mit Wasser ausgeschüttelt (Hoeflake, R. 36, 30). — Kp₇₈₅: 195,8° (CRYMBLE, STEWART, WRIGHT, GLENDINNING, Soc. 99, 462). D⁴⁵: 1,052; Viscosität bei 45°: 0,01799 g/cm sec (Thole, Soc. 97, 2601). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol und Petroläther: Waljaschko, Ж. 42, 764, 797; C. 1910 II, 1751; W., Boltina, Ж. 46, 1791; C. 1915 II, 463; C., St., Wr., G., Soc. 99, 457. Dichte und Viscosität von Gemischen mit Isoamylacetat bei 25°: Thole. Diffusionsgeschwindigkeit in Methanol: Thover, Ann. Physique [9] 2, 418. — Geschwindigkeit der Verseifung durch Kalilauge in Methanol, Äthylalkohol und Isoamylalkohol: Anderson, Pierce, J. phys. Chem. 22, 49; durch Natriumäthylat in absol. Alkohol: Franzen, J. pr. [2] 97, 85. Hydrolyse durch wäßr. Lösungen von Glykokoll, Alanin, Phenylalanin, Asparaginsäure und Glutaminsäure: Hamlin, Am. Soc. 35, 625, 1899. Hydrolyse durch Ricinuslipase: H., Am. Soc. 35, 1899. Phenylacetat liefert mit NH3 über Al₂O₃ bei 490—500° Phenol und Acetonitri (Mailhe, Bl. [4] 23, 233; A. ch. [9] 13, 215). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,47—1,49) ein Gemisch aus [2-Nitro-phenyl]-acetat und [2.4-Dinitro-phenyl]-acetat (Hoeflake, R. 36, 59). Geschwindigkeit der Nitrierung durch absol. HNO₃ in Eisessig: Klemenc, M. 35, 115. Gibt mit AlCl₃ o-Oxy-acetophenon und p-Oxy-acetophenon (Zahn; vgl. Fries, Pfaffendorf, B. 43, 215 Ann. 1).

Chloressigsäurephenylester, Phenylchloracetat $C_0H_7O_3Cl = C_0H_5\cdot O\cdot CO\cdot CH_2Cl$ (S. 153). B. Aus Phenol und Chloracetylchlorid in āther. Lösung in Gegenwart von Pyridin (Mannich, Drauzburg, Ar. 250, 534). — F: 45° (M., D.). Kp₈₅: 155° (Fries, Pfaffender, B. 43, 214); Kp₁₄: 123—126° (M., D.). — Gibt mit AlCl₃ bei 120° ω -Chlor-2-oxy-acetophenon und ω -Chlor-4-oxy-acetophenon (F., Pf.).

Dichloressigsäurephenylester, Phenyldichloracetat $C_8H_6O_3Cl_2=C_6H_5\cdot O\cdot CO\cdot CHCl_2$ (8. 153). Nadeln von stißlichem, chloroformähnlichem Geruch (aus Alkohol). F: 58—60° (JOHANNSSEN, Diss. [Rostock 1898], S. 28).

Bromessigsäurephenylester, Phenylbromacetat C₈H₇O₂Br = C₆H₅·O·CO·CH₂Br (S. 154). Geschwindigkeit der Reaktion mit Pyridin in absol. Alkohol bei 55,6°: CLARKE, Soc. 97, 426.

Jodessigsäurephenylester, Phenyljodacetat $C_8H_7O_2I=C_6H_5\cdot O\cdot CO\cdot CH_2I$. B. Aus Chloressigsäurephenylester und NaI in Aceton (Mannich, Drauzburg, Ar. 250, 535). Aus Jodessigsäure, Phosgen und Phenol in Benzol in Gegenwart von Pyridin (Bayer & Co., D. R. P. 233327; C. 1911 I, 1264; Frdl. 10, 1131). — Prismen (aus Äther), Nadeln (aus Alkohol). F: 68° (M., D.), 75—77° (B. & Co.). Schwer löslich in Wasser (B. & Co.).

a-Brom-propionsäurephenylester, Phenyl-a-brom-propionat $C_8H_8O_8Br = C_8H_5$. O·CO·CHBr·CH₈ (S. 154). B. Aus Phenol und a-Brom-propionylbromid bei 140° (v. Auwers, Hilliger, B. 49, 2411). — Kp₀: 121° ; Kp₁₇: 135° (v. Au., H.). — Liefert beim Erhitzen mit AlCl₈ auf 120° 2-Methyl-cumaranon-(3) (Syst. No. 2385) (v. Au., B. 52, 121), bei 140° bis 150° 5-Oxy-hydrindon-(1) und 7-Oxy-hydrindon-(1) (v. Au., H.).

Isovaleriansäurephenylester, Phenylisovalerianat $C_{11}H_{14}O_3 = C_6H_5 \cdot O \cdot CO \cdot CH_5 \cdot CH(CH_5)_2$ (S. 154). B. Aus Phenol, Isovaleriansäure und POCl₃ (EINHORN, C. 1915 II, 739). Aus Isovalerylchlorid und Phenol (HOEFLAKE, R. 36, 32). — Kp: 231° (H.). Unlöslich in Wasser und verd. Alkalien (El.). — Liefert mit Salpetersäure (D: 1,47—1,49) [2.4-Dinitrophenyl]-isovalerianat und Spuren von [2-Nitro-phenyl]-isovalerianat (H., R. 36, 59).

Ölsäurephenylester, Phenylolest $C_{24}H_{26}O_2 = C_4H_5 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_2$. B. Aus Ölsäurechlorid und Phenol beim Erwärmen (Sulzberger, Z. ang. Ch. 27, 40). — Öl. Kp₇: ca. 230° (unkorr.). Löslich in Fettlösungsmitteln.

Oxalsäurediphenylester, Diphenyloxalat $C_{16}H_{10}O_4=C_4H_5\cdot 0\cdot CO\cdot CO\cdot CO\cdot CO\cdot C_6H_5$ (8. 155). Ultraviolettes Absorptionsspektrum alkoh. Lösungen: Purvis, Jones, Tasker, Soc. 97, 2294.

Diäthylmalonsäurediphen; lester $C_{19}H_{20}O_4 = (C_2H_5)_2C(CO_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus Diäthylmalonylchlorid beim Erhitzen mit Phenol auf 180° (Chem. Fabr. v. Heyden, Priv.-Mitt.). — Kp_{15} : 215—225°. — Gibt beim Erhitzen mit Guanidincarbonat auf 160° das Imid der 5.5-Diäthyl-barbitursäure (Merck, D. R. P. 231887; C. 1911 I, 852; Frdl. 10, 1155).

Kohlensäuremonophenylester, Monophenylearbonat, Phenylkohlensäure $C_7H_6O_3=C_6H_5\cdot O\cdot CO_2H$ (S. 157). Na $C_7H_6O_3$ (Natriumphenylearbonat). Zur Zersetzung durch Aceton vgl. Franchmont, C. 1910 I, 258; Moll van Charante, Montagne, C. 1910 I, 1515.

Kohlensäure - methylester - phenylester, Methyl - phenyl-carbonat $C_8H_8O_3=C_8H_8\cdot 0\cdot CO\cdot O\cdot CH_3$ (S. 157). Zur Bildung beim Erhitzen von Diphenylcarbonat mit Methanol in Gegenwart von Harnstoff (Cazenbuve, Morel, C. r. 127, 112) vgl. Hoeflare, R. 36, 30. — Kp: 212—213° (H.). — Wird durch Salpetersäure (D: 1,49—1,50) bei —5° bis —10° hauptsächlich in Methyl-[4-nitro-phenyl]-carbonat und zu ca. 15°/ $_0$ in Methyl-[2-nitro-phenyl]-carbonat (nicht isoliert) übergeführt (H., R. 36, 51, 57, 62).

Kohlensäurediphenylester, Diphenylcarbonat $C_{12}H_{10}O_3 = C_4H_4 \cdot O \cdot CO \cdot O \cdot C_4H_5$ (S. 158). F: 80° (Hoeflake, R. 36, 29), 78,2—78,4° (Sluiter, B. 45, 60). D¹⁴: 1,272 (fest); D¹⁶: 1,1032 (Sl.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Purvis, Jones, Tasker, Soc. 97, 2290. — Wird durch Salpetersäure (D: 1,50) bei —5° bis —10° hauptsächlich in Bis-[4-nitro-phenyl]-carbonat und zu ca. 11°/0 in Bis-[2-nitro-phenyl]-carbonat (nicht isoliert) übergeführt (Hoeflake, R. 36, 57, 62); ähnlich verläuft die Umsetzung mit 2 Mol absol. Salpetersäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Hollema, Hoeflake, R. 36, 279). Gibt beim Erhitzen mit 1 Mol Natriumhydroxyd im Stickstoffstrom auf ca. 120—160° Natriumsalicylat, Phenol, CO₃, Natriumphenolat und Na₂CO₃ (Sluiter, B. 45, 59; vgl. Hentschel J. pr. [2] 27, 44).

Kohlensäure - chlormethylester - phenylester, Chlormethyl - phenyl - carbonat $C_3H_7O_3Cl=C_6H_5\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot CH_2Cl$. B. Aus Chlorameisensäure-chlormethylester und Natriumphenolat in wäßr. Lösung unter Kühlen (KLING, FLORENTIN, LASSIEUR, SCHMUTZ, C. r. 169, 1167; A. ch. [9] 13, 55). — Phenolartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₂: 122—124°. D²²: 1,255. — Wird durch Wasser langsam unter Bildung von Formaldehyd zersetzt.

Kohlensäure-dichlormethylester-phenylester, Dichlormethyl-phenyl-carbonat $C_5H_5O_3Cl_4=C_6H_5\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot CHCl_4$. B. Aus Chlorameisensäure-dichlormethylester und Natriumphenolat in wäßr. Lösung unter Kühlen (KLING, FLORENTIN, LASSIEUR, SCHMUTZ, C. r. 169, 1168; A. ch. [9] 13, 57). — Riecht phenolartig. F: 14,5°. Kp₁₄: 124—125°. D¹⁵: 1,34. — Bei der Einw. von Alkalien entstehen Phenol und CO.

Kohlensäure-trichlormethylester-phenylester, Trichlormethyl-phenyl-carbonat $C_8H_8O_3Cl_2=C_6H_8\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot CCl_2$. B. Aus Perchlormethylformiat und Natriumphenolat (KLING, FLORENTIN, LASSIEUR, SCHMUTZ, C. r. 169, 1168; A. ch. [9] 13, 59). — Krystalle (aus Benzol). F: 66°.

Kohlensäure-phenylester-chlorid, Chlorameisensäurephenylester $C_rH_gO_gCl=C_eH_g\cdot O\cdot COCl~(8.~159)$. B. Chlorameisensäurephenylester entsteht, wenn man eine Emulsion von Phenol in Wasser zu einer Lösung von Phosgen in Trichloräthylen zufließen läßt (Hochstetter, D. R. P. 282134; C. 1915 I, 464; Frdl. 12, 65).

Kohlensäure-phenylester-amid, Carbamidsäurephenylester, "Phenylurethan" $C_7H_7O_2N=C_6H_5\cdot O\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 159). $D_1^{ac}:1,0792;$ $D_1^{ac}:1,0677;$ $D_2^{ac}:1,0538;$ $D_2^{ac}:1,0399;$ Oberflächenspannung zwischen 60° (36,04 dyn/cm) und 105° (31,67 dyn/cm): Turner, Merry, Soc. 97, 2077. — Einw. von Chlor: Datta, Gupta, Am. Soc. 37, 575.

Kohlensäure - phenylester - dimethylamid, Dimethylcarbamidsäurephenylester $C_0H_{11}O_2N=C_0H_5\cdot O\cdot CO\cdot N(CH_2)_1$. B. Ausdem Chlormethylat $C_{12}H_{14}O_2NCl$ (s. u.) beim Kochen mit Benzol (BAYER & Co., D. R. P. 255942; C. 1918 I, 670; Frdl. 11, 115). — Nadeln. F: 44—45°. Kp₁₆: 134—135°.

Hydroxymethylat des Dimethylcarbamidsäurephenylesters $C_{10}H_{10}O_{5}N=C_{5}H_{5}$. O·CO·N(CH₅)₃·OH. — Chlorid $C_{10}H_{14}O_{5}$ NCl. B. Aus Trimethylamin und Chlorameisensäurephenylester in Benzol unter Kühlung (BAYER & Co., D.R. P. 255942; O. 1918 I, 670; Frdl. 11, 115). Krystalle. Zerfällt in siedendem Benzol in Methylchlorid und Dimethylcarbamidsäurephenylester.

Kohlensäure - phenylester - diäthylamid, Diäthylearbamidsäurephenylester $C_{11}H_{12}O_2N=C_6H_5\cdot O\cdot CO\cdot N(C_8H_5)_3$ (S. 169). B. Man läßt Triäthylamin mit Chlorameisensäurephenylester in Benzol unter Kühlen reagieren und erhitzt das Reaktionsgemisch sum Sieden (Bayer & Co., D. R. P. 255942; C. 1913 I, 670; Frdl. 11, 117). — Kp₁₃: 142—146°.

Diäthylbromacetyl - carbamidsäure - phenylester $C_{12}H_{12}O_{2}NBr == C_{2}H_{5}\cdot 0\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CBr(C_{2}H_{4})_{2}.$ B. Aus Diäthylbromacetylbromid (aus Diäthylessigsäureanhydrid

und Brom) und der Natriumverbindung des Carbamidsäurephenylesters (BAYER & Co., D. R. P. 225710; C. 1910 II, 1008; Frdl. 10, 1160). — Krystalle. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Wasser.

Kohlensäure-phenylester - ureid, Allophansäurephenylester $C_8H_8O_3N_2=C_6H_3$: $O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (8. 160). F: 180° (Béhal, Bl. [4] 25, 479). Löslichkeit: 0,381 g in 100 cm³ Alkohol bei 20°, 0,0356 g in 100 cm³ Ather bei 19°.

a.s-Bis-[carbophenoxy-amino-]-pentan, N.N'-Dicarbophenoxy-pentamethylendiamin $C_{19}H_{23}O_4N_2=C_6H_5\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot [CH_2]_5\cdot NH\cdot CO\cdot O\cdot C_5H_5$. B. Aus Pentamethylendiisocyanat, Phenol und Alkali (v. Braun, Deutsch, B. 45, 2200). — Krystalle (aus Alkohol). F: 113—114°.

Kohlensäure-diphenylester-allylimid $C_{16}H_{15}O_2N = (C_6H_5 \cdot O)_5C: N \cdot CH_2 \cdot CH: CH_2$. B. Aus Allylsenföl und Bleiphenolat in Phenol bei $100-110^{\circ}$ (Chem. Fabr. Ladenburg, D. R. P. 230827; C. 1911 I, 601; Frdl. 10, 1323). — Nadeln. F: 82°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

Hydrazincarbonsäurephenylester, Hydrazincameisensäurephenylester $C_7H_8O_2N_3=C_6H_5\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus Diphenylearbonat und Hydrazinhydrat in Alkohol bei 0° (MERCK, D. R. P. 285800; C. 1915 II, 508; Frdl. 12, 94). — Silberglänzende Prismen (aus Alkohol). F: 105°.

Thiokohlensäure-O.O-diphenylester, Thionkohlensäure-diphenylester $C_{13}H_{10}O_2S$ = $(C_6H_6\cdot O)_2CS$ (S. 160). B. Aus Bleiphenolat und Schwefelkohlenstoff in Phenol bei 100° unter Druck (Chem. Fabr. Ladenburg, D. R. P. 230827; C. 1911 I, 601; Frdl. 10, 1323). — F: 101° (Chem. Fabr. L.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum der alkoh. Lösungen: Purvis, Jones, Taskeb, Soc. 97, 2290. — Gibt mit NH₃ nicht Thioharnstoff (Ескепкотн, Kock, B. 27, 1369), sondern Ammoniumrhodanid (Delépine, Schving, Bl. [4] 7, 894).

Thiokohlensäure - O - phenylester - allylamid, Allyl - thiocarbamidsäure - O - phenylester $C_{10}H_{11}ONS = C_{0}H_{5} \cdot O \cdot CS \cdot NH \cdot CH_{2} \cdot CH : CH_{2}$. B. In geringer Menge aus Phenol und Allylsenföl beim Erhitzen auf 80° oder beim zweimonatigen Aufbewahren bei Zimmertemperatur; Isolierung über das Silbersalz (SCHNEIDER, WRRDE, B. 47, 2041). — Blättchen oder Nadeln. F: 51°. — Bei der Vakuumdestillation entsteht Allylsenföl. Wird durch siedendes Wasser kaum zersetzt. — $AgC_{10}H_{10}ONS$. Gelbgrüne Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 140° allmählich.

Thiokohlensäure-8-äthylester-O-phenylester-allylimid $C_{12}H_{15}ONS = C_6H_5 \cdot O \cdot C(S \cdot C_2H_5) : N \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. B. Durch Kochen des Silbersalzes des Allyl-thiocarbamidsäure-O-phenylesters mit Athyljodid unter Zusatz von etwas Alkohol (Schneider, Wrede, B. 47, 2042). — Kp₂₀: 150—160°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

Phenoxyessigsäure, Phenylätherglykolsäure $C_8H_8O_3 = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (S. 161). Fluorescenz und Absorptionsspektrum in Alkohol und alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Ley, v. Engelhardt, Ph. Ch. 74, 39, 41. — Spaltet beim Erhitzen mit 3 Mol KOH in wäßt. Lösung auf 250—300° Phenol zu ca. $50^{\circ}/_{0}$ ab (Fischer, Gluud, C. 1919 IV, 1052). Kinetik der Veresterung mit Methanol in Gegenwart von Chlorwasserstoff bei 15° und 20°: Sudborough, Turner, Soc. 101, 238. — Phenoxyessigsäure wird vom Menschen und vom Hunde unverändert im Harn ausgeschieden (Thierfelder, Schempp, C. 1917 II, 238). — Natriumsalz. Die Schmelze ist krystallinisch-flüssig (Vorländer, B. 43, 3128). — Y(C₈H₇O₃)₃ + 3¹/₂H₂O. Krystalle (aus Wasser). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser (Pratt, James, Am. Soc. 33, 1331). — La(C₈H₇O₃)₃ + 2¹/₂H₂O. Sehr wenig löslich in Wasser (P., J.). — Ce(C₈H₇O₃)₃. Sehr wenig löslich in Wasser (P., J.). — Pr(C₈H₇O₃)₃ + 1¹/₂H₂O. Sehr wenig löslich in Wasser (P., J.). — Sm(C₈H₇O₃)₃ + 3¹/₂H₂O. Sehr wenig löslich in Wasser (P., J.). — Tu(C₈H₇O₃)₃ + 3H₂O. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser (James, Am. Soc. 38, 1344). — Über ein Thoriumsalz vgl. Smith, James, Am. Soc. 34, 283; Chem. N. 105, 109.

Phenoxyessigsäureäthylester C.-H.-O₅ = C.H.-O·CH-·CO

Phenoxyessigsäureäthylester $C_{10}H_{12}O_3 = C_0H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (S. 162). Gibt bei Einw. von Natrium in Äther die Natriumverbindung des a.y-Diphenoxy-acetessigsäureäthylesters (Johnson, Hill, Am. 48, 301); Essigester katalysiert diese Reaktion (J., H., Am. Soc. 35, 1025).

Phenoxyessigsäurechlorid C₈H₇O₂Cl = C₈H₅·O·CH₅·COCl (S. 162). B. Aus Phenoxyessigsäure und Thionylchlorid bei 35—45° (BLAISE, PICARD, C. r. 152, 269; A. ch. [8] 26, 274). — Kp₁₃: 111° (B., P.); Kp₅: 109° (Gabriel, B. 46, 1346). — Liefert mit Äthylzinkjodid Phenoxymethyl-äthyl-keton und Phenoxyessigsäurephenylester (B., P.).

β-[Phenoxyacetyl-imino] - buttersäurenitril bezw. β-[Phenoxyacetyl-amino]-crotonsäurenitril $C_{1p}H_{12}O_{2}N_{2}=C_{0}H_{2}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot N:C(CH_{2})\cdot CH_{2}\cdot CN$ bezw. $C_{2}H_{3}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot NH\cdot C(CH_{2}):CH\cdot CN$. Zur Konstitution vgl. Benary, Hosenfeld, B. 55, 3417.

a-Form. B. Das Kaliumsalz der a-Form entsteht aus Diacetonitril und Phenoxy-essigsäureäthylester in Ather bei Gegenwart von Kaliumäthylat; als Hauptprodukt entsteht hierbei die β -Form des β -[Phenoxyacetyl-amino]-crotonsäurenitrils (v. MEYER, J. pr. [2] **90**, 15). — Krystalle (aus Alkohol). F: 96°.

β-Form. B. S. o. bei der a-Form. — Krystalle (aus Alkohol). F: 123°; unlöslich in

Wasser (v. MEYER, J. pr. [2] 90, 15).

Phenoxyacethydroxamsäure besw. Phenoxyacethydroximsäure $C_8H_9O_9N = C_8H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$ bezw. $C_8H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot OH$. B. Das Natriumsalz entsteht aus Phenoxyessigsäureäthylester, Hydroxylamin und Natriumäthylat in Alkohol (Ley, Männchen, B. 46, 757). — Blätter (aus Wasser oder Essigester). F: 114. — Gibt mit alkoh. FeCl₃-Lösung Rotfärbung. — Na₅Cu($C_8H_7O_3N)_2 + 2H_3O$. Blauviolette Krystalle. Bei der Einw. von Feuchtigkeit entsteht ein grünes Kupfersalz.

Diglykolsäure-diphenylester $C_{16}H_{14}O_{5}=C_{6}H_{5}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}\cdot O\cdot CH_{3}\cdot CO\cdot O\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 1 Mol Diglykolsäuredichlorid und 2 Mol Natriumphenolat in wäßr. Lösung oder aus 1 Mol Diglykolsäure und 2 Mol Phenol bei der Einw. von Phosphoroxychlorid bei 110° (Borneinger & Söhne, D. R. P. 223305, 236045; C. 1910 II, 349; 1911 II, 242; Frdl. 10, 1086, 1087). — Nadeln (aus Methanol). F: 80°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, schwer in Ligroin, sehr wenig in Wasser.

a-Phenoxy-isobuttersäureäthylester $C_{13}H_{16}O_3 = C_6H_5 \cdot O \cdot C(CH_3)_3 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$ (S. 165). Kp: 243°; Kp₁₈: 127° (Gabriel, B. 46, 1347 Anm. 1). Der von Bischoff (B. 33, 933) angegebene Siedepunkt Kp₇: 160—165° ist nach Gabriel zu streichen.

a-Phenoxy-isobuttersäurechlorid $C_{10}H_{11}O_2Cl = C_0H_5 \cdot O \cdot C(CH_3)_3 \cdot COCl$. B. Aus a-Phenoxy-isobuttersäure und PCl_5 auf dem Wasserbade (Gabriel, B. 46, 1347). — Wurde nicht rein erhalten. Kp_{18.8}: 112—113°.

a-Phenoxy-isobuttersäureamid $C_{10}H_{13}O_2N = C_0H_5 \cdot O \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 165).

B. Aus a-Phenoxy-isobuttersäurechlorid und Ammoniumcarbonat (Gabriel, B. 46, 1347 Anm. 1). — F: 116°.

 γ -Phenoxy- α -methyl-buttersäure $C_{11}H_{14}O_3=C_6H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_(CH_3)\cdot CO_2H$ (S. 165). B. Beim Kochen des Nitrils (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (v. Braun, Deutsch, B. 44, 3706). — F: 79°.

 γ -Phenoxy-α-methyl-buttersäurenitril $C_{11}H_{12}ON = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CN$. B. Beim Kochen von [γ -Brom-butyl]-phenyl-äther mit KCN in wäßrig-alkoholischer Lösung (v. Braun, Deutsch, B. 44, 3705). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Kp₁₀: 156—157°.

9-Phenoxy-pelargonsäure $C_{15}H_{25}O_3=C_0H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot [CH_2]_7\cdot CO_2H$. Über eine Säure, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei Phenol, S. 79.

[β-Phenoxy-äthyl] - malonsäurediäthylester $C_{14}H_{20}O_5 = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_3 \cdot C_2H_3)_3$. B. Aus Malonester, Natriumäthylat und [β-Brom-äthyl]-phenyl-äther in alkoh. Lösung beim Kochen (Bentley, Haworth, Perkin, Soc. 69, 167; E. Fischer, Blumenthal, B. 40, 107; Leuchs, B. 44, 1509). —Kp₄₀: 226° (Pyman, Soc. 101, 535); Kp₁₃: 193—195° (L.); Kp₃₋₄: 162—165° (Bayer & Co., D. R. P. 295492; C. 1917 I, 149; Frdl. 13, 798).

Äthyl- $[\beta$ -phenoxy-äthyl]-malonsäurediäthylester $C_{17}H_{34}O_5=C_6H_5\cdot O\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot C(C_2H_3)(CO_3\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus $[\beta$ -Phenoxy-äthyl]-malonsäurediäthylester und Äthylhalogenid (Bayer & Co., D. R. P. 295492; C. 1917 I, 149; Frdl. 18, 798). — Kp₃: 170°.

Bis - $[\beta$ - phenoxy - \ddot{a} thyl] - malonsäurediäthylester $C_{23}H_{12}O_6 = (C_4H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_3)_2(CO_3\cdot C_2H_3)_3$. B. Aus der Natriumverbindung des $[\beta\cdot Phenoxy-\ddot{a}$ thyl]-malonsäurediäthylesters und $[\beta\cdot Brom-\ddot{a}$ thyl]-phenyl- \ddot{a} ther (Bentley, Hawobth, Perkin, Soc. 69, 169; Bayer & Co., D. R. P. 295492; C. 1917 I, 149; Frdl. 13, 798). Beim Kochen von $\beta\cdot\beta$ -Dimethyl- α -carboxy-glutarsäure-triāthylester, $[\beta\cdot Brom-\ddot{a}$ thyl]-phenyl- \ddot{a} ther und Natriumäthylat in alkoh. Lösung (Perkin, Soc. 69, 1500). — Kp₈: 240° (B. & Co.).

 $\vartheta.\iota$ -Diphenoxy-hexadecan- $a.\pi$ -dicarbonsaure $C_{30}H_{43}O_6$ = $HO_5C \cdot [CH_2]_7 \cdot CH(O \cdot C_6H_5) \cdot CH(O \cdot C_6H_5) \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2H$. Über eine Saure, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei Phenol, S. 79.

Diphenoxymalonsäurediäthylester $C_{10}H_{20}O_6 = (C_6H_5\cdot O)_8C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ (S. 170). Kp_{20} : 240° (Van Prooxe, R. 34, 340). N.N'-Bis-[diphenoxy-carboxy-acetyl]-harnstoff $C_{a_1}H_{a_4}O_{11}N_a = (C_6H_5 \cdot O)_5C(CO_9H) \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot C_4H_5)_5 \cdot CO_9H$. B. Durch Erhitzen von Diphenoxymalonsäurediäthylester mit Harnstoff und Natriumäthylat in absol. Alkohol im Rohr auf 100° (VAN PROOYE, R. 34, 342). — F: 150—151°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton, sehr wenig in Wasser, unlöslich in Ather, Petroläther, Benzol und Chloroform. — Spaltet beim Erhitzen auf 160° 2 Mol CO₂ ab.

Diphenoxymalonsäure-äthylester-amid $C_{17}H_{17}O_5N = (C_6H_5\cdot O)_2C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Einw. von flüssigem Ammoniak auf Diphenoxymalonsäurediäthylester bei Zimmertemperatur (VAN PROOYE, R. 34, 341). — Krystalle (aus Benzol). F: 196—197°. Leicht löslich in Nitrobenzol, sonst sehr wenig löslich.

Diphenoxymalonsäurediamid $C_{15}H_{14}O_4N_2 = (C_6H_5\cdot O)_8C(CO\cdot NH_2)_2$. B. Durch Einw. von flüssigem Ammoniak auf Diphenoxymalonsäurediäthylester bei 72° im Rohr; das gleichzeitig entstehende Diphenoxymalonsäure-äthylester-amid wird durch kurzes Kochen des Reaktionsproduktes mit $10^9/_9$ iger wäßr. Kalilauge in das in Wasser lösliche Kaliumsalz des Diphenoxymalonsäuremonoamids übergeführt (van Prooye, R. 34, 341). — Nadeln. F: 269°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Benzol, unlöslich in Äther.

 $a.\gamma$ - Diphenoxy - acetessigsäureäthylester $C_{18}H_{18}O_5 = C_4H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH(O \cdot C_6H_5) \cdot CO_3 \cdot C_4H_5$. B. Die Natriumverbindung entsteht aus Phenoxyessigsäureäthylester und Natrium in Äther (Johnson, Hill, Am. 48, 301); die Reaktion wird durch Essigester katalysiert (J., H., Am. 80c. 35, 1025). — Die Natriumverbindung gibt mit Thioharnstoff in Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol 5-Phenoxy-6-oxo-2-thio-4-phenoxymethyltetrahydropyrimidin (Syst. No. 3637).

γ-Phenoxy-α-acetyl-acetessigsäureäthylester, α-Phenoxyacetyl-acetessigsäureäthylester $C_{14}H_{16}O_5=C_6H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Phenoxyessigsäurechlorid und Natrium-acetessigester in Benzol (Weizmann, Stephen, Agashe, Soc. 108, 1859). — Krystalle. F: 84—86°. Kp_{14} : 174°.

Phenoxyacetyl - malonsäuredimethylester $C_{13}H_{14}O_6 = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_1(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Das Natriumsalz entsteht aus Phenoxyessigsäurechlorid und Natrium-malonsäuredimethylester in Benzol (Gabriel, B. 46, 1346). — Na $C_{13}H_{13}O_6$. Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Wasser mit alkal. Reaktion.

Phenoxyacetyl-cyanessigsäureäthylester $C_{15}H_{19}O_4N = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Phenoxyessigsäurechlorid und Natrium-cyanessigsäureäthylester in Äther (Weizmann, Stephen, Agashe, Soc. 103, 1856). — Krystalle (aus Petroläther). F: 44°. — $Cu(C_{15}H_{15}O_4N)_3$. F: 191°.

[a-Phenoxy-isobutyryl]-malonsäurediäthylester $C_{17}H_{39}O_6=C_6H_5\cdot O\cdot C(CH_3)_2\cdot CO\cdot CH(CO_3\cdot C_9H_8)_9$. B. Aus a-Phenoxy-isobuttersäurechlorid und Natrium-malonsäurediäthylester in Benzol (Gabriel, B. 46, 1347). — Prismen (aus Alkohol). F:69°. — Wird durch siedendes Wasser oder kalte alkoholische Natronlauge nicht angegriffen.

d) Kuppelungsprodukte aus Phenol und Aminoalkoholen und Aminocarbonsäuren.

[β -Phenoxy-āthyl]-harnstoff $C_9H_{12}O_3N_2=C_9H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Eindampfen einer wäßr. Lösung von salzsaurem β -Phenoxy-āthylamin und Kaliumcyanat (Gabriel, B. 47, 3029). — Wasserhaltige Nadeln (aus Wasser), Krystalle (aus 50%)eigem Alkohol). F: 120—121%.

Bis - [β - phenoxy - δ thyi] - cyanamid $C_{17}H_{18}O_2N_2=(C_0H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2)_2N\cdot CN$. Beim Erwärmen von [β -Jod- δ thyi]-phenyl- δ ther und Natriumoyanamid in Alkohol, neben Vinylphenyl δ ther (v. Braux, B. 46, 1788). — Blättchen. F: 96°.

N-Nitroso-N- $[\beta$ -phenoxy-äthyl]-harnstoff $C_0H_{11}O_3N = C_0H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus $[\beta$ -Phenoxy-äthyl]-harnstoff in absol. Ather durch Einw. von salpetriger Säure (Gabriel, B. 47, 3029). — Schwach gelbliche Blätter (aus absol. Alkohol). F: 103°.

[γ -Dimethylamino-propyl]-phenyl-äther, Dimethyl-[γ -phenoxy-propyl]-amin $C_{11}H_{17}ON = C_8H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$ (S. 173). B. In sehr geringer Menge bei der Destillation von Trimethyl-[γ -phenoxy-propyl]-ammoniumhydroxyd (v. Braun, A. 382, 33). — Das Pikrat schmilzt bei 118°.

Trimethyl-[γ -phenoxy-propyl]-ammoniumhydroxyd $C_{12}H_{21}O_2N=C_0H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_2\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus [γ -Jod-propyl]-phenyl-äther und Trimethylamin in alkoh. Lösung im Rohr (v. Braun, A. 382, 33). — Liefert bei der Destillation hauptsächlich Allylphenyläther und sehr wenig Dimethyl-[γ -phenoxy-propyl]-amin. — $C_{12}H_{20}ON\cdot I$. Blättchen, F: 174°. Schwer löslich in Wasser.

Bis-[γ -phenoxy-propyl]-syanamid $C_{10}H_{22}O_2N_3=(C_0H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2)_2N\cdot CN$. B. Beim Erwärmen von Natriumcyanamid mit [γ -Jod-propyl]-phenyl-äther in alkoh. Lösung (v. Braun, B. 46, 1787). — Dickes Öl. Kp₁₃: 295—300°.

[δ -Dimethylamino-butyl]-phenyl-äther, Dimethyl-[δ -phenoxy-butyl]-amin $C_{13}H_{19}ON = C_8H_6 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot N(CH_3)_2$. B. Bei der Destillation von Trimethyl- $[\delta$ -phenoxy-butyl]-ammoniumhydroxyd (v. Braun, A. 382, 35). — Kp₁₃: 139—140°. — Das Pikrat sohmilst bei 108°.

Trimethyl-[δ -phenoxy-butyl]-ammoniumhydroxyd $C_{13}H_{23}O_2N = C_0H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_2)_3 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus [δ -Jod-butyl]-phenyl-āther und Trimethylamin oder besser aus δ -Phenoxy-butylamin, Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge (v. Braun, A. 382, 34; v. B., Drutsch, B. 44, 3701). — Liefert bei der Destillation Dimethyl-[δ -phenoxy-butyl]-amin und δ -Phenoxy-a-butylen. — $C_{13}H_{22}ON \cdot I$. F: 169°. Schwer löglich in Alkohol.

[s-Dimethylamino-n-amyl]-phenyl-äther, Dimethyl-[s-phenoxy-n-amyl]-amin $C_{13}H_{21}ON = C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot O \cdot CH_{\bullet} \cdot [CH_{\bullet}]_3 \cdot CH_{\bullet} \cdot N(CH_{\bullet})_2$. B. Aus [s-Chlor-n-amyl]-phenyl-äther und Dimethylamin (v. Braun, Köhler, B 51, 92). Bei der Destillation von Trimethyl-[s-phenoxy-n-amyl]-ammoniumhydroxyd (v. B., A. 382, 36). — Schwach basisch riechendes Öl. Kp₁₁: 149°; unlöslich in Wasser (v. B.). — Das Pikrat schmilzt bei 99° (v. B.).

Trimethyl-[s-phenoxy-n-amyl]-ammoniumhydroxyd $C_{14}H_{25}O_2N = C_8H_5 \cdot 0 \cdot CH_5 \cdot [CH_3]_5 \cdot CH_3 \cdot N(CH_3)_5 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus [s-Jod-n-amyl]-phenyl-ather und Trimethylamin (v. Braun, A. 382, 36). — Ol. — Liefert bei der Destillation s-Phenoxy-a-amylen und Dimethyl-[s-phenoxy-n-amyl]-amin (v. B.; v. B., Köhler, B. 51, 95). — $C_{14}H_{24}ON \cdot I$. F: 185°; schwer löslich in kaltem Wasser und in Alkohol (v. B.).

[\$\beta\$-Oxy-\$\gamma\$- amino - propyl] - phenyl - \$\text{\$\text{\$\text{\$ther}\$, \$\beta}\$-Oxy-\$\gamma\$- phenoxy - propylamin, \$\beta\$-Phenoxy-\$\beta\$'- amino - isopropylalkohol \$C_5H_{13}O_2N = C_5H_5 \cdot O:CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH_2.\$ \text{\$R\$. Aus Glycid-phenylather (Syst. No. 2380) oder \$\gamma\$-Chlor-propylenglykol-\$a-phenylather und waßr.-alkoh. Ammoniak, neben \$Bis-[\beta\$-oxy-\$\gamma\$-phenoxy-propyl]-amin (Boyd, \$\delta c. \text{\$\text{\$0}\$, \$1791}).\$ — Nadeln. \$F: 97-98\staces. Leicht löslich in Wasser. — Hydrochlorid. Erweicht von 136\staces ans. F: ca. 228\staces. Leicht löslich in kaltem Wasser. — 2C_5H_{13}O_2N + 2HCl + PtCl_4. \$F: 201\staces (Zers.).}

[β-Oxy-γ-dimethylamino-propyl]-phenyl-äther, Dimethyl-[β-oxy-γ-phenoxy-propyl]-amin, β-Phenoxy-β'-dimethylamino-isopropylalkohol C₁H₁₇O₂N = C₈H₅·O·CH₃·CH(OH)·CH₃·N(CH₃)₈. B. Beim Erhitzen von Glycid-phenyläther (Syst. No. 2380) mit Dimethylamin in Benzol im Rohr auf 125° (FOURNEAU, Ø. 1910 I, 1134; POULENO FRÈRES, FOURNEAU, D. R. P. 228205; Ø. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1176). — Schwach fischartig riechende, sirupõse Flüssigkeit. Kp₁₃: 161°; Kp₂₅: 169°. Schr wenig löslich in Wasser. — Reduziert in salzsaurer Lösung Goldchlorid. Das Hydrochlorid des Carbāthoxy-Derivats krystallisiert aus Aceton in Nadeln und schmilzt bei 148°. Das Pikrat schmilzt bei 105°.

Dimethyl-äthyl- $[\beta \cdot \text{oxy} \cdot \gamma \cdot \text{phenoxy-propyl}]$ -ammoniumhydroxyd $C_{13}H_{13}O_3N = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3(C_2H_3) \cdot OH$. — Bromid $C_{13}H_{13}O_2N \cdot Br$. B. Aus Dimethyl- $[\beta \cdot \text{oxy} \cdot \gamma \cdot \text{phenoxy-propyl}]$ -amin und Äthylbromid (Fourneau, C. 1910 I, 1134). Sehr hygroskopisch. F: 112°.

 $[\beta - Oxy - \gamma - diåthylamino - propyl]$ -phenyl - äther, Diåthyl - $[\beta - oxy - \gamma - phenoxy - propyl]$ -amin, β-Phenoxy-β-diåthylamino-isopropylalkohol $C_{13}H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Beim Erhitzen von Glycid-phenyläther (Syst. No. 2380) mit Diåthylamin im Rohr auf 110° (PYMAN, Soc. 111, 170). — Öl. Kp., m: 178—179°. — $C_{12}H_{21}O_2N + HC!$. Krystalle (aus Essigester). F: 90—92°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Bewirkt Lokalanästhesie.

Bis-[β-oxy-γ-phenoxy-propyl]-amin $C_{18}H_{23}O_4N = [C_6H_5\cdot O\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_3]_2NH$. B. Aus Glycid-phenyläther (Syst. No. 2380) und wäßr.-alkoh. Ammoniak, neben β-Phenoxy-β'-amino-isopropylalkohol (BOYD, Soc. 97, 1792). Das Hydrochlorid entsteht beim eintägigen Erhitzen von γ-Chlor-propylenglykol-α-phenyläther mit 25°/ojegen wäßr. Ammoniak im Autoklaven auf 125° (FOURNEAU, C. 1910 I, 1134). — Krystalle (aus Benzol oder Alkohol). F: 97—98° (F.), 101—104° (B.). Schwer löslich in Äther (F.). — $C_{18}H_{35}O_4N + HCl$. Krystalle (aus Wasser oder verd. Alkohol). Erweicht bei 169°; F: 171—172° (B.), 175° (F.). Ziemlich löslich in Alkohol, schwer in Wasser (F.).

Aminoessigsäurephenylester, Glycinphenylester $C_0H_0O_2N = C_0H_5 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen des Additionsproduktes aus Jodessigsäurephenylester und Hexamethylentetramin (Ergw. Bd. I, S. 312) mit alkoh. Salzsäure (Mannich, Drauzburg, Ar. 250, 535). — $C_8H_0O_2N + HCl$. Blättchen (aus Aceton). F: 206—208°. Die Lösung in Wasser reagiert schwach sauer.

 γ -Phenoxy - α - dimethylamino - buttersäure $C_{12}H_{17}O_2N=C_4H_5\cdot O\cdot CH_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot N(CH_2)_2$. B. Beim Erhitzen von α -Brom- γ -phenoxy-buttersäure mit Dimethyl-

amin in wäßr. Lösung im Rohr auf 100° (Salway, Soc. 103, 357). — Sehr hygroskopische amorphe Masse. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser). F: 83°. — C₁₂H₁₇O₃N + HBr + 2H₂O. Tzfeln (aus Wasser). F: 86°.

 γ -Phenoxy- α -dimethylamino-buttersäuremethylester $C_{12}H_{19}O_3N=C_0H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot N(CH_3)_3\cdot -C_{12}H_{19}O_3N+HCl$. Tafeln (aus Essigester) F: 130° (Salway, Soc. 103, 358).

e) Kuppelungsprodukte aus Phenol und Hydrazinoalkoholen.

[β -Phenoxy-äthyl]-hydraxin $C_8H_{12}ON_8=C_8H_5\cdot O\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot NH\cdot NH_2$. B. Beim Kochen von [β -Brom-äthyl]-phenyl-äther mit Hydrazinhydrat in Alkohol (GABRIEL, B. 47, 3029). — Kp_{764} : 279—281° (korr.). Löslich in Wasser. Reduziert Fehlungsche Lösung. — Das Pikrat schmilzt bei 130,5—132° (Zers.). — $C_8H_{12}ON_8+HCl$. Hygroskopische Nadeln (aus Alkohol + Essigester). Sintert bei 102—104°, schmilzt von 130° ab.

2-[β -Phenoxy-äthyl]-semicarbazid $C_2H_{12}O_3N_3=C_6H_5\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(NH_2)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus N-Nitroso-N-[β -phenoxy-āthyl]-harnstoff bei der Reduktion mit Zinkstaub in essigsaurer Lösung bei 40—50° (Gabriel, B. 47, 3029). — Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei 117°; F: 119—119,5°. — Reduziert Fehlingsche Lösung in der Wärme.

[γ -Phenoxy-propyl]-hydraxin $C_0H_{14}ON_3 = C_0H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot NH \cdot NH_3$. B. Beim Kochen von [γ -Chlor-propyl]-phenyl-åther mit Hydrazinhydrat in Alkohol (Gabriel, B. 47, 3030). — $C_0H_{14}ON_3 + HCl$. Krystalle. F: 120—125°.

f) Kuppelungsprodukte aus Phenol und anorganischen Säuren.

Schwefigsäurediphenylester, Diphenylsulfit $C_{12}H_{10}O_3S = (C_6H_5 \cdot O)_2SO$. B. Aus Phenol und Thionylchlorid in Gegenwart von Pyridin in CS_2 -Lösung (Richter, B. 49, 2340; BASF, D. R. P. 303033; C. 1918 I, 499; Frdl. 13, 254). — Schwach nach SO₂ riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 185° (korr.; geringe Zers.); verkohlt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck. Schwerer als Wasser. — Ist gegen Wasser, Ammoniak und $10^9/_{0}$ ige Alkalien beständig; wird durch Behandlung mit alkoh. Kali oder durch längere Einw. hochprozentiger wäßr. Kalilauge verseift (R., B. 49, 2341). Gibt mit konz. Schwefelsäure das Sulfat des Orthoschwefligsäuretriphenylesters (R., A. 416, 295).

Orthoschwefligsäuretriphenylester, Triphenylorthoschweflige Säure $C_{18}H_{16}O_4S=(C_8H_5\cdot O)_3S\cdot OH$ und salzartige Verbindungen vom Typus $(C_6H_5\cdot O)_3S\cdot Ac.$ B. Das Sulfat entsteht aus Diphenylsulfit und konz. Schwefelsäure; man erhält den freien Orthoschwefligsäuretriphenylester durch Lösen des Sulfats in warmer Kalilauge, Verdünnen mit Wasser und Zusatz einer wäßr. Lösung von Pyridin und Pyridinhydrochlorid (RICHTER, A. 416, 295, 297). — Amorphes Pulver. F: 233°. Sehr wenig löslich in Wasser, schwer in heißem Alkohol. Die Lösung in heißem $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol reagiert gegen Lackmus alkalisch; Orthoschwefligsäuretriphenylester ist leicht löslich in Essigsäure und gibt Salze mit Mineralsäuren; löst sich ferner in Alkalien, Ammoniak und $50^{\circ}/_{0}$ igem wäßr. Pyridin; die alkalischen Lösungen werden durch CO_3 zersetzt. — Das Chlorid gibt mit Natriumäthylat-Lösung Orthoschwefligsäure-äthylester-triphenylester. — $C_{18}H_{15}O_3S\cdot Cl$. Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 256° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Ameisensäure, ziemlich löslich in heißem Wasser, unlöslich in Ather und Benzol. — $C_{18}H_{16}O_3S\cdot Cl$. Nadeln (aus verd. Bromwasserstoffsäure). F: $241-242^{\circ}$ (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, sehwer in kaltem, leichter in heißem Wasser, leicht in Alkohol. — $(C_{18}H_{18}O_3S)_3SO_4$. Platten (aus Ameisensäure). F: 288° (Zers.) bei raschem Erhitzen. Schwer löslich in Alkohol, sehr wenig in siedendem Wasser, unlöslich in Anilin, Pyridin, Nitrobenzol. Leicht löslich in Säuren, Alkalien, Ammoniak und in Dimethylsulfat. Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure eine grünlichblaue Färbung (R., A. 416, 304). — $C_{18}H_{18}O_3S\cdot NO_3$. Nadeln. F: $160-161^{\circ}$ (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, rehwer in kaltem, leichter in heißem Wasser.

Orthoschwefligsäure-äthylester-triphenylester $C_{20}H_{20}O_3S = (C_8H_5 \cdot O)_2S \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Chlorid des Orthoschwefligsäuretriphenylesters und Natriumäthylat in Alkohol (RICETER, A. 416, 300). — Amorphes Pulver. F: 244° (Zers.). Unlöslich in Wasser und Alkohol. Leicht löslich in Essigsäure und Alkalien.

Methandisulfonsäurediphenylester, Methionsäurediphenylester (Methionol) $C_{13}H_{12}O_6S_2 = (C_6H_5\cdot O\cdot SO_2)_2CH_2$. B. Aus Methionsäuredichlorid und Phenol in siedendem Toluol (SCHROETER, A. 418, 204). — Nadeln (aus COl₄). F: 82°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol, Chloroform, sehr wenig in kaltem Wasser. Löst sich in verd. Kalilauge oder Natronlauge und in starkem Ammoniak und wird darch Säuren, auch durch CO₂, wieder gefällt. — Gibt in alkal. Lösung mit Brom Dibrommethionsäurediphenylester (SCH., A. 418, 207). Wird durch siedende alkoh. Natronlauge nicht angegriffen, bei längerem

Kochen mit 50% jeer wäßr. Kalilauge erfolgt Verseifung zu Methionsäure und Phenol (Sch., A. 418, 207). Gibt beim Erhitzen einer benzolischen Lösung mit NH₃ auf 130—140° im Einschlußrohr je nach den Mengenverhältnissen Methionsäure-phenylester-amid oder Methionsäurediamid; Methionsäure-phenylester-amid entsteht auch beim Erhitzen mit Harnstoff auf 140—160° im Einschlußrohr (Sch., A. 418, 211). Durch zweimalige Einw. von Natrium und von Dimethylsulfat in Toluol entsteht Dimethylmethionsäurediphenylester (Sch., A. 418, 224). — Bactericide Wirkung: Sch., A. 418, 209. — Natriumsalz. Krystalle (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (Sch., A. 418, 204). — Kaliumsalz. Blättrige Krystalle. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (Sch., A. 418, 206). — AgC₁₃H₁₁O₆S₂. Feinpulveriger Niederschlag (Sch., A. 418, 206).

Methandisulfonsäure - phenylester - amid, Methionsäure - phenylester - amid $C_1H_2O_5NS_2=C_6H_5\cdot O\cdot SO_3\cdot CH_2\cdot SO_3\cdot NH_2$. B. Man sättigt eine Lösung von Methionsäurediphenylester in Benzol mit NH_3 , setzt nochmals die gleiche Menge Methionsäurediphenylester zu und erhitzt im Einschlußrohr auf 130—140° (SCHRORTER, A. 418, 211). Aus Methionsäurediphenylester und Harnstoff bei 140—160° im Einschlußrohr (SCH.). — Krystalle (aus Eisessig). F: 167°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Natronlauge. — Gibt beim Kochen mit Barytwasser Methionsäuremonosmid.

Propan - disulfensäure - (2.2) - diphenylester, Dimethylmethionsäure - diphenylester $C_{15}H_{16}O_6S_2 = (C_6H_5 \cdot O \cdot SO_2)_5C(CH_3)_6$. B. Aus Methionsäurediphenylester durch zweimalige Behandlung mit Natrium und Dimethylsulfat in Toluol (Schroeter, A. 418, 225). — Krystalle (aus Alkohol). F: 96—97°. Schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol. Unlöslich in Alkalien. — Verhalten gegen methylalkoholische Natriummethylat-Lösung bei 150—160°: Sch.; Raschig, Prahl, A. 448, 281; B. 61, 179.

Dibrommethandisulfonsäure - diphenylester, Dibrommethionsäure - diphenylester $C_{12}H_{10}O_{4}Br_{2}S_{2}=(C_{6}H_{5}\cdot O\cdot SO_{4})_{2}CBr_{2}$. B. Aus Methionsäurediphenylester und Brom in alkal. Lösung (SCHROETER, A. 418, 207). — Krystalle (aus Alkohol). F: 58—59°.

Schwefelsäuremonophenylester, Phenylschwefelsäure $C_0H_0O_4S=C_0H_5\cdot O\cdot SO_3H$ (S. 176). B. Aus Phenol und Chlorsulfonsäure in Gegenwart von Pyridin in Chloroform bei einer 45° nicht übersteigenden Temp. (CZAPEK, M. 35, 639). Das Ammoniumsalz entsteht aus Phenol und Schwefelsäuremonosmid bei Wasserbadtemperatur (HOFMANN, BIESALSKI, B. 45, 1396). — Oberflächenspannung einer $1^0/p$ igen wäßr. Lösung der Säure und des Kaliumsalzes: BERCZELLER, Bio. Z. 34, 77. — Das Kaliumsalz gibt mit Kaliumbenzoat bei 200° bis 250° Phenylbenzoat (Cz., M. 35, 637). — NH₄C₆H₅O₄S. Krystalle (aus verd. Ammoniak) (H., Bie.). Gibt mit FeCl₃ in wäßr. Lösung eine rotviolette Färbung.

Phosphorigsäurediphenylester, Diphenylphosphit $C_{19}H_{11}O_3P = (C_6H_6 \cdot O)_3P \cdot OH$. B. Aus Propyldiphenylphosphit und 1 Mol Chlorwasserstoff bei 0^0 (Mizoberzki, Szulgin, C. 1918 I, 914). — Kp₂₅: 218—219°. — Liefert in alkal. Lösung mit FeCl₃ einen Niederschlag von der Zusammensetzung $C_6H_6O_3PFe$.

Phosphorigsäure - propylester - diphenylester, Propyl - diphenyl - phosphit $C_{15}H_{17}O_3P = (C_0H_5\cdot O)_2P\cdot O\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Durch Erhitzen von Triphenylphosphit mit 1 Mol Natriumpropylat (Milobeden, Szulgin, C. 1918 I, 914), besser durch Umsetzung von Phosphorigsäure-diphenylester-ohlorid mit Propylalkohol in Gegenwart von Pyridin (M., Sz.). — $Kp_{34}: 203-204^{\circ}$. $D_1^{\circ}: 1,1149$. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Gibt mit 1 Mol Chlorwasserstoff bei 0° Diphenylphosphit. Wird durch Alkalien langsam verseift.

Phosphorigsäure-butylester-diphenylester, Butyl-diphenyl-phosphit $C_{1e}H_{10}O_3P = (C_gH_g \cdot O)_2P \cdot O \cdot CH_g \cdot CH_g \cdot CH_g \cdot CH_g$. B. Aus Triphenylphosphit und 1 Mol Natriumbutylat (Mizobedzki, Szulgin, C. 1918 I, 914). — Kp₁₂: 198⁶. D_s²⁰: 1,0917.

Phosphorigsäuretriphenylester, Triphenylphosphit C₁₈H₁₈O₃P = (C₆H₅·O)₂P (S. 177). B. Aus Phenol und PCl₃ in Gegenwart von Pyridin (Mizobedzki, Szulgin, C. 1918 I, 914). — Kp₁₈: 235° (M., Sz.). — Gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 190° O.O.O-Triphenyl-thiophosphat (Anschütz, Emery, A. 253, 118; Pistschimura, R. 44, 1434; C. 1913 I, 1581); reagiert analog mit Selen (Strecker, Grossmann, B. 49, 78). Wird durch Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur nicht verändert; gibt beim Erhitzen mit 3 Mol Methanol auf 225° Methylphosphinsäuredimethylester; zeagiert analog mit Propylalkohol (M., Sz.). Liefert mit 1 Mol Natriumpropylat Propyl-diphenyl-phosphit, mit 4 Mol Natriumpropylat in Benzol Tripropylphosphit (M., Sz.).

Phosphorigaäure-diphenylester-chlorid $C_{12}H_{10}O_2ClP = (C_6H_5\cdot O)_2PCl~(S.~177)$. Gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 190° Thiophosphorsäure-O.O-diphenylester-chlorid (Anschütz,

EMERY, A. 253, 117; vgl. EPHRAIM, B. 44, 634; STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 76), beim Erhitzen mit Selen auf 260° Selenophosphorsäure-O.O-diphenylester-chlorid und etwas Selenophosphorsäure-O.O-triphenylester (St., G.).

Phosphorigsäure-phenylester-dichlorid $C_6H_5OCl_2P=C_6H_5\cdot O\cdot PCl_2$ (S. 177). Gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 190° Thiophosphorsäure-O-phenylester-dichlorid (Anschütz, Emery, A. 253, 116; vgl. Ephram, B. 44, 3414).

Phosphorigsäure - diphenylester - bromid $C_{12}H_{10}O_3BrP = (C_6H_5\cdot O)_2PBr$. B. Aus Phenol und PBr_3 , neben Phosphorigsäure-phenylester-dibromid (Strecker, Grossmann, B. 49, 79). — Schwach gelbe Flüssigkeit. Kp_{11} : 189—192°. — Zerfällt beim Erhitzen unter Bildung von Phosphorigsäuretriphenylester und PBr_3 . Gibt mit Schwefel bei 160° Thiophosphorsäure-O.O-diphenylester-bromid; reagiert analog mit Selen bei 190°.

Phosphorigsäure-phenylester-dibromid $C_6H_5OBr_2P=C_6H_5\cdot O\cdot PBr_2$. B. Aus Phenol und PBr_3 , neben Phosphorigsäure-diphenylester-bromid (Strecker, Geossmann, B. 49, 79). — Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₁: 130—132°. — Zersetzt sich an der Luft. Gibt beim Erwärmen PBr_3 und Phosphorigsäuretriphenylester. Liefert mit Schwefel bei 150° bis 160° Thiophosphorsäure-O-phenylester-dibromid.

Phosphorsäuremonophenylester, Monophenylphosphat $C_0H_7O_4P=C_0H_5\cdot O\cdot PO(OH)_2$ (S. 178). B. {Aus Phosphorsäure-phenylester-dichlorid durch Wasser (JACOBSEN, B. 8, 1521}; HOEFLAKE, R. 36, 26). — Schuppen (aus Chloroform). F: 99,5°. — Gibt mit Salpetersäure (D: 1,5) überwiegend Mono-[4-nitro-phenyl]-phosphat und ca. $16^{\circ}/_{0}$ (nicht isoliertes) Mono-[2-nitro-phenyl]-phosphat (H., R. 36, 55, 61).

Phosphorsäurediphenylester, Diphenylphosphat $C_{12}H_{11}O_4P=(C_6H_5\cdot O)_2PO\cdot OH(S.~178)$. B. Durch Schütteln von Phosphorsäure-diphenylester-chlorid mit dem dieifachen Vol. Wasser (HOEFLAKE, R. 36, 27). — Nadeln (aus Chloroform + Ligroin); F: 70°. Tafeln mit $2H_2O$ (aus Wasser); F: 51°. Die wasserfreien Krystalle nehmen an der Luft $2H_2O$ auf, das Hydrat gibt das Wasser bei 30° oder über Schwefelsäure ab. — Gibt mit Salpetersäure (D: 1,5) überwiegend Bis-[4-nitro-phenyl]-phosphat und ca. $16^\circ/_0$ (nicht isoliertes) Bis-[2-nitro-phenyl]-phosphat (H., R. 36, 56, 60).

Phosphorsäuretriphenylester, Triphenylphosphat $C_{18}H_{15}O_4P = (C_6H_5 \cdot O)_3PO$ (S. 179). B. Aus Natriumphenolat und POCl₃ (AGFA, D. R. P. 246871; C. 1912 I, 1875; Frdl. 10, 1084). — F: 49—49,5° (AGFA), 49° (Hoeflake, R. 36, 28). Ultraviolettes Absorptionsspektrum im Dampfzustand und in alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 105, 1377, 1379. — Gibt bei der Nitrierung mit kalter Salpetersäure (D: 1,5) hauptsächlich Tris-[4-nitro-phenyl]-phosphat (RAPP, A. 224, 162; H., R. 36, 55, 60) und ca. 6°/0 (nicht isoliertes) Tris-[2-nitro-phenyl]-phosphat (Hhausen & Co., Lehmstedt, D. R. P. 302501; C. 1919 IV, 1052; Frdl. 13, 226). — Über technische Anwendungen von Triphenylphosphat vgl. F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. XI [Berlin-Wien 1922], S. 414.

Phosphorsäure-diphenylester-chlorid $C_{12}H_{10}O_3CIP = (C_6H_5\cdot O)_2POCI$ (S. 179). Zur Bildung aus Phenol und POCl₃ vgl. Ephraim, B. 44, 633; HOEFLAKE, R. 36, 27. — Kp₂₁: 212—215° (H.).

Phosphorsäure-phenylester-dichlorid $C_6H_5O_2Cl_2P=C_6H_5\cdot O\cdot POCl_2$ (S. 179). Zur Bildung aus Phenol und POCl $_3$ vgl. Hoeflake, R. 36, 26. — Gibt mit Phenylmagnesiumbromid in Äther Triphenylphosphinoxyd (Michaelis, Wegner, B. 48, 316).

Phosphorsäure-monophenylester-monoamid $C_6H_8O_3NP=C_8H_5\cdot O\cdot PO(OH)\cdot NH_2$ (S. 180). B. Das Bariumsalz entsteht durch Verseifen von Phosphorsäure-diphenylesteramid mit heißem Barytwasser (Stokes, Am. 15, 202; Ephraim, B. 44, 633).—Ba($C_6H_7O_3NP)_2+H_2O$. Schuppen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser.—Cinchoninsalz $C_{19}H_{22}ON_2+C_6H_8O_3NP$. Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: ca. 194°; $[a]_b$: +11,45° (in Wasser; p = 4,2) (E.).

Phosphorsäure-diphenylester-amid $C_{12}H_{12}O_3NP = (C_6H_5\cdot O)_2PO\cdot NH_2$ (S. 180). B. Aus Phosphorsäure-diphenylester-chlorid und konz. wäßr.-alkoh. Ammoniak (Ephraim, B. 44, 633). — Gibt bei der Verseifung mit wäßr. Ammoniak (Stokes, Am. 15, 202) oder mit Barytwasser (St.; E.) Phosphorsäure-monophenylester-monoamid.

Phosphorsäure-diphenylester-äthylamid $C_{14}H_{16}O_3NP = (C_0H_5\cdot O)_2PO\cdot NH\cdot C_2H_5$. B. Aus Phosphorsäure-dichlorid-äthylamid und Phenol in alkal. Lösung (Michaelis, A. 407, 295). — Kp₁₁: 205°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Phosphorsäure-diphenylester-propylamid $C_{15}H_{18}O_3NP = (C_6H_5\cdot O)_2PO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Phosphorsäure-dichlorid-propylamid und Phenol in alkal. Lösung (MICHAELIS, A. 407, 296). — Gelbliches Öl. Kp_8 : 208° .

Phosphorsäure-diphenylester-isobutylamid $C_{16}H_{20}O_3NP = (C_6H_5\cdot O)_2PO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2\cdot B$. Aus Phosphorsäure-dichlorid-isobutylamid und Phenol in alkal. Lösung (MICHAELIS, A. 407, 296). — Nadeln. F: 58°. Kp_{11} : 218°.

Phosphorsäure-monophenylester-monohydrazid $C_6H_9O_2N_2P = C_6H_5 \cdot O \cdot PO(OH) \cdot NH \cdot NH_2$. B. Durch kurzes Erwärmen von Phosphorsäure-diphenylester-hydrazid mit NaOH und wenig Wasser oder durch Kochen mit konzentriertem Ammoniak oder mit $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Barytlauge (EPHRAIM, SACKHEIM, B. 44, 3417). — $NH_4C_6H_8O_3N_2P$. Krystalle (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $NaC_6H_8O_3N_2P$. Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $Ba(C_6H_8O_3N_2P)_2$. Blättrige Krystalle (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in Alkohol. — $Pb(C_6H_8O_3N_2P)_2$.

Phosphorsäure-diphenylester-hydrazid C₁₂H₁₃O₃N₂P = (C₆H₅·O)₂PO·NH·NH₂. B. Aus Phosphorsäure-diphenylester-chlorid und Hydrazinhydrat in Alkohol (EPHRAIM, SACK-HEIM, B. 44, 3417). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 112°. Sehr leicht löslich in absol. Alkohol, unlöslich in Wasser. — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt symm. Hydrazindiphosphorsäure-tetraphenylester (s. u.). Liefert bei der Verseifung mit Alkalien je nach den Bedingungen Phosphorsäure-monophenylester-monohydrazid oder Phosphorsäure-mono-hydrazid.

symm. Hydrazindiphosphorsäure-tetraphenylester $C_{24}H_{32}O_5N_2P_3=(C_6H_5\cdot O)_3PO\cdot NH\cdot NH\cdot PO(O\cdot C_6H_5)_3$. B. Aus Phosphorsäure-diphenylester-hydrazid beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (Ephraim, Sackheim, B. 44, 3421). — Mikroskopische Nadeln (aus absol. Alkohol). Sehr wenig löslich in heißem Wasser, sehr leicht in absol. Alkohol. — Beim Kochen mit wäßr. Alkohol wird Hydrazin abgespalten.

Thiophosphorsäure-O.O-diphenylester, O.O-Diphenyl-thiophosphat $C_{12}H_{11}O_3SP=(C_8H_5\cdot O)_2PS\cdot OH$ (S. 181). Na $C_{12}H_{10}O_3SP=(C_6H_5\cdot O)_2PS\cdot ONa$. B. Aus Thiophosphorsäure-O.O-diphenylester-chlorid und alkoh. Natronlauge (Pistschmuka, \mathcal{H} . 44, 1505; C. 1913 I, 1583). Hygroskopische Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Wasser. — Na $C_{12}H_{10}O_3SP=(C_8H_5\cdot O)_2PO\cdot SNa$. Zur Konstitution vgl. P., \mathcal{H} . 44, 1504. B. Aus Thiophosphorsäure-O.O.O-triphenylester und Natriummethylat in Methanol (P., \mathcal{H} . 44, 1486; C. 1913 I, 1582). Zerfließliche Nadeln (aus Methanol + Äther). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther. — Ag $C_{12}H_{10}O_3SP=(C_8H_5\cdot O)_2PO\cdot SAg$. B. Aus Thiophosphorsäure-O.O.O-triphenylester und Ag NO_3 in Alkohol (P., \mathcal{H} . 44, 1465; J. pr. [2] 84, 752). Prismen. Zersetzt sich im Licht und schmilzt dann bei ca. 300°. — Pb $(C_{12}H_{10}O_3SP)_2=[(C_8H_5\cdot O)_2PS\cdot O]_2Pb$. B. Aus dem Salz $(C_6H_5\cdot O)_2PS\cdot ONa$ und Bleiacetat in Wasser (P., \mathcal{H} . 44, 1505; C. 1913 I, 1583). Prismen (aus Alkohol). F: 112°. Unlöslich in Äther. — Pb $(C_{12}H_{10}O_3SP)_2=[(C_6H_5\cdot O)_2PS\cdot ONa$ und Bleiacetat in Methanol (P., \mathcal{H} . 44, 1505; C. 1913 I, 1583). Amorph. Unlöslich in Wasser, löslich in Äther.

Thiophosphorsäure - O.O.O - triphenylester, O.O.O - Triphenyl - thiophosphat $C_{18}H_{15}O_3SP = (C_6H_5\cdot O)_3PS$ (S. 181). B. {Aus Triphenylphosphit (Anschütz, Emery, A. 253, 118}; Pistschimuka, \mathcal{H} . 44, 1434; C. 1913 I, 1581). — F: 53°. — Liefert mit Natriummethylat in Methanol das Salz ($C_6H_5\cdot O)_2PO\cdot SNa$ (s. bei O.O-Diphenyl-thiophosphat) und Anisol (P., \mathcal{H} . 44, 1486; C. 1913 I, 1582), mit AgNO₃ in Alkohol das Salz ($C_6H_5\cdot O)_2PO\cdot SAg$ und o-Nitro-phenol (P., \mathcal{H} . 44, 1465; J. pr. [2] 84, 752).

Thiophosphorsäure - O.O - diphenylester - chlorid $C_{12}H_{10}O_{2}CISP = (C_{6}H_{5}\cdot O)_{2}PSCI$ (S. 181). B. {Aus Phosphorigsäure-diphenylester-chlorid ... (Anschütz, Emery, A. 253, 117}; EPHRAIM, B. 44, 634; STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 76). — Nadeln (aus Alkohol). F: 68° (E.; St., G.). Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, CS_{2} und Essigester (E.).

Thiophosphorsäure-O-phenylester-dichlorid C₆H₅OCl₂SP=C₆H₅·O·PSCl₂ (S. 181).

B. {Durch Erhitzen von Phosphorigsäure-phenylester-dichlorid ... (Anschütz, Emery, A. 253, 116}; Ephraim, B. 44, 3414). — Schwach, aber unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp₂₂: 133°. Unlöslich in Wasser, mit Alkohol mischbar. — Wird durch Salpetersäure (D: 1,40) beim Erwärmen unter Bildung von Phosphorsäurephenylester bezw. -nitrophenylester gelöst, durch rote rauchende Salpetersäure unter Verpuffung zersetzt.

Thiophosphorsäure - O.O - diphenylester - bromid $C_{15}H_{10}O_{1}BrSP = (C_{6}H_{5}\cdot O)_{2}PSBr$. B. Beim Erhitzen von Phosphorigsäure-diphenylester-bromid mit Schwefel auf 160° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 80). — Nadeln (aus Alkohol). F: 72,5°. Kp_{j1}: ca. 200° (Zers.). Leicht löslich in Benzol und Äther, schwerer in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Thiophosphorsäure - O - phenylester - dibromid C₂H₅OBr₃SP = C₂H₅·O·PSBr₃. B. Aus Phosphorigsäure-phenylester-dibromid und Schwefel bei 150—160° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 79). — Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₁: 156—157°. Löslich in Alkohol und Äther. — Trübt sich beim Aufbewahren. Wird durch Wasser langsam zersetzt.

Thiophosphorsäure-O-monophenylester-monoamid $C_0H_0O_2NSP=C_0H_0\cdot O\cdot PS(OH)\cdot NH_2$ (S. 181). B. Durch Verseifung von Thiophosphorsäure-O.O-diphenylester-amid mit alkoh.

Natronlauge (EPHRAIM, B. 44, 636). — NaC₆H₇O₂NSP + 2H₂O. Schuppen (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol. Reaktionen mit Schwermetallsalzen: E. — Cinchoninsalz $C_{19}H_{22}ON_2 + C_6H_8O_2NSP$. Glasklare, spröde Masse. [a]₀: +11,06° (in Alkohol; p = 1,6).

Thiophosphorsäure - O.O - diphenylester - amid $C_{12}H_{12}O_2NSP = (C_6H_5\cdot O)_2PS\cdot NH_2$ (S. 181). B. Aus Thiophosphorsäure-O.O-diphenylester-chlorid und konz. Ammoniak in absol. Alkohol (Ephraim, B. 44, 635). — F: 112°. Schwer löslich in Ather, unlöslich in Wasser. — Gibt bei der Verseifung mit alkoh. Natronlauge Thiophosphorsäure-O-monophenylester-monoamid.

Thiophosphorsäure - O - phenylester - diamid $C_6H_9ON_2SP = C_6H_5 \cdot O \cdot PS(NH_9)_2$ (S. 181). B. {Durch Einw. von konz. Ammoniak (Autenbieth, Hildebrand, B. 31, 1103}; Ephraim, B. 44, 3415). — F: 118°. — Gibt mit KOH und wenig Wasser Thiophosphorsäurediamid. Wird durch rauchende Salpetersäure heftig zersetzt.

Thiophosphorsäure - O.O -diphenylester - hydrazid $C_{12}H_{13}O_2N_2SP = (C_6H_5 \cdot O)_2PS \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus Thiophosphorsäure -O.O -diphenylester - chlorid und Hydrazinhydrat (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 76). — Krystalle (aus Ligroin). F: $62-63^{\circ}$.

Selenophosphorsäure-O.O.O-triphenylester, O.O.O-Triphenyl-selenophosphat $C_{18}H_{15}O_3PSe=(C_6H_5\cdot O)_3PSe$. B. Aus Triphenylphosphit und Selen bei ca. 240° (ŠTRECKER, GROSSMANN, B. 49, 78). Bei längerem Erhitzen von Selenophosphorsäure-O.O-diphenylester-chlorid auf 180° (St., G., B. 49, 77). — Nadeln (aus Methanol). F: 73—74°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, leicht löslich in Chloroform, Äther und Benzol.

Selenophosphorsäure-O.O-diphenylester-chlorid $C_{12}H_{10}O_2ClPSe = (C_6H_5\cdot O)_2PSeCl.$ B. Beim Erhitzen von Phosphorigsäure-diphenylester-chlorid mit Selen auf etwa 260°, neben wenig Selenophosphorsäure-O.O.O-triphenylester (Strecker, Grossmann, B. 49, 77). — Nadeln (aus Methanol). F: 59—59,5°. Kp₁₁: ca. 200° (geringe Zersetzung). Leicht löslich in Ather, Benzol, Chloroform und CCl₄, unlöslich in Wasser. — Färbt sich an Licht und Luft langsam rosa. Beim Erhitzen auf 180° entstehen Selenophosphorsäure-O.O-triphenylester, PCl_{32} Phosphor und Selen.

Selenophosphorsäure-O.O-diphenylester-bromid $C_{12}H_{10}O_2$ BrPSe= $(C_6H_5\cdot O)_2$ PSeBr. B. Beim Erhitzen von Phosphorigsäure-diphenylester-bromid mit Selen auf etwa 190° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 80). — Krystalle (aus Ligroin). F: 64—65°. Leicht löslich in Benzol, Äther und Alkohol, schwer in Eisessig und Ligroin.

Selenophosphorsäure-O.O-diphenylester-amid $C_{12}H_{12}O_2NPSe=(C_6H_5\cdot O)_2PSe\cdot NH_2$. B. Aus Selenophosphorsäure-O.O-diphenylester-chlorid und konz. Ammoniak in Alkohol (Strecker, Grossmann, B. 49, 78). — Krystalle (aus CCl_4). F: 78°.

Selenophosphorsäure-O.O-diphenylester-hydrazid $C_{12}H_{13}O_2N_2PSe = (C_4H_5 \cdot O)_2PSe \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus Selenophosphorsäure-O.O-diphenylester-chlorid und Hydrazinhydrat (Strecker, Grossmann, B. 49, 78). — Nadeln (aus Ligroin). F: 68°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Petroläther, leicht in Alkohol, Äther und CCl_4 .

Substitutions produkte des Phenols.

a) Fluor-Derivate des Phenols.

2-Fluor-phenol, o-Fluor-phenol $C_6H_5OF = C_6H_4F \cdot OH$. B. Durch Diazotieren von o-Amino-phenol in 70% iger Fluorwasserstoffsäure und Zersetzen des Diazoniumsalzes durch Erwärmen (Swarts, Bl. Acad. Belg. 1913, 255; C. 1913 II, 760). Durch Erhitzen von o-Fluor-phenetol mit AlCl₃ auf 110° (S.). — F: 16,1°. Kp: 151—152°. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 705,26 kcal/Mol (S., C. 1912 II, 1964; R. 32, 69; vgl. Swietos-Lawski, Bobińska, J. Chim. phys. 24, 546). Ziemlich löslich in Wasser. Ist stärker sauer als p-Fluor-phenol.

Äthyl-[2-fluor-phenyl]-äther, o-Fluor-phenetol $C_2H_0OF = C_6H_4F \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Diazotieren von o-Phenetidin in 70% giger Fluorwasserstoffsäure und Zersetzen des Diazoniumsalzes durch Erwärmen, neben Phenetol (SWARTS, Bl. Acad. Belg. 1913, 261; C. 1913 II, 760). Aus o-Fluor-phenol, Äthyljodid und Natriumäthylat in Alkohol (S.). — F: —16,7°. Kp: 171,4°. — Gibt beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 110° o-Fluor-phenol.

3-Fluor-phenol, m-Fluor-phenol C₆H₅OF = C₆H₄F·OH. B. Durch Eintragen einer Lösung von m-Fluor-benzoldiazoniumsulfat in ein siedendes Gemisch von Na₂SO₄ und Schwefelsäure (Swarts, Bl. Acad. Belg. 1913, 253; C. 1913 II, 760). — Durchdringend riechende, prismatische Krystalle. F: 13,7°. Kp: 177,8°; Kp₇₀: 108°. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 696,11 kcal/Mol (S., C. 1912 II, 1964; R. 32, 70; vgl. Swietos-Lawski, Bobińska, J. Chim. phys. 24, 546). — Gibt bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure 3-Fluor-x.x-dinitro-phenol und 2.4.6-Trinitro-resorcin (Swarts, C. 1913 II, 760).

Äthyl-[3-fluor-phenyl]-äther, m-Fluor-phenetol $C_2H_0OF=C_0H_4F\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus m-Fluor-phenol, Äthyljodid und Natriumäthylat in Alkohol (Swarts, Bl. Acad. Belg. 1913, 262; C. 1913 II, 760). — Flüssigkeit. Riecht wie Phenetol. Kp₇₅₅: 171,4°. D¹⁸⁻⁴: 1,0716. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1019,4 kcal/Mol (S., C. 1912 II, 1964; R. 32, 72; vgl. Swietoslawski, Bobińska, J. Chim. phys. 24, 547). n_D^{18-4} : 1,4847 (Swarts, C. 1913 II, 760).

4-Fluor-phenol, p-Fluor-phenol C₆H₅OF = C₆H₄F·OH (S. 183). B. (Durch Diazotieren von p-Fluor-anilin ... (Wallach, Heusler, A. 243, 228); Rinkes, C. 1912 II, 1441). Durch Erhitzen von p-Fluor-phenetol (Swarts, Bl. Acad. Belg. 1913, 251; C. 1913 II, 760) oder p-Fluor-anisol (R., C. 1914 II, 1432) mit AlCl₃. — Existiert in zwei Formen. Die stabile Form bildet Nadeln; F: 48° (S.); E: 46,5°; Kp₁₃: 81,5° (R.); Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 696,4 kcal/Mol (S., C. 1912 II, 1964; R. 32, 71; vgl. Swietoslawski, Bobińska, J. Chim. phys. 24, 546). Sie geht bei der Destillation in die instabile Form (Tafeln, F: 28,5°) über, die sich beim Aufbewahren wieder in die stabile Form umwandelt (Swarts). — Gibt mit verd. Salpetersäure 4-Fluor-2-nitro-phenol (Swarts).

Methyl-[4-fluor-phenyl]-äther, p-Fluor-anisol C₇H₇OF = C₆H₄F·O·CH₃. B. Durch Diazotieren von p-Anisidin in rauchender Fluorwasserstoffsäure und Eintragen der Diazoniumsalz-Lösung in heiße Fluorwasserstoffsäure (Rinkes, C. 1914 I, 2036). Aus p-Fluor-phenol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Swarts, R. 35, 137; vgl. R., C. 1914 II, 1432). — F: —43,5°; Kp₇₄₇: 157,1° (R.). — Gibt mit HNO₃ in Acetanhydrid 4-Fluor-2-nitro-anisol (S.).

Äthyl-[4-fluor-phenyl]-äther, p-Fluor-phenetol C₈H₉OF=C₆H₄F·O·C₄H₅ (S. 183). Das im *Hptw*. beschriebene Präparat von Valentiner, Schwarz hat hauptsächlich aus p-Chlor-phenetol bestanden (Swarts, *Bl. Acad. Belg.* 1913, 264)¹). — *B.* Durch Diazotieren von p-Phenetidin in konz. Fluorwasserstoffsäure und Erwärmen der Diazoniumsalzlösung (Swarts, *Bl. Acad. Belg.* 1913, 263; *C.* 1913 II, 760). — Farblose Flüssigkeit. F: —8,5°; Kp₇₄₈: 172,8°; D^{18,2}: 1,0715 (S., *C.* 1913 II, 760). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1022,65 kcal/Mol (S., *C.* 1912 II, 1964; *R.* 32, 74; vgl. Swietoslawski, Bobińska, *J. Chim. phys.* 24, 547). n_D^{18,2}: 1,4826 (S., *C.* 1913 II, 760). Absorptionsspektrum im Dampfzustand und in Lösung: Purnis, Soc. 107, 661. — Gibt bei der Nitrierung mit N₂O₅ in Acetanhydrid bei —5° 4-Fluor-2-nitro-phenetol, bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Kalilauge 4-Fluor-2.6-dinitro-phenetol (S., *C.* 1913 II, 760).

b) Chlor-Derivate des Phenols.

2-Chlor-phenol, o-Chlor-phenol C₆H₅OCl = C₆H₄Cl·OH (S. 183). B. Bei der Einw. von Chlor auf Phenol bei Temperaturen zwischen 40° und 155° entstehen ungefähr gleiche Mengen o- und p-Chlor-phenol (Holleman, Rinkes, C. 1910 II, 304; R. 30, 86). Aus o-Dichlor-benzol beim Erhitzen mit NaOH und Methanol auf 190—195° (Chem. Werke Ichendorf, D. R. P. 281175; C. 1915 I, 180; Frdl. 12, 155), mit Natriummethylat und Methanol auf 180° (Holleman, De Mooy, R. 35, 18, 27), mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge auf 200° in Gegenwart von Kupfer (Boehringer & Söhne, D. R. P. 284533; C. 1915 II, 168; Frdl. 12, 157). Neben Brenzcatechin beim Erhitzen von o-Dichlorbenzol mit NaOH, Ba(OH), und wenig KI und Kupfer in wäßr. Alkohol (B. & S., D. R. P. 286266; C. 1915 II, 566; Frdl. 12, 158). — Darst. Man diazotiert o-Chlor-anilin in schwefelsaurer Lösung und trägt die Diazoniumsulfat-Lösung in 65°/6 ge Schwefelsäure ein, die man auf 140° erwärmt hat (Holleman, Rinkes, C. 1910 II, 1562; R. 30, 80). Zur Darstellung aus Phenol und Chlor in CCl₄ (Lossen, D. R. P. 155631; C. 1904 II, 1486) vgl. Gombberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1601. — o-Chlor-phenol riecht jodoformartig; Geruchsstärke einer wäßr. Lösung: Holleman, R. 37, 106. E: 8,7° (Holleman, Rinkes, R. 30, 81). Disc: 1,2410 (Dobrosserbow, K. 43, 118; C. 1911 I, 954); D²⁸: 1,235; D⁴⁸: 1,210; D⁵⁰: 1,203 (Thole, Soc. 97, 2601; Th., Mussell, Dunstan, Soc. 103, 1114); D; zwischen 0° (1,2741) und 150° (1,1028): Bramley, Soc. 109, 445, 447. Viscosität bei 25°: 0,0411, bei 45°: 0,0225, bei 50°: 0,02015 g/om sec (Th.; Th., M., D.); zwischen 0° (0,1079 g/omsec) und 150° (0,00546 g/cm sec): Br. Spezifische Wärme zwischen 0° und 20°: 0,386, zwischen 0° und 100°: 0,411 cal/g (Br., Soc. 109, 511, 513). n5: 1,5473 (H., R., C. 1910 II, 304; R. 30, 86). Ultraviolettes Absorptionaspektrum des Dampfes und der alkoh. Lösung: Puevis, Mc Cleman, Soc. 103, 1094; der alkoh. Lösung: Ley, v. Engelhardt, Ph. Ch. 74, 39. Fluorescene der alkoh. Lösung im Ultraviolette L., v. E. Dielektr.-Konst. bei 19°

Dasselbe gilt anscheinend auch für das von PASCAL (C. r. 152, 1010) und COTTON, MOUTON (A. ch. [8] 28, 217) auf magnetische Eigenschaften untersuchte Präparat, das nach C., M. (A. ch. [8] 28, 216) n₃⁽¹⁾: 1,5157; n₃⁽¹⁾: 1,5204; n₃⁽¹⁾: 1,5825 aufwies.

15. Thermische Analyse der binären Systeme mit p-Chlor-phenol: H., R., R. 30, 84; mit Aceton (s. u.), Anilin, Dimethylanilin, Benzhydrylamin, Chinolin und Pyridin: Br., Soc. 109, 480. Dichte und Viscosität von Gemischen mit Alkohol und Isoamylacetat: Th., Soc. 97, 2601; vgl. Hildton, Dunstan, Z. El. Ch. 17, 931; mit Aceton, Anilin, Dimethylanilin, Benzhydrylamin, Pyridin und Chinolin: Br., Soc. 109, 445; mit Anilin und Phenylhydrazin: Th., M., D., Soc. 103, 1114. Wärmetönung beim Mischen mit Aceton, Dimethylanilin, Pyridin und Chinolin und spezifische Wärme der entstehenden Gemische: Br., Soc. 109, 509. Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 75.

o-Chlor-phenol liefert beim Erhitzen mit wäßr. Natronlauge, Sodalösung (Boehringer & Söhne, D. R. P. 269544; C. 1914 I, 591; Frdl. 11, 190) oder Sr(OH)₂-Lösung (Bayer & Co., D. R. P. 249939; C. 1912 II, 655; Frdl. 10, 1330) auf 160—200° in Gegenwart von Kupfer oder Kupfersalzen Brenzcatechin. Liefert mit SOCl₂ in Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ 3.3°-Dichlor-4.4'-dioxy-diphenylsulfoxyd (Gazdar, Smiles, Soc. 97, 2252). Gibt mit Benzophenon-chlorid in Gegenwart von AlCl₃ in warmem Benzol a.a-Bis-[2-chlor-phenoxy]-diphenylmethan, in kaltem CS₂ 3-Chlor-4-oxy-triphenylcarbinol (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1602). Gibt mit a-Methyl-acetessigester und P₂O₅ 8-Chlor-2.3-dimethyl-chromon (Simonis, Schuhmann, B. 50, 1145). Reagiert mit Äthylenoxyd bei Gegenwart von Natriumäthylat in alkoh. Lösung unter Bildung von Äthylenglykol-mono-[2-chlor-phenyl]-äther; Geschwindigkeit dieser Reaktion und der analogen Reaktion mit Propylenoxyd bei 70°: Boyd, Marle, Soc. 105, 2123, 2136.

Verbindung von o-Chlor-phenol mit Aceton $C_0H_0OCl+C_2H_0O$. Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: —39,8° (Bramley, Soc. 109, 491). Bildet Eutektika mit Aceton (7,2 Mol.- 0 / $_0$ o-Chlor-phenol, F: —97,1°) und mit o-Chlor-phenol (62,4 Mol.- 0 / $_0$ o-Chlor-phenol, F: —47,6°).

IMg·O·C₈H₄Cl. B. Aus o-Chlor-phenol und Propylmagnesiumjodid in Benzol (TSCHE-LINZEW, M. 45, 869; C. 1914 I, 627); Wärmetönung dieser Reaktion: TSCH., M. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Fest. Bildet Additionsverbindungen mit o-Chlor-phenol; Wärmetönung bei der Einw. von 1 und 2 Mol o-Chlor-phenol in Benzol: TSCH.

Methyl-[2-chlor-phenyl]-äther, o-Chlor-anisol C₇H₇OCl=C₈H₄Cl·O·CH₃ (S. 184).

B. Aus o-Nitro-anisol und Thionylchlorid bei 180—200°, neben 2.4.6-Trichlor-phenol und anderen Produkten (H. MEYER, M. 36, 726). — Riecht ähnlich wie Acetophenon (HOLLEMAN, R. 37, 104).

Äthylenglykol-mono-[2-chlor-phenyläther], α -Oxy- β -[2-chlor-phenoxy]-äthan $C_8H_9O_2Cl=C_8H_4Cl\cdot O\cdot CH_9\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus o-Chlor-phenol und Äthylenoxyd bei Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol (Boyd, Marle, Soc. 105, 2136). — Kp₂₂: 159—161°.

Äthylenglykol-[2-chlor-phenyläther]-carbaminat, Carbamidsäure-[β -(2-chlor-phenoxy) - äthylester] $C_0H_{10}O_3NCl=C_0H_4Cl\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Äthylenglykol-mono-[2-chlor-phenyl]-äther durch Umsetzung mit Phosgen in Gegenwart von Dimethylanilin und Behandlung des entstandenen Chlorameisensäureesters mit wäßr. Ammoniak (BAYER & Co., D. R. P. 269938; C. 1914 I, 828; Frdl. 11, 951). — F: 116°.

Glycerin - a - [2 - chlor - phenyläther], $a.\beta$ - Dioxy - p - [2 - chlor - phenoxy] - propan $C_9H_{11}O_3Cl = C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$ (vgl. 8. 185). B. Aus Glycerin a-monochlorhydrin und o-Chlor-phenol in alkal. Lösung (Poulenc Frères, Fourneau, D. R. P. 219325; C. 1910 I, 974; Frdl. 9, 996). — Nadeln (aus Benzol). F: 65°. Kp_{19} : 250°. Schwer löslich in kaltem, ziemlich löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Äther.

Diglykolsäure-bis-[2-chlor-phenylester] $C_{16}H_{12}O_5Cl_9 = (C_6H_4Cl\cdot O\cdot CO\cdot CH_2)_8O$. B. Aus Diglykolsäure-dichlorid und o-Chlor-phenol in alkal. Lösung (Boehringer & Söhne, D. R. P. 223305; C. 1910 II, 349; Frdl. 10, 1085). — Nadeln (aus Alkohol). F: 129°. Leicht löslich in Aceton, löslich in Alkohol, Äther, Benzol.

Phosphorsäure-[2-chlor-phenylester]-dichlorid $C_6H_4O_3Cl_3P=C_6H_4Cl\cdot O\cdot POCl_2$. B. Aus Phosphorsäure-[2-chlorsulfonyl-phenylester]-dichlorid und PCl_5 bei 150° (Anschütz, A. 415, 68). — Hellgelbes Öl. Kp₁₈: 135—137°. — Liefert beim Kochen mit Wasser o-Chlorphenol. Gibt mit PCl_5 bei 250° o-Dichlor-benzol.

3-Chlor-phenol, m-Chlor-phenol C₆H₅OCl = C₆H₄Cl·OH (S. 185). B. Aus m-Dichlorbenzol und Natriummethylat in Methanol bei ca. 180° (Holleman, De Mooy, R. 35, 19, 27). — Zur Darst. aus m-Chlor-anilin vgl. H., Rinkes, R. 30, 81. — Riecht ähnlich wie Phenol; Geruchsstärke einer wäßr. Lösung: Holleman, R. 37, 106. E: 32,8° (H., R., C. 1910 I, 1502; R. 30, 81). D³⁵: 1,268; D⁴⁵: 1,249; D⁵⁰: 1,237; Viscosität bei 25°: 0,1155; bei 45°: 0,04722; bei 50°: 0,0398 g/cmsec (Thole, Soc. 97, 2601; Th., Mussell, Dunstan, Soc. 103, 1115). n⁶₅: 1,5565 (H., R., C. 1910 II, 304; R. 30, 86). Ultraviolettes Absorptions—

spektrum des Dampfes und der alkoh. Lösung: Purvis, Mc Cleland, Soc. 108, 1093. Dichte und Viscosität von Gemischen mit Alkohol und Isoamylacetat: Th., Soc. 97, 2601; vgl. Hilditch, Dunstan, Z. El. Ch. 17, 931; von Gemischen mit Anilin: Th., M., D., Soc. 108, 1115. Elektrische Doppelbrechung von benzolischen Lösungen: Lippmann, Z. El. Ch. 17, 15. Ultraviolettes Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 75. — Gibt mit a-Methyl-acetessigester und P₂O₅ 7-Chlor-2.3-dimethyl-chromon und (nicht isoliertes) 5-Chlor-2.3-dimethyl-chromon (Simonis, Schuhmann, B. 50, 1146). Geschwindigkeit der Reaktion mit Äthylenoxyd und Propylenoxyd bei Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol bei 70°: Boyd, Marle, Soc. 105, 2123. — IMg·O·C₆H₄Cl. B. Aus m-Chlor-phenol und Propylmagnesiumjodid in Benzol (Tschelinzew, Ж. 45, 870; C. 1914 I, 627); Wärmetönung dieser Reaktion: Tsch., Ж. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Fest. Bildet Komplexverbindungen mit m-Chlor-phenol; Wärmetönung bei der Umsetzung mit 1, 2 und 3 Mol m-Chlor-phenol in Benzol: Tsch.

Methyl-[8-chlor-phenyl]-äther, m-Chlor-anisol $C_7H_7OCl = C_8H_4Cl \cdot O \cdot CH_3$ (S. 185). Riecht wie Anisol (Holleman, R. 37, 104).

Äthylenglykol-mono-[8-chlor-phenyläther], a-Oxy- β -[8-chlor-phenoxy]-äthan $C_8H_9O_2Cl = C_6H_4Cl \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot OH$. B. Aus m-Chlor-phenol und Äthylenoxyd bei Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol (Boyd, Marle, Soc. 105, 2136). — Kp₂₃: 163—164°.

4-Chlor-phenol, p-Chlor-phenol C₆H₅OCl = C₅H₄Cl·OH (S. 186). B. Entsteht bei der Einw. von Chlor auf Phenol bei Temperaturen zwischen 40° und 155°, neben ungefähr gleichen Mengen o-Chlor-phenol (Holleman, Rinkes, C. 1910 II, 304; R. 30, 86). Aus p-Dichlor-benzol beim Erhitzen mit Natriummethylat und Methanol auf 180° (H., de Mooy, R. 35, 18, 27; de Lange, R. 38, 104) oder mit NaOH und Methanol auf 190—195° (Chem. Werke Ichendorf, D. R. P. 281175; C. 1915 I, 180; Frdl. 12, 155). Aus p-Chlor-anisol und Natriummethylat in Methanol bei cs. 180° (de L.). Man erhitzt das Calciumsalz der 2.5-Dichlor-benzol-sulfonsäure-(1) bei Gegenwart von Kupfer mit Kalkmilch auf 200—220° und hydrolysiert die entstandene Chlorphenolsulfonsäure (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286266; C. 1915 II, 566; Frdl. 12, 158). — Über Darst. aus p-Chlor-anilin vgl. H., R., R. 30, 83. — Riecht phenolartig; Geruchsstärke einer wäßr. Lösung: H., R. 37, 106. E: 42,9° (H., R., C. 1910 I, 1502; R. 30, 83). D⁴⁵: 1,260; D⁵⁰: 1,244; Viscosität bei 45°: 0,06018; bei 50°: 0,0499 g/cm sec (Thole, Soc. 97, 2601; Th., Dunstan, Mussell, Soc. 103, 1115). n⁵: 1,5579 (H., R., C. 1910 II, 304; R. 30, 86). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes und der alkoh. Lösung: Purvis, Mc Cleland, Soc. 103, 1093. Thermische Analyse des Systems mit o-Chlor-phenol (Eutektikum bei —20,2° und ca. 38°/₀ p-Chlor-phenol): H., R., R. 30, 84. Dichte und Viscosität von Gemischen mit Alkohol und Isoamylacetat: Th., Soc. 97, 2601; vgl. Hilditch, Dunstan, Z. El. Ch. 17, 931; von Gemischen mit Anilin: Th., M., D., Soc. 103, 1115. Brechungsvermögen von Lösungen in Alkohol und in Natriumäthylat-Lösung: Hantzsch, Meisenbeurg, B. 43, 97. Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 75. — Elektrische Leitfähigkeit von p-Chlor-phenol in Wasser: Calcagni, G. 45 II, 366. Elektrische Doppelbrechung benzolischer Lösungen: Lippmann, Z. El. Ch. 17, 15. Zerstäubungs: Calcagni, G. 45 II, 365.

p-Chlor-phenol spaltet bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in wäßriger oder wäßrig-alkoholischer Lösung das Chlor quantitativ als HCl ab (Kelber, B. 50, 309). Liefert mit der berechneten Menge Brom in Eisessig 4-Chlor-2.6-dibrom-phenol (Hunter, Joyce, Am. Soc. 39, 2643). Beim Ansäuern einer mit Jod und KIO₂ versetzten alkal. Lösung entsteht 4-Chlor-2.6-dijod-phenol (H., J.). Liefert in CS₂-Lösung mit SCl₂ 5.5'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenylsulfid; die Ausbeute an letzterem steigt bei Verwendung von S₂Cl₃, besonders in Gegenwart von Schwefel (Richter, B. 49, 1024). Gibt mit SOCl₂ in Gegenwart von Pyridin in Benzol Bis-[4-chlor-phenyl]-sulfit (S. 102) (R., B. 49, 2344; BASF, D. R. P. 303033; C. 1918 I, 499; Frdl. 13, 254), in Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ 5.5'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenylsulfoxyd (Syst. No. 553) (Gazdar, Smiles, Soc. 97, 2251). p-Chlor-phenol gibt mit ¹/₃ Mol PCl₂ bei 150° Tris-[4-chlor-phenyl]-phosphit (Michaelis, Rocholl, B. 31, 1053), mit einem großen Überschuß an PCl₃ bei 100° Phosphorigsäure-bis-[4-chlor-phenyl]-dichlorid (Strecker, Grossmann, B. 49, 85). Die bei der Einw. von PSCl₂ auf p-Chlor-phenol entstehenden Reaktionsprodukte (Autenbieth, Hildebrand, B. 31, 1108) haben nicht die von Au., H. angenommenen Konstitutionsformeln (St., Gr., B. 49, 72, 86). Liefert bei kurzem Erhitzen mit Lithium auf 220° und nachfolgendem Behandeln mit Wasser Phenol (Spencer, Price, Soc. 97, 388); beim Erhitzen mit Calcium auf 160° entsteht 4-Oxy-phenyl-calciumchlorid (Syst. No. 2337a), das bei Behandlung mit Wasser ebenfalls in Phenol über-

p-CHLOR-PHENOL

geht (Sp., Pr.). p-Chlor-phenol gibt in Kupfergefässen mit Kalilauge bei 195° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 269544; C. 1914 I, 591, Frdl. 11, 190) oder mit Ba(OH)₂ und Wasser bei 170—195° (Bayer & Co., D. R. P. 249939; C. 1912 II, 655; Frdl. 10, 1330) Hydrochinon. Beim Erwärmen von p-Chlor-phenol mit schwefelsaurer HgSO₄-Lösung und Neutralisieren mit Natronlauge entsteht 4-Chlor-2 (oder 3)-hydroxymercuri-phenol (Bayer & Co., D. R. P. 234851; C. 1911 I, 1769; Frdl. 10, 1272). p-Chlor-phenol gibt mit CCl₄, KOH und Alkohol bei 140° (Hasse, B. 10, 2190) oder mit CCl₄ und Natronlauge in Gegenwart von Kupfer bei Siedetemperatur (Zeltner, Landau, D. R. P. 258887; C. 1913 I, 1641; Frdl. 11, 208) 5 Chlor-2-oxy-benzoesäure. Gibt mit a-Methyl-acetessigsäureäthylester in Gegenwart von P₂O₅ C-Chlor-2.3-dimethyl-chromon und reagiert analog mit a-Athyl-acetessigsäureäthylester (Simonis, Schuhmann, B. 50, 1144). Liefert in Gegenwart von konz. Schwefelsäure mit Oxalessigsäurediäthylester 6-Chlor-cumarin-carbonsäure-(4)-äthylester, mit Acetondicarbonsäurediäthylester 6-Chlor-cumarin-essigsäure-(4)-äthylester (Dey, Soc. 107, 1642, 1644). Reagiert mit Äthylenoxyd analog o-Chlor-phenol; Geschwindigkeit der Reaktion mit Äthylenoxyd und Propylenoxyd in Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol bei 70°: Boyd, Marle, Soc. 105, 2123.

oxyd und Propylenoxyd in Gegenwart von Natriumathylat in Alkonol del 10°: Boxd, Marle, Soc. 105, 2123.

KO·C₆H₄Cl. + 2HO·C₆H₄Cl. B. Man erwärmt 38,4 Tle. p-Chlor-phenol mit 30 Tln. Benzol und 5,6 Tln. KOH (Schülke & Mayr, Flemming, D. R. P. 247410; C. 1912 II, 165; Frdl. 11, 1212). Krystalle. — IMg·O·C₆H₄Cl. B. Aus p-Chlor-phenol und Propylmagnesium-jodid in Benzol (Tschelinzew, 3K. 45, 870; C. 1914 I, 627); Wärmetönung dieser Reaktion: Tsch., 3K. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Zähe Masse. Gibt mit p-Chlor-phenol Komplexverbindungen; Wärmetönung der Reaktion mit 1, 2 und 3 Mol p-Chlor-phenol in Benzol: Tsch.

Methyl-[4-chlor-phenyl]-äther, p-Chlor-anisol $C_7H_7OCl=C_6H_4Cl\cdot O\cdot CH_3$ (S. 186). Riecht ähnlich wie Anethol (Holleman, R. 37, 104). — Gibt beim Erhitzen mit 1 Mol Natriummethylat in Methanol auf 176° p-Chlor-phenol (DE Lange, R. 38, 103).

Äthyl - [4 - chlor - phenyl] - äther, p - Chlor - phenetol $C_8H_8OCl = C_6H_4Cl \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 187). n_9^{19} : 1,5180; n_9^{19} : 1,5227; n_9^{19} : 1,5349 (Cotton, Mouton, A. ch. [8] 28, 216). Magnetische Doppelbrechung: C., M.

Allyl-[4-chlor-phenyl]-äther C₉H₉OCl = C₆H₄Cl·O·CH₂·CH·CH₂. B. Aus p-Chlor-phenol und Allylbromid bei Gegenwart von K₂CO₃ in Aceton (Claisen, Eislen, A. 401, 36). — Flüssigkeit von starkem Anisgeruch. Kp₁₂: 106—107°. D¹⁵: 1,131. — Geht beim Sieden unter gewöhnlichem Druck in 5-Chlor-2-oxy-1-allyl-benzol über.

Phenyl-[4-chlor-phenyl]-äther, 4-Chlor-diphenyläther C₁₂H₉OCl=C₆H₄Cl·O·C₆H₆.

B. Aus Diphenyläther und Chlor in CCl₄ bei Gegenwart von Jod, neben 4.4'-Dichlor-diphenyläther (MAILHE, MURAT, C. r. 154, 602; Bl. [4] 11, 329). — Kp: 284—285°. D¹⁵: 1,2026. n_p: 1,599. — Geht beim Überleiten über Nickel im Wasserstoffstrom bei 350° in Diphenyläther über. Gibt eine Magnesiumverbindung, die beim Behandeln mit Sauerstoff und verd. Säure Hydrochinonmonophenyläther liefert.

Bis-[4-chlor-phenyl]-äther, 4.4'-Dichlor-diphenyläther $C_{19}H_8OCl_2=C_6H_4Cl\cdot O\cdot C_6H_4Cl\cdot I)$. B. Neben 4-Chlor-diphenyläther aus Diphenyläther und Chlor in CCl_4 bei Gegenwart von Jod (Mailhe, Murat, C. r. 154. 603; Bl. [4] 11, 330). — Kp: 312—314°. D^{11} : 1,3164. n_p : 1,611.

Äthylenglykol-mono-[4-chlor-phenyläther], a-Oxy- β -[4-chlor-phenoxy]-äthan $C_8H_9O_2Cl = C_8H_4Cl\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus p-Chlor-phenol und Äthylenoxyd in Gegenwart von NaO· C_2H_5 in Alkohol (Boyd, Marle, Soc. 105, 2136). — Fast farblose Krystalle. F:ca. 28°.

Propylenglykol- β -[4-chlor-phenyläther], α -Oxy- β -[4-chlor-phenoxy]-propan $C_9H_{11}O_9Cl=C_8H_4Cl\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Natrium-p-chlor-phenolat und β -Chlor-propylalkohol (aus Propylen und HOCl) bei 160° (BAYER & Co., D. R. P. 282991; C. 1915 I, 815; Frdl. 12, 690). — Kp_{18} : 151— 153° .

Glycerin-a-[4-chlor-phenyl]äther, $a.\beta$ -Dioxy- γ -[4-chlor-phenoxy]-propan $C_8H_{11}O_8Cl=C_6H_4Cl\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH\ (vgl.\ S.\ 187)$. B. Aus p-Chlor-phenol und Glycerin-a-monochlorhydrin in alkal. Lösung (Poulenc Frères, Fourneau, D. R. P. 219325; C. 1910 I, 974; Frdl. 9, 996). — Geruchlos. Nadeln (aus Äther + Petroläther), Blättchen (aus Benzol). F: 80°. Kp₁₉: 214—215°. Unlöslich in Petroläther, schwer löslich in kaltem Äther, kaltem Wasser und in Olivenöl.

Chloressigsäure-[4-chlor-phenylester] $C_8H_6O_3Cl_2 = C_6H_4Cl \cdot O \cdot CO \cdot CH_4Cl \cdot B$. Aus p-Chlor-phenol und Chloracetylchlorid bei 130—140° (Fries, Hasselbach, Schröder, A. 405, 368; vgl. Johannssen, Diss. [Rostock 1898], S. 12). — F: 34° (J.), 36° (F., H., Sch.). Kp₄₅: 181° (F., H., Sch.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Geht beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 140—150° in 5.ω-Dichlor-2-oxy-acetophenon über (F., H., Sch.).

¹⁾ Zur Stellung der Chloratome vgl. nach dem Lite-atur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] LE FEVRE, SAUNDERS, TURNER, Soc. 1927, 1170.

Diglykolsäure-bis-[4-chlor-phenylester] $C_{16}H_{12}O_5Cl_2 = (C_6H_4Cl\cdot O\cdot CO\cdot CH_2)_2O$. B. Aus Diglykolsäuredichlorid und p-Chlor-phenol in alkal. Lösung (Boehringer & Söhne, D. R. P. 223305; C. 1910 II, 349; Frdl. 10, 1085). — Nadeln (aus Alkohol). F: 130°. Leicht löslich in Aceton, löslich in Alkohol und Äther.

Schwefligsäure - bis - [4 - chlor - phenylester], Bis - [4 - chlor - phenyl] - sulfit $C_{12}H_2O_3Cl_2S=(C_6H_4Cl\cdot O)_2SO$. B. Aus p-Chlor-phenol und SOCl₂ in Gegenwart von Pyridin in Benzol (Richter, B. 49, 2344; BASF, D. R. P. 303033; C. 1918 I, 499; Frdl. 13, 254). — Krystallinisch. Kp₁₂: 213—214 6 (geringe Zersetzung). — Wird durch Wasser sofort hydrolysiert.

Phosphorigsäure-bis-[4-chlor-phenylester]-chlorid $C_{19}H_8O_2Cl_3P=(C_8H_4Cl\cdot O)_2PCl.$ B. Aus p-Chlor-phenol und überschüssigem PCl₈ bei 100° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 85). — Kp_{11} : 225—227°.

Phosphorigsäure-[4-chlor-phenylester]-dichlorid $C_6H_4OCl_3P = C_6H_4Cl \cdot O \cdot PCl_3$. B. Aus p-Chlor-phenol und überschüssigem PCl_3 bei 100° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 85). — Kp_{13} : $128-130^{\circ}$.

Phosphorsäure-tris - [4-chlor - phenylester], Tris - [4-chlor - phenyl] - phosphat C₁₉H₁₉O₄Cl₂P = (C₉H₄Cl·O)₂PO (S. 188). B. Aus Natrium-p-chlor-phenolat und POCl₃ (AGFA, D. R. P. 246871; C. 1912 I, 1875; Frdl. 10, 1084). — F: 112°.

Phosphorsäure - [4-chlor-phenylester]-dichlorid C₆H₄O₉Cl₅P = C₆H₄Cl·O·POCl₂ (S. 188). B. Aus Phosphorsäure-[4-chlorsulfonyl-phenylester]-dichlorid und PCl₅ bei 180° (Anschütz, Molineus, A. 415, 53). — Kp₇₆₀: 265°; Kp₁₂: 141°. — Liefert mit PCl₅ bei 250° p-Dichlorbenzol.

Thiophosphorsäure - O.O.O-tris - [4-chlor-phenylester], O.O.O-Tris - [4-chlor-phenyl]-thiophosphat $C_{18}H_{12}O_3Cl_3SP = (C_6H_4Cl\cdot O)_3PS$. Die im Hptw. (8. 188) unter dieser Formel beschriebene Verbindung von Autenrieth, Hildeerand (B. 31, 1108) hat nicht diese Konstitution (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 72, 86).

B. Tris-[4-chlor-phenyl]-thiophosphat entsteht beim Zusammenschmelzen von Tris-[4-chlor-phenyl]-phosphit mit der berechneten Menge Schwefel (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 88). Beim Erhitzen von Tris-[4-chlor-phenyl]-selenophosphat mit Schwefel (ST., G.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 85—86°. Sehr leicht löslich in Benzol, löslich in Ligroin, Chloroform, Ather.

Thiophosphorsäure - O.O - bis - [4 - chlor - phenylester] - chlorid $C_{18}H_8O_3Cl_3SP = (C_8H_4Cl \cdot O)_2PSCl$. Die im Hptw. (8. 188) unter dieser Formel beschriebene Verbindung von Autenrieth, Hildebrand (B. 31, 1109) hat nicht diese Konstitution (Strecker, Grossmann, R. 49, 86)

MANN, B. 49, 86).

B. Thiophosphorsaure-O.O-bis-[4-chlor-phenylester]-chlorid entsteht aus Phosphorig-saure-bis-[4-chlor-phenylester]-chlorid und 1 Atom Schwefel bei 210—215° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 86). — Krystalle (aus Alkohol). F: 43—44°. Kp₁₁: 243—245°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Thiophosphorsäure-O-[4-chlor-phenylester] - dichlorid $C_0H_4OCl_9SP=C_0H_4Cl\cdot O\cdot PSCl_4$. B. Aus Phosphorigsäure-[4-chlor-phenylester]-dichlorid und 1 Atom Schwefel bei 230° (STRECKER, GEOSSMANN, B. 49, 85). — Kp₁₁: 143—145°.

Thiophosphorsäure - O.O - bis - [4 - chlor - phenylester] - amid $C_{12}H_{10}O_2NCl_2SP = (C_2H_4Cl \cdot O)_2PS \cdot NH_2$ (8. 188). Zur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 86.

Selenophosphorsäure-O.O.o-tris-[4-chlor-phenylester], O.O.o-Tris-[4-chlor-phenyl]-selenophosphat $C_{18}H_{19}O_3Cl_3PSe=(C_6H_4Cl\cdot O)_3PSe$ (8. 188). Gibt beim Erhitzen mit Schwefel O.O.O-Tris-[4-chlor-phenyl]-thiophosphat (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 86).

Selenophosphorsäure-O.O-bis-[4-chlor-phenylester]-chlorid $C_{12}H_4O_2Cl_2PSe = (C_2H_4Cl\cdot O)_2PSeCl.$ B. Aus Phosphorigsäure-bis-[4-chlor-phenylester]-chlorid und überschüssigem Selen bei 2756 (STRECKER, GEOSSMANN, B. 49, 87). — Krystalle (aus Ligroin). F: 59—61°. Kp₁₁: 245—255°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Bensol, weniger in Ligroin.

2.3-Dichlor-phenol $C_0H_0CCl_2=C_0H_0Cl_2$: OH. B. Neben anderen Verbindungen aus 2.3-Dichlor-anilin durch Diasotieren und Eintragen der Diasolösung in siedende 65 $^{\circ}/_{\circ}$ ige Schwefelsäure (HOLLEMAN, R. 87, 102). Neben 2.6-Dichlor-phenol und 2.3-Dichlor-anisol beim Erhitzen von 1.2.3-Trichlor-benzol mit Natriummethylat in Methanol auf 180 $^{\circ}$ (H., R. 37, 199). — Krystalle (aus Benzin). Riecht durchdringend jodoformartig; Geruchsstärke einer wäßr. Lösung: H., R. 37, 106. F: 57 $^{\circ}$.

Methyl-[2.8-dichlor-phenyl]-äther, 2.8-Dichlor-anisol C_1H_4 0 $Cl_2 = C_0H_4Cl_2 \cdot 0 \cdot CH_4$. B. Aus 2.3-Dichlor-phenol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (HOLLEMAN, R. 87, 104).

DICHLORPHENOLE

Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von 1.2.3-Trichlor-benzol mit Natriummethylat in Methanol auf 180° (H., R. 37, 200). — Krystalle von intensivem, etwas an Acetophenon erinnerndem Geruch. F: 31°.

2.4-Dichlor-phenol $C_6H_4OCl_2=C_6H_3Cl_2\cdot OH$ (S. 189). B. Zur Bildung bei der Chlorierung von Phenol vgl. Holleman, R. 37, 97. — Der Geruch erinnert bei starker Verdünnung an Jodoform; Geruchsstärke einer wäßr. Lösung: H., R. 37, 106. F: 45° (H.). — Gibt mit α -Methyl-acetessigsäureäthylester in Gegenwart von P_2O_5 beim Erwärmen 6.8-Dichlor-2.3-dimethyl-chromon (Simonis, Schuhmann, B. 50, 1148).

Methyl-[2.4-dichlor-phenyl]-äther, 2.4-Dichlor-anisol $C_7H_6OCl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot O \cdot CH_3$ (8.189). B. Aus 2.4-Dichlor-phenol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Holleman, R. 37, 104). — Krystalle von intensivem, etwas an Acetophenon erinnerndem Geruch. F: 28°.

Isoamyl-[2.4-dichlor-phenyl]-äther $C_{11}H_{14}OCl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot O \cdot C_8H_{11}$. B. Aus 2.4-Dichlor-phenol und Isoamylchlorid in wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei 150° (Holleman, R. 37, 105). — Schwach riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 172—173°.

2.5-Dichlor-phenol C₆H₄OCl₈ = C₆H₃Cl₂·OH (S. 189). B. Aus 1.2.4-Trichlor-benzol und Natriummethylat in Methanol bei 180° (Holleman, R. 37, 201). — Prismen (aus Benzin). F: 58° (H., R. 37, 101). Geruchsstärke einer wäßr. Lösung: H., R. 37, 106.

Methyl-[2.5-dichlor-phenyl]-äther, 2.5-Dichlor-anisol $C_7H_6OCl_2=C_6H_3Cl_2\cdot O\cdot CH_3$ (S. 190). B. Aus 2.5-Dichlor-phenol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Holleman, R. 37, 104). — Riecht wie Anisol. F: 24°. Kp_{40} : 140°.

2.6-Dichlor-phenol $C_6H_4OCl_2 = C_8H_3Cl_2 \cdot OH$ (S. 190). B. Man leitet in geschmolzenes Phenol 2 Atome Chlor ein, destilliert das Reaktionsprodukt und behandelt die unterhalb 210° siedenden Anteile nochmals mit 2 Atomen Chlor; man trennt von 2.4-Dichlor-phenol durch Zentrifugieren der in der Kälte abgeschiedenen Krystalle und durch Ausschütteln mit Sodalösung, in der 2.6-Dichlor-phenol leichter löslich ist (Holleman, R. 37, 97). Neben wenig 2.3-Dichlor-phenol und 2.3-Dichlor-anisol aus 1.2.3-Trichlor-benzol und Natriummethylat in Methanol bei 180° (H., R. 37, 199). (Man diazotiert 2.6-Dichlor-4-amino-phenol ... (Seifart, A. Spl. 7, 203); H., R. 37, 100). — Riecht durchdringend und anhaftend, bei starker Verdünnung jodoformartig; Geruchsstärke einer wäßr. Lösung: H., R. 37, 106. F: 67° (H., R. 37, 100).

Methyl-[2.6-dichlor-phenyl]-äther, 2.6-Dichlor-anisol $C_7H_6OCl_3 = C_6H_3Cl_3 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2.6-Dichlor-phenol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Holleman, R. 37, 104).

Riecht intensiv, etwas an Acetophenon erinnernd. F: 10,1°.

3.4-Dichlor-phenol $C_0H_4OCl_2=C_0H_3Cl_2\cdot OH$ (S. 190). Darst, aus 3.4-Dichlor-anilin: Holleman, R. 37, 102. — Riecht wie Phenol; Geruchsstärke einer wäßr. Lösung: H., R. 37, 106. F: 68°. Kp_{767} : 253,5°.

Methyl-[3.4-dichlor-phenyl]-äther, 3.4-Dichlor-anisol $C_7H_6OCl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 3.4-Dichlor-phenol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Holleman, R. 37, 104). — Riecht anisartig. F: —8°.

3.5-Dichlor-phenol C₆H₄OCl₂ = C₆H₃Cl₂·OH (S. 190). B. Aus 1.3.5-Trichlorbenzol durch Erhitzen mit Natriummethylat und Methanol auf 180° und Zersetzen des entstandenen 3.5-Dichlor-anisols durch konz. Salzsäure (Holleman, R. 37, 103, 201). (Aus 3.5-Dichlor-anilin ... (Blanksma, R. 27, 29); Willstätter, Schudel, B. 51, 785). — Riecht schwach phenolartig; Geruchsstärke einer wäßr. Lösung: H., R. 37, 106. F: 68° (H.; Will., Sch.). Kp₈: 122—124° (Will., Sch.). Schwer löslich in Wasser; verflüssigt sich beim schwachen Erwärmen mit Wasser und efstarrt beim Abkühlen zu Prismen (Will., Sch.). — Gibt bei der Einw. von salpetriger Säure 3.5-Dichlor-4-nitro-phenol (Will., Sch.); vgl. Hodgson, Wignall, Soc. 1927, 2216). Liefert mit Salpetersäure in konz. Schwefelsäure (Blanksma, R. 27, 36) oder in Eisessig (Will., Sch.) 3.5-Dichlor-2.4.6-trinitro-phenol. Gibt mit 3.5-Dichlor-1-diazo-benzol in Sodalösung 2.6.3'.5'-Tetrachlor-4-oxy-azobenzol (Will., Sch.).

Methyl-[8.5-dichlor-phenyl]-äther, 3.5-Dichlor-anisol $C_7H_6OCl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 190). B. Aus 1.3.5-Trichlor-benzol und Natriummethylat in Methanol bei 180° (Holleman, R. 37, 103, 201). — Riecht wie Anisol.

2.4.6-Trichlor-phenol $C_6H_3OCl_3=C_6H_3Cl_3$: OH (S.~190). B. Bei der Einw. von Chlor auf die bei der Sulfurierung des Phenols entstehenden Phenolsulfonsäuren in wäßr. Lösung; die Ausbeute ist bei Anwendung von 0- und p-Phenolsulfonsäure quantitativ, bei Anwendung von Phenol-disulfonsäure-(2.4) fast quantitativ, bei Anwendung von Phenol-trisulfonsäure-(2.4.6) gering (Datta, Mitter, Am.~Soc.~41, 2032). Beim Einleiten von Chlor in eine wäßr. Suspension von 4-Oxy-azobenzol (Schmidt, J.~pr.~[2] 85, 237). — Krystallisiert aus Eisessig in Nadeln mit $1C_3H_4O_6$, die die Essigsäure beim Aufbewahren über CaO wieder ab-

geben (van Erp, R. 30, 281 Anm.). F: 69,5°; Kp₇₈₀: 246°; D₁⁷⁵: 1,4901; D₁¹⁰⁰: 1,4587; D₁¹⁵⁵: 1,4294; Oberflächenspannung zwischen 70,2° (36,3 dyn/cm) und 196,5° (24,1 dyn/cm): Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 129. Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes und der alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 103, 1642, 1649. Thermische Analyse des Systems mit Diphenylamin: Giua, Cherchi, G. 49 II, 282. Elektrische Leitfähigkeit in Wasser: Calcagni, G. 45 II, 366. — Gibt bei der elektrolytischen Oxydation in schwefelsaurer Suspension an Platinanoden bei 70° 2.6-Dichlor-hydrochinon (Fighter, Stocker, B. 47, 2016). Liefert beim Kochen mit Königswasser Tetrachlor-p-chinon und Trichlornitromethan (Datta, Chatterjee, Am. Soc. 38, 1819; vgl. Kempf, Moehrke, D. R. P. 256034; C. 1913 I, 758; Frdl. 11, 193). Beim Etwärmen des Silbersalzes mit Benzol auf 60° entsteht eine amorphe Verbindung (C₆H₂OCl₂)_x (Hunter, Olson, Dantels, Am. Soc. 38, 1767). 2.4.6-Trichlor-phenol gibt mit Äthylenoxyd bei Gegenwart von Natriumäthylat in alkoh. Lösung Äthylenglykol-mono-[2.4.6-trichlor-phenyl]-äther; Geschwindigkeit dieser Reaktion und der analogen Reaktion mit Propylenoxyd bei 70°: Boyd, Marle, Soc. 105, 2123.

IMg·O·C₈H₂Cl₈. B. Aus 2.4.6-Trichlor-phenol und Propylmagnesiumjodid in Benzol (Tschelinzew, 36. 45, 872; C. 1914 I, 627); Wärmetönung dieser Reaktion: Tsch., 36. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Voluminös. Gibt Komplexverbindungen mit 2.4.6-Trichlor-phenol; Wärmetönung bei der Einw. von 1 und 2 Mol 2.4.6-Trichlor-phenol: Tsch.

Äthyl-[2.4.6-trichlor-phenyl]-äther, 2.4.6-Trichlor-phenetol $C_8H_7OCl_3 = C_6H_2Cl_3 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 192). B. Aus der Silberverbindung des 2.4.6-Trichlor-phenols und Äthyljodid (Hunter, Olson, Daniels, Am. Soc. 38, 1762).

[β -Brom-äthyl]-[2.4.6-trichlor-phenyl]-äther, β -Brom- α -[2.4.6-trichlor-phenoxy]-äthan $C_8H_8OCl_8Br=C_8H_8Cl_8\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2Br$. B. Aus 2.4.6-Trichlor-phenol und Äthylenbromid in alkal. Lösung (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 442). — Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 47—48° (korr.). Leicht löslich in Äther, Benzol, schwer in kaltem Alkohol.

Äthylenglykol-mono-[2.4.6-trichlor-phenyläther], a-Oxy- β -[2.4.6-trichlor-phenoxy]-äthan $C_8H_7O_3Cl_3=C_6H_2Cl_3\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot OH$. B. Aus 2.4.6-Trichlor-phenol und Äthylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (Boyd, Marle, Soc. 105, 2136). — Nadeln (aus Petroläther). F: 77°.

a-[2.4.6-Trichlor-phenoxy]- β -dimethylamino-äthan $C_{10}H_{12}ONCl_3 = C_6H_2Cl_3 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus [β -Brom-āthyl]-[2.4.6-trichlor-phenyl]-äther und Dimethylamin (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 443). — $C_{10}H_{12}ONCl_3 + HCl$. Nadeln. F: 187° bis 189°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Schweiligsäure-bis-[3.4.6-trichlor-phenylester], Bis-[2.4.6-trichlor-phenyl]-sulfit $C_{12}H_4O_3Cl_6S=(C_6H_2Cl_3\cdot O)_2SO$. B. Aus 2.4.6-Trichlor-phenol und $SOCl_2$ in Gegenwart von Pyridin in Benzol (Richter, B. 49, 2344). — Krystalle (aus Benzol). F: 87—88°; der Schmelzpunkt sinkt beim Aufbewahren rasch und nähert sich dem Schmelzpunkt des 2.4.6-Trichlor-phenols. Leicht löslich in Alkohol und warmem Benzol, unlöslich in CS_2 und Ligroin. Sehr empfindlich gegen Wasser.

Pentachlorphenol C₆HOCl₅ = C₆Cl₅·OH (S. 194). B. Neben anderen Verbindungen bei der Elektrolyse einer Lösung von Benzol in einem Gemisch von wäßr. Salzsäure und Eisessig (Fichter, Glantzstein, B. 49, 2480). Neben 2.3.5.6-Tetrachlor-4-jod-phenol bei der Einw. von Chlor auf p-Jod-phenol in CCl₄ bei 50° (Brazier, Mc Combie, Soc. 101, 976). Aus Hexachlor-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) durch Einw. von KI (B., Mc C.). — F: 189° (F., G.), 186—187° (B., Mc C.).

S. 197, Z. 12 v. o. ist zu ersetzen durch: "Hexachlorphenol" vom Schmelzpunkt 46° C₆OCl₆ s. Hptw. Bd. VI, S. 194, Z. 1 von unten.

"Hexachlorphenol" vom Schmelspunkt 106°, "Pentachlorphenolchlor" C_6OCl_6 s. Hexachlor-cyclohexadien-(1.4)-on-(3), *Hptw. Bd. VII*, S. 144.

c) Brom-Derivate des Phenols.

2-Brom-phenol, o-Brom-phenol C₀H₅OBr = C₀H₄Br·OH (S. 197). B. Neben viel p-Brom-phenol bei der Einw. von 1 Mol Brom auf unverdünntes oder in CCl₄, CS₂ oder Eisessig gelöstes Phenol; der Gehalt des Bromierungsprodukts an o-Brom-phenol nimmt mit steigender Temperatur zu und beträgt bei —30° (in CS₂) 2,6°/₀, bei 180° (unverd.) 23°/₀ (HOLLE-MAN, RINKES, C. 1910 II, 304; R. 30, 74). — Darst. Man leitet in 500 g Phenol bei 170° 850 g Bromdampf ein, destilliert das Reaktionsprodukt unter vermindertem Druck, behandelt die niedriger siedenden Anteile mit Pikrinsäure und zerlegt das Pikrat mit Ammoniak (H., R., R. 30, 77). — Aus o-Brom-anilin dargestelltes und über das Pikrat gereinigtes o-Brom-phenol hat E: 5,6°; D³⁰: 1,5529 (H., R., R. 30, 51, 55). Läßt sich leicht bis —20° unterkühlen (H., R.). Über eine bei ca. —10° erstarrende instabile Form vgl. H., R., R. 30, 78. Thermische Analyse des Systems mit p-Brom-phenol: H., R., R. 30, 55. Absorptionsspektrum

eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 75. — Gibt mit Benzophenonchlorid bei Gegenwart von AlCl₃ in warmem Benzol a.a-Bis-[2-brom-phenoxy]-diphenylmethan, in kaltem CS₂ 3-Brom-4-oxy-triphenylcarbinol (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1597). Kondensiert sich mit a-Methyl-acetessigsäureäthylester in Gegenwart von P₂O₅ zu 8-Brom-2.3-dimethyl-chromon (Simonis, Schuhmann, B. 50, 1146).

- **3-Brom-phenol, m-Brom-phenol** $C_6H_5OBr=C_6H_4Br\cdot OH$ (S. 198). Absorptions-spektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 75. Gibt mit a-Methyl-acetessigsäureäthylester bei Gegenwart von P_2O_5 5-Brom-2.3-dimethyl-chromon und 7-Brom-2.3-dimethyl-chromon (Simonis, Schuhmann, B. 50, 1147).
- 4-Brom-phenol, p-Brom-phenol C₆H₅OBr = C₆H₄Br·OH (S. 198). B. Neben o-Brom-phenol bei der Einw. von Brom auf unverdünntes oder in CS₂, CCl₄ oder Eisessig gelöstes Phenol; der Gehalt des Bromierungsproduktes an p-Brom-phenol nimmt mit steigender Temperatur ab und beträgt bei —30° (in CS₂-Lösung) 97,4°/₀, bei 180° (unverd.) 77°/₀ (Holleman, Rinkes, C. 1910 II, 304; R. 30, 74). Aus Phenol und N-Brom-acetamid in Ather unter Kühlung (Wohl, B. 52, 61). Aus p-Amino-phenol durch Diazotieren und Eintragen der Diazoniumsalz-Lösung in CuBr-Lösung (H., R., R. 30, 52). Darst. Zu einer Lösung von 1 kg Phenol in 1 l CS₂ fügt man unter Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch eine Lösung von 1702 g Brom in 500 cm³ CS₂, destilliert das Lösungsmittel unter gewöhnlichem Druck ab und fraktioniert den Rückstand im Vakuum; Ausbeute 80—84°/₀ der Theorie (Organic Syntheses 1 [New York 1921], S. 39; vgl. H., R., R. 30, 58). F: 63,5° (H., R., R. 30, 53), 63° (Organic Syntheses 1, S. 41). D⁸⁰: 1,5875 (H., R., R. 30, 55). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes und der alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 103, 1642, 1647. Thermische Analyse des Systems mit o-Brom-phenol (Eutektikum bei —11,7° und ca. 27°/₀ p-Brom-phenol): H., R., R. 30, 55. Brechungsvermögen von Lösungen in Alkohol und in Natriumāthylat-Lösung: Hantzsch, Meisenburg, B. 43, 97. Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrineāure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 75. Gibt mit der berechneten Menge Chlor in Eisessig 2.6-Dichlor-4-brom-phenol (Hunter, Joyce, Am. Soc. 39, 2644). Liefert mit SCl₂ in CS₂-Lösung 6.6'-Dibrom-3.3'-dioxy-diphenylsulfid (Tassinari, G. 17, 91; 23 I, 194). Beim Erwärmen eines Gemisches von p-Brom-phenol und Toluol mit AlCl₃ erhält man Phenol und nicht ganz einheitliches m-Brom-toluol (Kohn, Bum, M. 33, 926). p-Brom-phenol kondensiert sich mit α-Methyl-acetessigester in Gegenwart von P₂O₅ 2u 6-Brom-2.3-dimethyl-chromon (Simonis, Schuhmann, B. 50, 1145). Darstellung eines sauren Kaliumsalzes: Schülke & Mayr, Fl

Methyl - [4 - brom - phenyl] - äther, p - Brom - anisol $C_7H_70Br = C_6H_4Br \cdot 0 \cdot CH_3$ (S. 199). B. Aus Anisol durch Einw. von Brom in Chloroform (GRIGNARD, BELLET, COURTOT, A. ch. [9] 4, 47) oder von N-Brom-acetamid in Aceton (Wohl, B. 52, 61). — F: 11—11,5°; Kp: 215° (W.); Kp₁₆: 100° (G., B., C.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum im Dampfzustand und in Lösung: Purvis, Soc. 107, 661.

Äthyl-[4-brom-phenyl]-äther, p-Brom-phenetol $C_8H_9OBr=C_6H_4Br\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 199). Ultraviolettes Absorptionsspektrum im Dampfzustand und in Lösung: Purvis, Soc. 107, 663.

[β -Brom-äthyl]-[4-brom-phenyl]-äther, β -Brom-a-[4-brom-phenoxy]-äthan $C_gH_gOBr_g=C_gH_4Br\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2Br$. B. Aus [β -Brom-äthyl]-phenyl-äther und Brom in Chloroform (Jacobs, Heidelberger, $J.\ biol.\ Chem.\ 21,444$). — Rhomben (aus absol. Alkohol). F: 56—57° (korr.). Leicht löslich in Benzol und Äther, schwer in kaltem Alkohol.

Allyl-[4-brom-phenyl]-äther $C_9H_9OBr = C_8H_4Br \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. B. Aus p-Bromphenol und Allylbromid bei Gegenwart von K_2CO_3 in Aceton (CLAISEN, EISLER, A. 401, 38). — Anisartig riechende Flüssigkeit. Kp_{14} : 126°. — Lagert sich beim Kochen unter gewöhnlichem Druck in 5-Brom-2-oxy-1-allyl-benzol um.

Phenyl-[4-brom-phenyl] - äther, 4-Brom - diphenyläther $C_{12}H_9OBr = C_6H_4Br\cdot O\cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenyläther und Brom in CCl_4 oder CS_2 bei Gegenwart von Jod, neben 4.4'-Dibrom-diphenyläther (Mailhe, Murat, C. r. 154, 603; Bl. [4] 11, 331). — Kp: 305° . D¹³: 1,4493. n_D : 1,621.

Bis-[4-brom-phenyl]-äther, 4.4'-Dibrom-diphenyläther $C_{12}H_6OBr_2=(C_6H_4Br)_2O$ (S. 200). Zur Konstitution vgl. LE Fèvre, Saunders, Turner, Soc. 1927, 1169. — B.

Aus Diphenyläther und Brom in CCl₂ oder CS₂ bei Gegenwart von Jod, neben 4-Brom-diphenyläther (Mailer, Murat, C. r. 154, 603; Bl. [4] 11, 332). — F: 53°. Kp: 338—340° (M., M.).

- Glycerin-a.a'-bis-[4(?)-brom-phenyläther], β -Oxy- $a.\gamma$ -bis-[4(?)-brom-phenoxy]-propan $C_{14}H_{14}O_3Br_3=C_4H_4Br\cdot O\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_3\cdot O\cdot C_4H_4Br$. B. Durch Einw. von Brom auf Glycerin-a.a'-diphenyläther in CCl_4 (Bösseken, R. 34, 108). —Blättchen (aus CCl_4). F: 81,5°. Beständig gegen $20^{\circ}/_{\circ}$ ige Natriumäthylat-Lösung.
- 2.6-Dichlor-4-brom-phenol C₆H₂OCl₂Br = C₆H₂Cl₂Br OH (S. 202). B. Aus p-Bromphenol und der berechneten Menge Chlor in Eisessig (HUNTER, JOYCE, Am. Soc. 39, 2644).

 AgO·C₆H₂Cl₂Br. Gelb. Zersetzung durch Athyljodid bei gewöhnlicher Temperatur und durch Benzol in der Wärme: H., J.
- **2.4.6-Trichlor-3-brom-phenol** $C_6H_2OCl_3Br = C_6HCl_3Br \cdot OH$ $(S. 202)^1$). B. Aus 2.4.4.5.6.6-Hexachlor-1-brom-cyclohexen-(1)-on-(3) und KI in warmem Eisessig (Mc Combie, Ward, Soc. 103, 2004). Nadeln (aus Essigsaure). F: 61°. Ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig.
- [2.4.6 Trichlor 3 brom phenyl] acetat $C_gH_4O_3Cl_sBr=C_eHCl_3Br\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Blättchen. F: 70° (Mc Combin, Ward, Soc. 103, 2005).
- **2.4.5.6-Tetrachlor-3-brom-phenol** $C_0HOCl_4Br=C_0Cl_4Br\cdot OH$. B. Aus 2.4.4.5.6.6-Hexachlor-1-brom-cyclohexen-(1)-on-(3) und Kaliumacetat in Eisessig auf dem Wasserbade (Mc Combie, Ward, Soc. 108, 2005). Nadeln (aus Petroläther). F: 192°.
- [3.4.5.6 Tetrachlor 3 brom phenyl] acetat $C_8H_3O_9Cl_4Br = C_6Cl_4Br \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 144° (Mc Combie, Ward, Soc. 103, 2005). Schwer löslich in Alkohol, leicht in Aceton.
- 2.4-Dibrom-phenol C₆H₄OBr₂ = C₆H₃Br₂·OH (S. 202). B. Durch Einw. von 2 Mol Brom auf in Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) suspendiertes Phenol, anfangs unterhalb 0°, suletzt bei 30° (Pope, Wood, Soc. 101, 1824). Nadeln (aus Petroläther). F: 40° (korr.); Kp₁₇: 177° (P., W.). Gibt mit a-Methyl-acetessigsäureäthylester in Gegenwart von P₂O₅ beim Erwärmen 6.8-Dibrom-2.3-dimethyl-chromon (Simonis, Schuhmann, B. 50, 1148).
- Methyl-[2.4-dibrom-phenyl]-äther, 2.4-Dibrom-anisol $C_7H_6OBr_2 = C_6H_3Br_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 202). B. Aus 2.4-Dibrom-phenol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Pope, Wood, Soc. 101, 1825). Prismen (aus Petroläther). F: 61,3° (korr.).
- Äthyl-[2.4-dibrom-phenyl]-äther, 2.4-Dibrom-phenetol $C_8H_8OBr_8=C_8H_8Br_2\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 202). B. Aus dem Natriumsalz des 2.4-Dibrom-phenols und Athyljodid in Alkohol (Pope, Wood, Soc. 101, 1825): F: 53,3°.
- Bis [3.4(P) dibrom phenyl] äther, 2.4.2'.4'(P) Tetrabrom diphenyläther $C_{12}H_0OBr_4 = (C_0H_2Br_2)_2O$. B. Aus Diphenyläther und überschüssigem Brom in CS_2 in Gegenwart von etwas Jod (Cook, Am. Soc. 32, 1286). Nadeln. F: 83—84°. Kp₇₆₀: 410° bis 425°; Kp₂₅: 280—290°. Unlöslich in Wasser und in organischen Lösungsmitteln außer CS_2 und Petroläther.
- Glycerin-a-[2.4(f)-dibrom-phenyläther], $a\beta$ -Dioxy-y-[2.4(f)-dibrom-phenoxy]-propan $C_9H_{10}O_3$ Br₃ = C_6H_3 Br₃·O·CH₃·CH(OH)·CH₃·OH. B. Durch Einw. von Brom auf Glycerin-a-phenyläther in wäßr. Lösung (Börseken, R. 84, 108). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 90,5°.
- [3.4-Dibrom-phenyl]-acetat $C_8H_6O_2Br_8 = C_6H_3Br_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2.4-Dibrom-phenol beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (POPE, WOOD, Soc. 101, 1825). Nadeln (durch Destillation mit Wasserdampf). F: 36° (korr.).
- 2.6-Dibrom-phenol C₆H₄OBr₂ = C₆H₃Br₂·OH (S. 202). B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Tetrabromevclohexanon auf 120—130° (Wallach, C. 1905 II, 676; A. 343, 42; Bodboux, Taboury, C. r. 154, 1509; Bl. [4] 11, 660). Aus 3.5-Dibrom-4-oxy-benzoesäure beim Erhitzen mit Wasser oder Natronlange auf 165° (Pope, Wood, Soc. 101, 1827). Nadeln (durch Destillation mit Wasserdampf). F: 55° (B., T.), 56—57° (P., Wood). Kp₂₁: 162° (P., Wood). Liefert mit rauchender Salpetersäure in Eisessig bei 0° 2.6-Dibrom-4-nitro-phenol (P., Wood).
- Methyl-[2.6-dibrom-phenyl]-äther, 2.6-Dibrom-anisol $C_7H_6OBr_9=C_6H_9Br_9\cdot O\cdot CH_9$. B. Aus dem Natriumsalz des 2.6-Dibrom-phenols und Methyljodid in Methanol (Porz, Wood, Soc. 101, 1828). Riecht ähnlich wie Anisol. Nadeln. F: ca. 13°. Kp₃₄: 143—145°.
- Äthyl-[2.6-dibrom-phenyl]-äther, 2.6-Dibrom-phenetol $C_2H_3OBr_3=C_3H_3Br_3\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Natriumsalz des 2.6-Dibrom-phenols und Äthyljodid in Alkohol (Pope, Wood, Soc. 101, 1828). Krystalle. F: 40,6°.

Vgl. a. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] KOHN, RABINOWITSCH, M. 48, 348.

Methyl-[3.5-dibrom-phenyl]-äther, 3.5-Dibrom-anisol $C_7H_6OBr_2 = C_6H_3Br_2 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 203). B. Durch Diazotieren von 3.5-Dibrom-2-amino-anisol in alkoh. Lösung (Fuchs, M. 36, 131). — F: 38°.

Äthyl-[3.5-dibrom-phenyl]-äther, 3.5-Dibrom-phenetol $C_8H_8OBr_9=C_6H_3Br_9$ · O· C_2H_5 (S. 203). B. Aus 3.5-Dibrom-4-amino-phenetol über die Diazoverbindung nach Wiff (Fuchs, M. 36, 126).

4-Chlor-2.6-dibrom-phenol $C_0H_3OClBr_9=C_0H_2ClBr_9\cdot OH$. B. Durch Einw. der berechneten Menge Brom auf p-Chlor-phenol in Eisessig (Hunter, Joyce, Am. Soc. 39, 2643). — Nadeln (aus Alkohol). F: 92°. — $AgC_0H_2OClBr_9$. Orangefarbig, wird allmählich farblos. Zersetzung durch Äthyljodid bei gewöhnlicher Temperatur und durch Benzol in der Wärme: H., J.

Äthyl - [4 - chlor - 2.6 - dibrom - phenyl] - äther, 4 - Chlor - 2.6 - dibrom - phenetol $C_8H_7OClBr_9=C_8H_2ClBr_2\cdot O\cdot C_9H_5$. B. Aus dem Silbersalz des 4-Chlor-2.6-dibrom-phenols und Äthyljodid in Alkohol (Hunter, Joyce, Am. Soc. 39, 2644). — Nadeln (aus Alkohol und Wasser). F: 52,5°.

2.4.6-Tribrom-phenol $C_6H_3OBr_3=C_6H_2Br_3\cdot OH$ (S. 203). B. Aus Phenol und Hexamethylentetramindibromid in Wasser oder Alkohol (J. D. RIEDEL, D. R. P. 298638; C. 1917 II, 344; Frdl. 13, 819). Aus "Tribromphenolbrom" durch Einw. von wäßr. SO₂-Lösung (VAN ERP, R. 30, 280 Anm.). Bei der Einw. von Brom auf Cyclohexanol in Eisessig (BODROUX, TABOURY, C. 7. 154, 1511; Bl. [4] 11, 665), auf Cyclohexanon in Eisessig (B., T., C. 7. 154, 1510; Bl. [4] 11, 663), auf p-Chinon-monooxim in Alkohol oder Wasser (Van E., R. 30, 291, 296), auf 2.6-Dibrom-p-chinon-oxim-(4) in Alkohol (van E., R. 30, 301) und auf Salicylaldehyd in Wasser (Anderson, Am. 49, 183). — Krystalle mit 1C₂H₄O₂ (aus Eisessig); gibt die Essigsäure beim Trocknen über CaO ab (van E., R. 30, 280). F: 93,2—93,3° (van E.). E: 92,5° (BÖESEKEN, R. 31, 354). Ultraviolettes Absorptionsspektrum im Dampfzustand und in alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 103, 1642, 1649. Thermische Analyse des Systems mit 1.3.5-Trinitro-benzol (Eutektikum, F. ca. 76° bei ca. 35 Mol. °/o Trinitrobenzol): Sudborough, Beard, Soc. 99, 216; des Systems mit [2.4.6-Tribrom-phenyl]-acetat: Böe., R. 31, 354. Elektrische Leitfähigkeit in Wasser: Calcagni, G. 45 II, 366. — Spaltet bei Behandlung mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in Alkohol (Busch, Sröve, B. 49, 1068) oder in Gegenwart von Nickel in Wasser oder verd. Alkohol (Kelber, B. 50, 309) aless Brom als HBr ab. Gibt bei der Finny, von überschlüssigen, Bromwesser Tribromphenolbrom (Syst. No. 620) (Augusta bei der Einw. von überschüssigem Bromwasser Tribromphenolbrom (Syst. No. 620) (AUTEN-RIETH, BEUTTEL, Ar. 248, 116). Gibt mit Königswasser Tetrachlor-p-chinon und Trichlor-nitromethan (Datta, Chatterjee, Am. Soc. 38, 1819). Liefert mit NaNO, in Eisessig bei 12—15° 4.6-Dibrom-2-nitro-phenol und 2.6-Dibrom-4-nitro-phenol (Raiford, Heyl., Am. 43, 394; vgl. ZINCKE, J. pr. [2] 61, 565). Bei der Einw. von AlCl, auf eine Lösung von 2.4.6-Tribrom-phenol in Toluol erhält man bei Wasserbadtemperatur Phenol und nicht ganz einheitliches m-Brom-toluol (Kohn, Bum, M. 33, 924). 2.4.6-Tribrom-phenol gibt in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat mit Äthylenoxyd Äthylenglykol-mono-[2.4.6-tribrom-phenyl]ather, mit Propylenoxyd zwei isomere Propylenglykol-mono-[2.4.6-tribrom-phenyl]-ather (BOYD, MARLE, Soc. 105, 2132, 2136); Geschwindigkeit dieser Reaktionen: B., M., Soc. 105, 2123. Liefert mit 1 Mol Epichlorhydrin in Gegenwart von ca. 1,5 Mol NaOH bei gewöhnlicher Temperatur den 2.4.6-Tribrom-phenyläther des Glycids (MARLE, Soc. 101, 307; vgl. COHN, PLOHN, B. 40, 2601), in Gegenwart von sehr wenig NaOH in Alkohol bei mehrwöchentlicher Einw. γ -Chlor- β -oxy- α -[2.4.6-tribrom-phenoxy]-propan, mit 0,5 Mol Epichlorhydrin und 0,5 Mol Natriumāthylat in siedendem Alkohol β -Oxy- α - γ -bis-[2.4.6-tribrom-phenoxy]-propan (M., Soc. 101, 309, 313).

Darstellung eines sauren Kaliumsalzes: Schülke & Mayr, Flemming, D. R. P. 247410; C. 1912 II, 165; Frdl. 11, 1212. — Farbloses Silbersalz AgC₆H₂OBr₃. B. Durch Zusatz von AgNO₃ zu einer ammoniakalischen Lösung des Natriumsalzes (Torrey, Hunter, Am. Soc. 33, 200). Magnetische Susceptibilität: Pascal, C. r. 150, 1169; Bl. [4] 9, 872. — Orangerotes Silbersalz AgC₆H₂OBr₃. Magnetische Susceptibilität: P. — IMg·O·C₆H₂Br₃. B. Aus 2.4.6-Tribrom-phenol und Propylmagnesiumjodid in Benzol (Tschelinzew, Ж. 45, 872; C. 1914 I, 627); Wärmetönung dieser Reaktion: Tsch., Ж. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Voluminös. Wärmetönung der Reaktion mit 1 Mol 2.4.6-Tribrom-phenol in Benzol: Tsch. — HgC₆H₂OBr₃. Tiefgelb (To., H., Am. Soc. 33, 203). — Hg(C₆H₂OBr₃)₂. B. Aus 2.4.6-Tribrom-phenol und Mercuriacetat in verd. Alkohol (Rupp, Herrmann, Ar. 254, 497). Gelbrote Schuppen. Ziemlich leicht löslich in Alkohol. — Wismutsalz ("Xeroform"). Ungefähre Zusammensetzung: HO·Bi(C₆H₂OBr₃)₃ + Bi₂O₃. Darst.: Kollo, C. 1910 I, 1984. Prüfung: K., C. 1910 I, 1184; Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 110.

Methyl-[2.4.6-tribrom-phenyl]-äther, 2.4.6-Tribrom-anisol C₇H₅OBr₃ = C₆H₂Br₃· O·CH₃ (S. 205). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Salzsäure: Lifschitz, Lourié, Z. wiss. Phot. 16 [1917], 284.

Äthylenglykol-mono-[2.4.6-tribrom-phenyläther], a-Oxy-β-[2.4.6-tribrom-phenoxy]-äthan C₈H_τO₂Br₃ = C₆H₂Br₅·O·CH₃·CH₃·OH. B. Aus 2.4.6-Tribrom-phenol und Äthylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (Boyd, Marle; Soc. 105, 2136). — Nadeln (aus Alkohol). F: 116°.

Propylenglykol-mono-[2.4.6-tribrom-phenyläther] vom Schmelspunkt 78-79° $C_9H_9O_2Br_3=C_8H_2Br_3\cdot O\cdot CH_1\cdot CH(OH)\cdot CH_3$ oder $C_9H_2Br_3\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Nebeu dem Propylenglykol-mono-[2.4.6-tribrom-phenyl]-ather vom Schmelspunkt 64-65° durch Umsetzung von 2.4.6-Tribrom-phenol mit Propylenoxyd bei Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol (BOYD, MARLE, Soc. 105, 2132, 2136). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 78-79°.

Propylenglykol-mono-[2.4.6-tribrom-phenyläther] vom Schmelspunkt 64—65° $C_9H_9O_2Br_3 = C_6H_2Br_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ oder $C_6H_2Br_3 \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CH_3 \cdot OH$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 64—65° (BOYD, MARLE, Soc. 105, 2132, 2136).

γ-Chlor-β-oxy-a-[2.4.6-tribrom-phenoxy]-propan $C_9H_9O_9ClBr_3=C_6H_2Br_3\cdot O\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_2Cl$. B. Aus äquimolekularen Mengen 2.4.6-Tribrom-phenol und Epichlor-hydrin in Gegenwart von wenig NaOH in wäßr. Alkohol (Marle, Soc. 101, 313). — Krystalle (aus Petroläther). F: 49,7° (korr.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 122,5° (korr.).

Glycerin -a-[2.4.6-tribrom-phenyläther], $a\beta$ -Dioxy- γ -[2.4.6-tribrom-phenoxy]-propan $C_9H_9O_3Br_3=C_6H_2Br_9\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_1\cdot OH$. B. Aus 2.4.6-Tribrom-phenol und Glycerin-a-monochlorhydrin in alkal. Lösung (Marle, Soc. 101, 311). — Mikroskopische Prismen (aus Alkohol). F: 103,5—104,5° (korr.). Schwer löslich in kaltem, sehr leicht in siedendem Alkohol, schwer in Äther, Benzol, Petroläther und Wasser.

Glycerin - a.a' - bis - [2.4.6 - tribrom - phenyläther], β -Oxy-a.y-bis-[2.4.6 - tribrom-phenoxy]-propan $C_{15}H_{10}O_3Br_6=C_6H_3Br_5\cdot O\cdot CH_5\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_2Br_3$. B. Aus 2 Mol 2.4.6-Tribrom-phenol und 1 Mol Epichlorhydrin bei Gegenwart von 1 Mol Natrium-äthylat in siedendem Alkohol (Marle, Soc. 101, 309). — Mikroskopische Prismen (aus Benzol). F: 200° (korr.). Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol.

[2.4.6-Tribrom-phenyl]-acetat $C_8H_8O_8Br_3=C_9H_8Br_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 205). F: 83,7° bis 83,8° (van Erp, R. 30, 281). E: 82° (BÖESEKEN, R. 31, 354). Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Äther, ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig (van E.). Thermische Analyse des Systems mit 2.4.6-Tribrom-phenol (Additionsverbindung mit 1 Mol Tribromphenol, E: ca. 65°; Eutektika bei 33 und 69 Mol-°/0 Tribromphenylacetat, E: 60° und 57°): B.

Schwefligsäure - bis - [2.4.6 - tribrom-phenylester], Bis-[2.4.6 - tribrom-phenyl]-sulfit $C_{12}H_4O_3Br_6S = (C_6H_2Br_3\cdot O)_2SO$. B. Aus 2.4.6 Tribrom-phenol und Thionylchlorid in Gegenwart von Pyridin in Benzol (Richter, E. 49, 2344). — Nadeln (aus CS, und viel Ligroin). F: 130° (Zers.). Unlöslich in Alkohol, Äther, Ligroin, leicht in Benzol, CS₂, Chloroform. — Zersetzt sich beim Aufbewahren. Wird durch Alkohol in der Wärme zersetzt.

Pentabromphenol $C_6HOBr_5 = C_6Br_5 \cdot OH$ (S. 206). B. Durch Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₈ auf Anisol, Phenetol oder Propylphenyläther (BONNEAUD, Bl. [4] 7, 776). — Magnetische Susceptibilität: PASCAL, Bl. [4] 11, 161.

Methyl-pentabromphenyl-äther, Pentabromanisol $C_7H_8OBr_5 = C_6Br_5 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus dem Kaliumsalz des Pentabromphenols und CH_3I (Bonneaud, Bl. [4] 7, 777). — Nadeln (aus Alkohol). F: 174°.

Äthyl-pentabromphenyl-äther, Pentabromphenetol $C_8H_5OBr_5=C_6Br_5\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz des Pentabromphenols und C_2H_5I (Bonneaud, Bl. [4] 7, 778). — Nadeln (aus Alkohol). F: 136°. — Gibt mit Brom in Gegenwart von AlBr₂ Pentabromphenol und eine oberhalb 300° schmelzende Substanz.

Propyl-pentabromphenyl-äther $C_9H_7OBr_5 = C_6Br_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot R$. Aus dem Kaliumsalz des Pentabromphenols und Propylbromid (Bonneaud, Bl. [4] 7, 779). — Nadeln (aus Alkohol). F: 98°.

Bis - pentabromphenyl - äther, Dekabrom - diphenyläther $C_{18}OBr_{10} = C_6Br_5 \cdot O \cdot C_6Br_5$. B. Aus Diphenyläther und Brom in Gegenwart von AlBr₂ (Bonneaud, Bl. [4] 7, 779). — Prismen (aus Toluol). F: 293°.

Pentabromphenyl-acetat $C_8H_3O_2Br_5=C_8Br_5\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 206). B. Aus Pentabromphenol und Acetylchlorid bei Siedetemperatur (Bonneaud, Bl. [4] 7, 777). — Prismen (aus Alkohol). F: 197°.

d) Jod-Derivate des Phenols.

2-Jod-phenol, o-Jod-phenol $C_6H_5OI = C_6H_4I \cdot OH$ (S. 207). B. Aus o-Jod-anilin durch Diazotieren und Eintragen der Diazolösung in 33% gie Schwefelsäure bei Wasserbadtemperatur (Holleman, Rinkes, C. 1910 II, 304; R. 30, 93). Durch Einw. von Jod auf 2-Chlormercuri-phenol in Chloroform (Organic Syntheses 4 [New York 1925], S. 37). — Tafeln (aus Ligroin). E: 40,4°; D⁸⁰: 1,875 (H., R.). Thermische Analyse des Systems mit p-Jod-phenol: H., R., R. 30, 96. Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 75.

Methyl-[2-jod-phenyl]-äther, o-Jod-anisol $C_7H_7OI = C_9H_4I \cdot O \cdot CH_3$ (S. 207). Verhalten im Organismus des Hundes: Luzzato, Satta, C. 1911 II, 482.

Glycerin-a-[2-jod-phenyläther], $a.\beta$ -Dioxy- γ -[2-jod-phenoxy]-propan $C_9H_{11}O_3I = C_6H_4I\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus o-Jod-phenol und Glycerin-a-monochlorhydrin in alkal. Lösung (Brenans, Bl. [4] 13, 532). — Nadeln (aus Chloroform). F: 95°.

 β -Oxy-a-[2-jod-phenoxy]-y-dimethylamino-propan $C_{11}H_{16}O_2NI = C_0H_4I\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_2$. B. Aus dem [o-Jod-phenyl]-äther des Glycids (Syst. No. 2380) und Dimethylamin in Benzol bei 100° im Einschlußrohr (Brenans, Bl. [4] 13, 533). — Kp₂₀: 210° (teilweise Zersetzung).

3-Jod-phenol, m-Jod-phenol $C_0H_0OI = C_0H_0I \cdot OH$ (S. 207). Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 75.

Methyl-[3-jod-phenyl]-äther, m-Jod-anisol C₇H₂OI = C₆H₄I·O·CH₃ (S. 208). B. Aus m-Anisidin durch Diazotieren und Behandeln der Diazolösung mit KI in Wasser bei 50° (Vотоčек, Матёлка, B. 46, 1758). — Verhalten im Organismus des Hundes: Luzzatto, Satta, C. 1914 I, 690.

- 4-Jod-phenol, p-Jod-phenol $C_6H_5OI = C_6H_4I \cdot OH$ (S. 208). B. Durch Einw. von Jod in alkal. Kaliumjodidlösung auf Phenol (Holleman, Rinkes, C. 1910 II, 304; R. 30, 96). (Durch Diazotieren von p-Jod-anilin ... (Griess, Z. 1865, 427); H., R., R. 30, 95). Krystalle (durch Sublimation). E: 92°. D^{112,11}: 1,8573 (H., R.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum im Dampfzustand und in alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 103, 1642, 1649. Thermische Analyse des Systems mit o-Jod-phenol (Eutektikum bei 26,1° und ca. 28%, p-Jod-phenol): H., R., R. 30, 96. Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 75. Liefert mit Chlor in Tetrachlorkohlenstoff bei 0° 4-Oxy-phenyljodidchlorid (Brazzer, Mc Combie, Soc. 101, 972; King, Mc C., Soc. 103, 224), bei 50° 2.3.5.6-Tetrachlor-4-jod-phenol, Pentachlorphenol und Spuren von Chloranil (B., Mc C., Soc. 101, 976); als in einem Fall für die Chlorierung bei 50° unreiner (zu Chlorierungen benutzter) Tetrachlorkohlenstoff verwandt wurde, bildete sich Hexachlor-cyclohexadien-(1.4)-070.
- **4-Jodoso-phenol** $C_6H_5O_2I = HO \cdot C_6H_4 \cdot IO$. Salzsaures Salz, $4 \cdot Oxy$ -phenyljodidchlorid $C_6H_5OCl_2I = HO \cdot C_6H_4 \cdot ICl_2$. B. Aus p-Jod-phenol und Chlor in CCl_4 unter Eiskühlung (Brazier, Mc Combie, Soc. 101, 972; vgl. King, Mc Combie, Sc. 103, 224). F: 63—64° (K., Mc C.). Zersetzt sich nach kurzer Zeit unter Bildung von 2-Chlor-4-jod-phenol (B., Mc C.).

Methyl-[4-jod-phenyl]-äther, p-Jod-anisol C,H,OI = C,H,I O·CH₃ (S. 208). Gibt bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) bei 0° 2.4-Dijod-anisol (Robinson, Soc. 109, 1083). — Verhalten im Organismus des Hundes: Luzzatto, Satta, C. 1912 I, 2049.

- [4-Jod-phenyl]-acetat $C_8H_7O_3I=C_6H_4I\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 209). B. Aus p-Jod-phenol durch kurzes Erwärmen mit Acetanhydrid und Zusatz von etwas konz. Schwefelsäure (Brazier, Mc Combie, Soc. 101, 972). Blättchen (aus Methanol). F: 38°.
- [4-Jodoso-phenyl]-acetat $C_9H_7O_3I=CH_3\cdot CO_2\cdot C_6H_4\cdot IO$. Salzsaures Salz, 4-Acetoxy-phenyl]odidchlorid $C_8H_7O_2Cl_2I=CH_3\cdot CO_2\cdot C_6H_4\cdot ICl_2$. B. Aus [4-Jodphenyl]-acetat und Chlor in CCl_4 (Brazier, Mc Combie, Soc. 101, 972). Gelbe Nadeln. F: 116° (Zers.). Zersetzt sich nach einigen Tagen unter HCl-Entwicklung.
- **2-Chlor-4-jod-phenol** $C_8H_4OCII = C_8H_3CII \cdot OH$. B. Bei der Selbstzersetzung von 4-Oxy-phenyljodidchlorid (Brazier, Mc Combie, Soc. 101, 972). Nadeln (aus CCl_4). F: 54°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol und Petroläther. Gibt mit konz. Salpetersäure 6-Chlor-2.4-dinitro-phenol.

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-Chlor-4-jodosq-phenol} & C_6H_4O_2ClI = HO \cdot C_6H_3Cl \cdot IO. & Salzsaures \ Salz, \ 3-Chlor-4-oxy-phenyljodidchlorid & C_6H_4OCl_3I = HO \cdot C_6H_3Cl \cdot ICl_2. & B. & Aus \ 2-Chlor-4-jod-4-oxy-phenyljodidchlorid & C_6H_4OCl_3I = HO \cdot C_6H_3Cl \cdot ICl_2. & B. & Aus \ 2-Chlor-4-jod-4-oxy-phenyljodidchlorid & C_6H_4OCl_3I = HO \cdot C_6H_3Cl \cdot ICl_2. & B. & Aus \ 2-Chlor-4-jod-4-oxy-phenyljodidchlorid & C_6H_4OCl_3I = HO \cdot C_6H_3Cl \cdot ICl_2. & B. & Aus \ 2-Chlor-4-jod-4-oxy-phenyljodidchlorid & C_6H_4OCl_3I = HO \cdot C_6H_3Cl \cdot ICl_2. & B. & Aus \ 2-Chlor-4-jod-4-oxy-phenyljodidchlorid & C_6H_4OCl_3I = HO \cdot C_6H_3Cl \cdot ICl_2. & B. & Aus \ 2-Chlor-4-jod-4-oxy-phenyljodidchlorid & C_6H_4OCl_3I = HO \cdot C_6H_3Cl \cdot ICl_2. & B. & Aus \ 2-Chlor-4-jod-4-oxy-phenyljodidchlorid & C_6H_4OCl_3I = HO \cdot C_6H_3Cl \cdot ICl_2. & B. & Aus \ 2-Chlor-4-jod-4-oxy-phenyljodidchlorid & C_6H_4OCl_3I = HO \cdot C_6H_4Cl \cdot ICl_2. & B. & Aus \ 2-Chlor-4-jod-4-oxy-phenyljodidchlorid & C_6H_4OCl_3I = HO \cdot C_6H_4Cl \cdot ICl_2. & B. & Aus \ 2-Chlor-4-jod-4-oxy-phenyljodidchlorid & C_6H_4Cl \cdot ICl_2. & B. & Aus \ 2-Chlor-4-jod-4-oxy-phenyljod-4-oxy$

phenol und Chlor in CCl₄ (Brazíer, Mc Combie, Soc. 101, 973; vgl. King, Mc Combie, Soc. 108, 224). Gelbe Krystalle. F: 62—64° (K., Mc C.). Zersetzt sich rasch unter Bildung von 2.6-Dichlor-4-jod-phenol (B., Mc C.).

- [2-Chlor-4-jod-phenyl]-acetat $C_8H_6O_2CII = C_6H_3CII \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Prismen (aus Methanol). F: 49° (Brazier, Mc Combie, Soc. 101, 973). Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol.
- [2-Chlor-4-jodoso-phenyl]-acetat $C_8H_6O_9CII = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_6H_3CI \cdot IO$. Salzsaures Salz, 3-Chlor-4-acetoxy-phenyljodidchlorid $C_9H_6O_9CI_9I = CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_6H_9CI \cdot ICI_9$. B. Aus [2-Chlor-4-jod-phenyl]-acetat und Chlor in CCI_4 (Brazer, Mc Combie, Soc. 101, 973). Gelbes Pulver. F: 123 $^{\circ}$ (Zers.). Zersetzt sich nach einigen Tagen unter HCl-Entwicklung.
- 2.6-Dichlor-4-jod-phenol C₆H₃OCl₅I = C₆H₅Cl₅I·OH. B. Bei der Selbstzersetzung von 3-Chlor-4-oxy-phenyljodidchlorid (Brazzer, Mc Combie, Soc. 101, 974). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 91—92°. Leicht löslich in Methanol und Petroläther. Gibt mit konz. Salpetersäure 6-Chlor-2.4-dinitro-phenol.
- 2.6-Dichlor-4-jodoso-phenol C₈H₂O₂Cl₈I = HO·C₈H₄Cl₈·IO. Salzsaures Salz, 3.5-Dichlor-4-oxy-phenyljodidchlorid C₈H₂OCl₄I = HO·C₈H₄Cl₂·ICl₂·ICl₃. B. Aus 2.6-Dichlor-4-jod-phenol und Chlor in CCl₄ (Brazier, Mc Combie, Soc. 101, 975; vgl. King, Mc Combie, Soc. 103, 224). Feines Pulver. F: 58—60° (K., Mc C.). Zersetzt sich rasch unter Bildung von 2.3.6-Trichlor-4-jod-phenol (B., Mc C.).
- [2.6-Dichlor-4-jod-phenyl]-acetat C₈H₈O₂Cl₂I = C₆H₃Cl₂I·O·CO·CH₃. Nadeln (aus Methanol). F: 72° (Brazier, Mc Combie, Soc. 101, 974). Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol und Petroläther.
- [2.6-Dichlor-4-jodoso-phenyl]-acetat $C_8H_5O_3Cl_6I=CH_3\cdot CO_2\cdot C_6H_2Cl_6\cdot IO$. Salzsaures Salz, 3.5-Dichlor-4-acetoxy-phenyljodidchlorid $C_6H_5O_3Cl_6I=CH_3\cdot CO_2\cdot C_6H_3Cl_2\cdot ICl_2$. B. Aus [2.6-Dichlor-4-jod-phenyl]-acetat und Chlor in CCl_4 (Brazier, Mc Combie, Soc. 101, 974). Gelbe Krystalle. F: 126° (Zers.).
- 2.4.6-Trichlor-3-jod-phenol C₆H₂OCl₈I = C₆HCl₃I·OH. B. Aus 2.4.4.5.6.6-Hexachlor-1-jod-cyclohexen-(1)-on-(3) und KI in warmem Eisessig (Mc Combie, Ward, Soc. 103, 2002). Nadeln (aus Essigsäure). F: 102°. Leicht löslich in Eisessig, ziemlich in Alkohol.
- [2.4.6-Trichlor-3-jod-phenyl]-acetat $C_5H_4O_2Cl_3I = C_6HCl_3I \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Blättchen (aus Alkohol). F: 87° (MC COMBIB, WARD, Soc. 103, 2003).
- 2.3.6-Trichlor-4-jod-phenol C₆H₂OCl₃I = C₆HCl₃I·OH. B. Bei der Selbstzersetzung von 3.5-Dichlor-4-oxy-phenyljodidchlorid (BRAZIER, Mc COMBIE, Soc. 101, 975). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 51—52°. Gibt mit Chlor ein Jodidchlorid, bei dessen Zersetzung 2.3.5.6-Tetrachlor-4-jod-phenol entsteht.
- [2.3.6-Trichlor-4-jod-phenyl]-acetat $C_0H_4O_3Cl_3I=C_6HCl_3I\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Nadeln (aus Methanol). F: 82° (Brazier, Mc Combie, Soc. 101, 975).
- [2.3.6 Trichlor 4 jodoso phenyl] acetat $C_9H_4O_3Cl_3I = CH_3 \cdot CO_3 \cdot C_4HCl_3 \cdot IO$. Salzsaures Salz, 2.3.5 Trichlor 4 acetoxy phenyl jodidchlorid $C_8H_4O_3Cl_5I = CH_3 \cdot CO_3 \cdot C_8HCl_3 \cdot ICl_3$. B. Aus [2.3.6 Trichlor 4 jod phenyl] acetat und Chlor in CCl_4 (Brazzer, Mc Combre, Soc. 101, 975). F: 146° (Zers.).
- **3.4.5.6-Tetrachlor-3-jod-phenol** $C_8HOCl_4I = C_8Cl_4I \cdot OH$. B. Aus 2.4.4.5.6.6-Hexachlor-1-jod-cyclohexen-(1)-on-(3) und Kaliumacetat in Eisessig auf dem Wasserbade (MC COMBIE, WARD, Soc. 103, 2003). Nadeln (aus Petroläther). F: 169°. Ziemlich löslich in Eisessig und Alkohol, schwer löslich in Petroläther.
- [2.4.5.6 Tetrachlor 3 jod phenyl] acetat $C_0H_3O_2Cl_4I = C_0Cl_4I \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 140—141° (Mc Combie, Ward, Soc. 103, 2004). Ziemlich löslich in Methanol, schwer in Alkohol.
- **2.3.5.6-Tetrachlor-4-jod-phenol** $C_6HOCl_aI = C_6Cl_aI \cdot OH$. B. Bei der Zersetzung des aus 2.3.6-Trichlor-4-jod-phenol und Chlor in CCl_4 entstehenden Jodidchlorids (Brazzer, Mc Combie, Soc. 101, 975). Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Chlor auf p-Jod-phenol in CCl_4 bei 50° (B., Mc C.). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 72°. Liefert mit Chlor kein Jodidchlorid.
- [2.3.5.6 Tetrachlor 4 jod phenyl] acetat C₂H₃O₂Cl₄I = C₆Cl₄I·O·CO·CH₅. Nadeln (aus Methanol). F: 105° (Brazier, Mc Combie, Soc. 101, 976). Gibt mit Chlor kein Jodidchlorid.
- 2-Brom-4-jod-phenol $C_0H_0OBrI=C_0H_0BrI\cdot OH$. B. Aus diazotiertem 2-Brom-4-amino-phenol (King, Mc Combie, Soc. 103, 231). Nadeln (aus Wasser oder Petroläther). F: 51°. Schwer löslich in Wasser.

- **2-Brom-4-jodoso-phenol** $C_6H_4O_3$ BrI = $HO \cdot C_6H_3$ Br·IO. Salzsaurcs Salz, 3-Brom-4-oxy-phenyljodidchlorid $C_6H_4OCl_2$ BrI = $HO \cdot C_6H_3$ Br·ICl₂. B. Aus 2-Brom-4-jod-phenol und Chlor in CCl_4 (King, Mc Combie, Soc. 103, 231). Gelbe Nadeln. F: 69—70°. Nur kurze Zeit beständig; zersetzt sich nach einiger Zeit unter Bildung von 6-Chlor-2-brom-4-jod-phenol.
- [2-Brom-4-jod-phenyl]-acetat $C_6H_6O_2$ BrI = C_6H_3 BrI·O·CO·CH₃. Tafeln (aus Petroläther). F: 52° (King, Mc Combie, Soc. 103, 231). Sehr leicht löslich in Alkohol.
- [2-Brom-4-jodoso-phenyl]-acetat $C_8H_8O_3BrI = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_6H_3Br \cdot IO$. Salzsaures Salz, 3-Brom-4-acetoxy-phenyljodidchlorid $C_8H_8O_2Cl_3BrI = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_6H_3Br \cdot ICl_2$. B. Aus [2-Brom-4-jod-phenyl]-acetat und Chlor in CCl_4 (King, Mc Combie, Soc. 103, 231). Goldgelb. F: 113° (Zers.).
- **6 Chlor 2 brom 4-jod-phenol** $C_6H_3OClBrI = C_6H_2ClBrI \cdot OH$. B. Durch Selbstzersetzung von 3-Brom 4-oxy-phenyljodidehlorid (King, Mc Combie, Soc. 103, 232). Nadeln (aus verd. Methanol). F: $81-82^{\circ}$.
- 6-Chlor-2-brom-4-jodoso-phenol $C_8H_3O_2ClBrI = HO \cdot C_8H_2ClBr \cdot IO$. Salzsaures Salz, 5-Chlor-3-brom-4-oxy-phenyljodidchlorid $C_8H_3OCl_3BrI = HO \cdot C_8H_2ClBr \cdot ICl_8$. Aus 6-Chlor-2-brom-4-jod-phenol und Chlor in CCl_4 (King, Mc Combie, Soc. 103, 232). Gelbe Nadeln. F: 66—67° (Zers.). Unbeständig.
- 2.6-Dibrom-4-jod-phenol C₈H₃OBr₂I = C₈H₂Br₂I·OH. B. Aus diazotiertem 2.6-Dibrom-4-amino-phenol (King, Mc Combie, Soc. 103, 227). Nadeln (aus Petroläther oder wäßr. Methanol). F: 105°.
- **2.6-Dibrom-4-jodoso-phenol** $C_6H_3O_2Br_2I = HO \cdot C_8H_2Br_2 \cdot IO$. Salzsaures Salz, 3.5-Dibrom-4-oxy-phenyljodidchlorid $C_6H_3OCl_2Br_2I = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot ICl_2$. B. Aus. 2.6-Dibrom-4-jod-phenol und Chlor in CCl₄ (King, Mc Combie, Soc. 103, 227). Gelbe Nadeln. F: 63°. Einige Tage beständig; zersetzt sich bei längerem Aufbewahren unter Rückbildung von 2.6-Dibrom-4-jod-phenol.
- [2.6-Dibrom-4-jod-phenyl]-acetat $C_8H_5O_2Br_2I = C_8H_2Br_2I \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2.6-Dibrom-4-jod-phenol und Acetanhydrid in Gegenwart von etwas H_2SO_4 (King, Mc Combie, Soc. 103, 228). Nadeln (aus wäßr. Methanol). F: 87°.
- [2.6-Dibrom-4-jodoso-phenyl]-acetat $C_8H_5O_3Br_8I=CH_3\cdot CO_2\cdot C_6H_3Br_2\cdot IO$. Salz-saures Salz, 3.5-Dibrom-4-acetoxy-phenyl]-odidchlorid $C_8H_5O_3Cl_2Br_2I=CH_3\cdot CO_2\cdot C_6H_2Br_2\cdot ICl_2$. B. Aus [2.6-Dibrom-4-jod-phenyl]-acetat und Chlor in CCl_4 (King, Mc Combie, Soc. 103, 228). Gelbe Nadeln. F: 116—117° (Zers.).
- **2.4-Dijod-phenol** $C_6H_4OI_2=C_6H_3I_2\cdot OH$ (S. 209). B. Durch Einw. von Jod auf 2.4-Bis-acetoxymercuri-phenol in essignaurer Lösung (Brieger, Ar. 250, 63).
- 4-Jod-2-jodoso-phenol oder 2-Jod-4-jodoso-phenol $C_6H_4O_4I_2=HO\cdot C_6H_3I\cdot IO$. Salzsaures Salz, 5-Jod-2-oxy- oder 3-Jod-4-oxy-phenyljodidchlorid $C_6H_4OCl_2I_2=HO\cdot C_6H_3I\cdot ICl_2$. B. Aus 2.4-Dijod-phenol und Chlor in CCl₄ unter Eiskühlung (King, Mc Combie, Soc. 103, 229). Orangegelb. F: 59—61° (Zers.). Zersetzt sich schnell unter Bildung von 6-Chlor-2.4-dijod-phenol.
- Methyl [2.4-dijod-phenyl] äther, 2.4 Dijod anisol $C_7H_6OI_3 = C_8H_3I_2 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 210). B. Aus p-Jod-anisol bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) unter Eiskühlung (Robinson, Soc. 109, 1083). Aus 4-Jod-2-amino-anisol durch Diazotieren und Behandeln mit KI-Lösung (R., Soc. 109, 1084). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 68°. Gibt mit HNO₃ 2-Jod-4-nitro-anisol.
- [4-Jod-2-jodoso-phenyl]-acetat oder [2-Jod-4-jodoso-phenyl]-acetat $C_8H_8O_3I_4=CH_3\cdot CO_3\cdot C_6H_3I\cdot IO$. Salzsaures Salz, 5-Jod-2-acetoxy- oder 3-Jod-4-acetoxy-phenyl]-acetat und Chlor in CCl_4 (King, Mc Combie, Soc. 103, 229). Schwach gelb. F: 127—130° (Zers.). Zersetzt sich nach einigem Aufbewahren unter HCl-Entwicklung.
- Äthyl-[2.5-dijod-phenyl]-äther, 2.5-Dijod-phenetol $C_8H_8OI_4=C_6H_3I_2\cdot 0\cdot C_2H_5$. B. Neben p-Dijodbenzol beim Diazotieren von 2.5-Dijod-anilin mit Isoamylnitrit und Schwefelsäure in absol. Alkohol und Aufkochen der Lösung; wird ausschließlich erhalten, wenn das Aufkochen unter vermindertem oder erhöhtem Druck vorgenommen wird (BRENANS, C.r. 158, 719; Bl. [4] 15, 382). Prismen (aus Methanol). F: 46°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, sohwer in Petroläther.
- 6-Chlor-2.4-dijod-phenol $C_0H_0OCII_2=C_0H_1CII_2\cdot OH$. B. Bei der Selbstzersetzung von 5-Jod-2-oxy- oder 3-Jod-4-oxy-phenyljodidchlorid (King, Mc Combie, Soc. 108, 229). Nadeln (aus Petroläther). F: 99°. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salpetersäure und etwas Schwefelsäure 6-Chlor-2.4-dinitro-phenol.

- 6-Chlor-4-jod-2-jodoso-phenol oder 6-Chlor-2-jod-4-jodoso-phenol $C_6H_3O_3CII_2=HO\cdot C_6H_4CII\cdot IO$. Salzsaures Salz, 3-Chlor-5-jod-2-oxy- oder 5-Chlor-3-jod-4-oxy-phenyljodidchlorid $C_6H_3OCl_3I_3=HO\cdot C_6H_4CII\cdot ICl_3$. B. Aus 6-Chlor-2-4-dijod-phenol und Chlor in CCl_4 (King, Mc Combie, Soc. 103, 230). Gelbliche Tafeln. F: 50° (Zers.). Zersetzt sich nach einiger Zeit unter HCl-Entwicklung.
- [6-Chlor-2.4-dijod-phenyl]-acetat $C_0H_5O_2ClI_2 = C_0H_2ClI_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 6-Chlor-2.4-dijod-phenol und Acetanhydrid in Gegenwart von Schwefelsäure (King, Mc Combin, Soc. 103, 230). Nadeln (aus wäßr. Methanol). F: 74—75°.
- [6-Chlor-4-jod-2-jodoso-phenyl]-acetat oder [6-Chlor-2-jod-4-jodoso-phenyl]-acetat $C_8H_5O_3\text{ClI}_2=\text{CH}_3\cdot\text{CO}_2\cdot\text{C}_6H_2\text{ClI}\cdot\text{IO}$. Salzsaures Salz, 3-Chlor-5-jod-2-acetoxy-oder 5-Chlor-3-jod-4-acetoxy-phenyljodidchlorid $C_9H_5O_3\text{Cl}_3I_2=\text{CH}_3\cdot\text{CO}_3\cdot\text{C}_6H_2\text{ClI}\cdot\text{ICl}_2$. B. Aus [6-Chlor-2.4-dijod-phenyl]-acetat und Chlor in CCl₄ (King, Mo Combie, Soc. 103, 230). Gelbliche Nadeln. F: 110° (Zers.). Zersetzt sich nach einiger Zeit unter HCl-Entwicklung.
- 4-Chlor-2.6-dijod-phenol $C_6H_3OCII_3=C_6H_3CII_3\cdot OH$. B. Durch Ansäuern einer mit Jod und KIO₃ versetzten alkalischen Lösung von p-Chlor-phenol(Hunter, Joyce, Am. Soc. 39, 2643). Hellgelbes Pulver (aus Alkohol). F: 107—108°. Silbersalz. Ganz schwach citronengelb. Zersetzung durch Erhitzen mit Benzol oder mit Äthyljodid: H., J.
- Äthyl-[2.3.5-trijod-phenyl]-äther, 2.3.5-Trijod-phenetol $C_8H_7OI_3=C_6H_8I_3\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 211). B. Aus 2.3.5-Trijod-anilin durch Diazotieren mit Isoamylnitrit und Schwefelsäure in Alkohol und Aufkochen der Lösung (Brenans, Bl. [4] 15, 383). F: 121°.
- 2.4.6-Trijod-phenol C₆H₃OI₃ = C₆H₂I₃·OH (S. 211). B. Durch Erhitzen von 2.6-Dijod-phenol-sulfonsaure-(4) mit konz. Salzsaure auf 120° im Einschlußrohr (RUPP, HERRMANN, Ar. 254, 492). Über die Konstitution des früher als "Tetrajoddiphenochinon" aufgefaßten Nebenproduktes der Einw. von Jod auf alkal. Phenol-Lösung s. u. Zur Darstellung durch Jodierung von Phenol in alkal. Lösung vgl. KING, Mc COMBIE, Soc. 103, 224; WOOLLETT, Am. Soc. 38, 2475; DATTA, PROSAD, Am. Soc. 39, 442. F: 158—159° (RU., HERR.), 158° (RAIFORD, HEYL, Am. 44, 212), 156° (W.; D., P.), 155—156° (K., Mc C.). Gibt mit Chlor in eiskaltem CCl₄ oder in Petroläther 3.5-Dijod-2 (oder 4)-oxy-phenyljodidchlorid, in Eisessig bei Siedetemperatur Chloranil, bei 15° Tetrachlorcyclohexadienon ("Trichlorphenolchlor"), wenig Chloranil und geringe Mengen einer bei 110° schmelzenden Substanz und eines öligen Produkts; ölige Produkte entstehen auch bei der Einw. von Chlor in CCl₄ bei 50°, sowie in Chloroform oder Äther (K., Mc C., Soc. 103, 225). In Eisessig + Benzol gelöstes 2.4.6-Trijod-phenol liefert mit NaNO₂ bei 12—15° 4.6-Dijod-2-nitro-phenol und 2.6-Dijod-4-nitro-phenol (RAI., HEYL). Das aus 2.4.6-Trijod-phenol beim Kochen mit konz. Sodalösung (Lautemann, A. 120, 309) oder bei der Einw. von Jod und Sodalösung (Bougault, C. r. 148, 1404; vgl. WILKIE, C. 1912 I, 1992) entstehende Produkt ("Lautemanns Rot"), das im Hptw. (Bd. VII, S. 742) entsprechend der Auffassung von Bougault als 3.5.3'.5'-Tetrajod-diphenochinon-(4.4') beschrieben ist, besitzt nicht diese Konstitution (Woollett, Am. Soc. 38, 2475); nach Hunter, Woollett (Am. Soc. 43, 135) liegt ein hochmolekulares Polymerisationsprodukt der Zusammensetzung (C₆H₂OI₂)_x vor, dem man keine bestimmte Konstitution zuschreiben kann. Lautemanns Rot entsteht auch bei der Einw. von Jod-Kaliumjodid-Lösung auf das Silbersalz des 2.4.6-Trijod-phenols; ein farbloses Polymerisationsprodukt (C₅H₂OI₂)_x erhält man durch Erwärmen des Silbersalzes mit Athyljodid (Woo., Am. Soc. 38, 2476
- 4.6-Dijod-2-jodoso-phenol oder 2.6-Dijod-4-jodoso-phenol $C_0H_0O_1I_2=HO\cdot C_0H_2I_2\cdot IO$. Salzsaures Salz, 3.5-Dijod-2 (oder 4)-oxy-phenyljodidchlorid $C_0H_0Ol_2I_0=HO\cdot C_0H_2I_3\cdot IOI_2$. B. Aus 2.4.6-Trijod-phenol und Chlor in eiskaltem CCI $_0$ oder in Petroläther (King, Mc Combie, Soc. 103, 225). F: 55—60° (Zers.). Zersetzt sich beim Aufbewahren.
- [2.4.6-Trijod-phenyl]-acetat $C_0H_1O_2I_3=C_0H_2I_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$ (S. 212). B. Aus 2.4.6-Trijod-phenol und Acetanhydrid in Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure (King, Mc Combie, Soc. 103, 226). F: 153° (K., Mc C.), 154° (Raiford, Heyl, Am. 44, 212).
- [4.6-Dijod-2-jodoso-phenyl]-acetat oder [2.6-Dijod-4-jodoso-phenyl]-acetat $C_8H_5O_2I_3=CH_2\cdot CO_2\cdot C_6H_2I_2\cdot IO$. Salzsaures Salz, 3.5-Dijod-2 (oder 4)-acetoxy-phenyl]-acetat und Chlor in CCl_4 (King, Mc Combin, Soc. 103, 226). Gelb. F: 144—147° (Zers.). Zerfällt im Sonnenlicht in [2.4.6-Trijod-phenyl]-acetat und Chlor.

e) Nitroso- und Nitro-Derivate des Phenols.

TRIJODPHENOL, o-NITRO-PHENOL

Methyl-[3-nitroso-phenyl]-äther, m-Nitroso-anisol $C_7H_7O_2N=ON\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Oxydation des Ammoniumsalzes von m-Methoxy-phenylnitrosohydroxylamin mit frisch bereitetem Bromwasser bei —10° (BAUDISCH, FÜRST, B. 48, 1668). — Krystalle (aus Ligroin). Färbt sich bei 40° grün und schmilzt bei 48° zu einer smarsgdgrünen Flüssigkeit; bei 80° erfolgt Braunfärbung. Löst sich mit grüner Farbe in organischen Lösungsmitteln. — Gibt mit 2.4-Dinitro-toluol in alkoh. Lösung bei Gegenwart von alkoh. Kalilauge ein rotes Kondensationsprodukt. Färbt sich mit Chinaldinjodäthylat bei Gegenwart einer Spur Alkali dunkelviolett.

2-Nitro-phenol, c-Nitro-phenol $C_6H_5O_3N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 213). B. Bei der Reduktion von c-Dinitro-benzol mit Hydroxylamin in alkal. Lösung und folgendem Ansäuern, neben anderen Produkten (Meisenheimer, Hesse, B. 52, 1166). Über die Ausbeute an c-Nitro-phenol bei der Nitrierung verschiedener Ester des Phenols vgl. Hoeflake, R. 36, 54; Holleman, H., R. 36, 279. — Darst.: Hart, Am. Soc. 32, 1105.

o-Nitro-phenol bei der Nitrierung verschiedener Ester des Phenols vgl. Hoeflare, R. 36, 54; Holleman, H., R. 36, 279. — Darst.: Hart, Am. Soc. 32, 1105.

Physikalische Eigenschaften. Monoklin-prismatisch (Steinmetz, Z. Kr. 54, 484; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 103). F: 44,9° (Sidevice, Spurrell, Davies, Soc. 107, 1208); E: 44,25° (Swarts, C. 1914 I, 1558; R. 33, 285), 44,5° (Böeseken, R. 31, 355). Kp. 214,5° (teilweise Zersetzung) (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 127). Kondensation von übersättigten Dämpfen: Becker, Ph. Ch. 78, 48. Dichte in festem Zustande: 1,495 (St.). D. 12, 12,2942; D. 12,712; D. 12,2482 (Bramley, Soc. 109, 457); D. 12,583; D. 12,2323; D. 12,252 (Jae.). Viscosität zwischen 40° (0,02755 g/cm sec) und 80° (0,0135 g/cm sec): Br. Viscosität bei 45°: 0,0234 g/cm sec (Thole, Soc. 97, 2601); bei 50°: 0,0268 g/cm sec (Th., Mussell, Dunstan, Soc. 103, 1118). Zur Viscosität vgl. ferner Kullgren, Öf. Sv. 1896, 649. Oberflächenspannung zwischen 52° (38,0 dyn/cm) und 204° (20,7 dyn/cm): Jae. Kryoskopische Konstanter Volumen: 688,5 kcal/Mol (Swarts). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes: Purvis, Mc Cleland, Soc. 103, 1101. Absorptionsspektrum der Lösungen s. u.

Löslichkeit (in g auf 100 g Lösung) von o-Nitro-phenol in Wasser zwischen 38,4° (0,321) und 196,5° (9,90) und von Wasser in o-Nitro-phenol zwischen 59,3° (0,76) und 196,5° (9,32): SIDGWICK, SPURRELL, DAVIES, Soc. 107, 1207; vgl. a. Si., C. 1910 I, 1829. Löslichkeit (in g auf 100 g Lösung) in Toluol zwischen —0,6° (27,0) und 43,3° (97,9); in Brombenzol zwischen 20° (48,8) und 40° (89,7) und in Äthylenbromid zwischen 15° (40,0) und 40° (90,6): Si., Sp., D., Soc. 107, 1212. Löslichkeit in Ameisensäure: Aschan, Ch. Z. 37, 1117; in einer wäßr. Lösung von Natrium-o-nitro-phenolat: Si., C. 1910 I, 1829. Beeinflussung der gegenseitigen Loslichkeit von Wasser und Phenol durch Zusatz von o-Nitro-phenol: Hoefiake, R. 36, 47. — Gefrierpunkts-Erniedrigung von o-Nitro-phenol durch Zusatz von Wasser und von Toluol: Si., Sp., D.; von Schwefelsäure: Kendall, Carrenter, Am. Soc. 36, 2509. Thermische Analyse des Systems mit Acetamid (Eutektikum bei 41,2° und ca. 5 Gew. % Acetamid): Kremann, Auer, M. 39, 458; mit Trichloressigsäure: Kendall, Am. Soc. 38, 1316. Thermische Analyse des Systems mit Acenaphthen (Eutektikum bei 32° und 77 Gew. % o-Nitro-phenol): Kr., Haas, M. 40, 192, 199; mit [2-Nitro-phenyl]-acetat: Böeseken, R. 31, 356; mit Benzophenon: Kr., Zechner, M. 39, 825; mit Benzamid: Kr., Auer, M. 39, 463. Thermische Analyse des Systems mit Diphenylamin: Kremann, Schadinger, M. 40, 49; Giua, Cherchi, G. 49 II, 268; mit a-bezw. \$Naphthylamin: Kr., Grasser, M. 37, 746, 749; mit o-, m- und p-Phenylendiamin: Kr., Petreitscher, M. 38, 432; mit Cincol: Bellucci, Grassi, G. 43 II, 721; mit Dimethylpyron: Kendall, Am. Soc. 36, 1237; mit Antipyrin: Kremann, Haas, M. 40, 175; vgl. Regenbogen, C. 1918 II, 625. — Dichte von Lösungen in Benzol und Alkohol: Tyerr, Soc. 99, 873, 877. Dichten und Viscositäten von Gemischen von o-Nitro-phenol mit Anilin, Pyridin und Chinolin: Bramley, Soc. 109, 457; mit p-Toludin: Thole, Mussell, Dunstan, Soc. 97, 2602. Oberflächenspannung einer gesättigten wäßrigen Lösung: Berczeller, Bo. Z. 66, 205.

Mol.-Refr. des o-Nitro-phenols in Chloroform, Methanol, Aceton und methylalkoholischer Kaliummethylat-Lösung: Hantzsch, Meisenburg, B. 43, 98. Absorptionsspektrum des o-Nitro-phenols und seines Natriumsalzes in wäßr. Lösung: Wright, Soc. 105, 676. Absorptionsspektrum in Wasser, Hexan, Chloroform und Alkohol: Waljaschko, Ж. 42, 1008; C. 1910 II, 1752; in Wasser, Petroläther und Alkohol: Bally, Tuck, Marsden, Soc. 97, 584; in natriumäthylat-haltigem Alkohol: B., T., M.; Wa., Ж. 45, 233; C. 1913 I, 2029; Gibbs, Pratt, C. 1913 I, 2029. Die spezif. Farbstärke von wäßrigen und alkoholischen Lösungen nimmt mit der Verdünnung zu (Schaewin, Ж. 42, 239; C. 1910 I, 1706, 2084). Elektrische Leitfähigkeit in Wasser: Calcagni, G. 45 II, 366. Elektrische Doppelbrechung

der Lösungen in Benzol: Lippmann, Z. El. Ch. 17, 15. Zerstäubungs-Elektrizität von Gemischen von o-Nitro-phenol mit wäßr. NaCl- bezw. KCl-Lösungen und Schwefelsäure: Christiansen, Ann. Phys. [4] 51, 542. — Beschleunigung der Zersetzung von Diazoessigester durch o-Nitro-phenol: Calcagni, G. 45 II, 365.

Chemisches Verhalten. Geschwindigkeit der Oxydation durch Permanganat: HINSHEL-wood, Soc. 115, 1187. o-Nitro-phenol wird in wäßrig-alkoholischer Lösung durch NaH_PO2 in Gegenwart von schwammigem Kupfer zu o-Amino-phenol reduziert (Mailing, Murat, Bl. [4] 7, 955). Bei der Einw. von Brom in Eisessig entstehen außer 4-Brom-2-nitro-phenol und 4.6-Dibrom-2-nitro-phenol geringe Mengen 6-Brom-2-nitro-phenol (Van Erp, R. 29, 190, 196). Gibt in ammoniakalischer Lösung mit Jod-Kaliumjodid-Lösung in der Wärme das Ammoniumsalz von 4.6-Dijod-2-nitro-phenol (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 445). Mit SeO2 in konz. Schwefelsäure entsteht eine gelbe Verbindung (wenig löslich in Wasser und in verd. Säuren, leicht löslich in Alkalien und Ameisensäure; verpufft beim Erhitzen) (Höchster Farbw., D. R. P. 299510; C. 1917 II, 509; Frdl. 13, 940). — {Beim Erhitzen von o-Nitro-phenol mit Tetrachlorkohlenstoff }; bei Gegenwart von Kupferpulver genügt bloßes Kochen mit wäßr. Natronlauge, um die Reaktion herbeizuführen (Zeltner, Landau, D. R. P. 258887; C. 1913 I, 1641; Frdl. 11, 208). — Geschwindigkeit der Reaktion mit Acetanhydrid bei 98° ohne und mit Katalysatoren: Böeseken, R. 31, 355; B., v. D. Berg, Kerstjers, R. 35, 320. o-Nitro-phenol liefert mit Glycerin-a-monochlorhydrin in Gegenwart von alkoh. Kalilauge Glycerin-a-(2-nitro-phenyläther), mit a-Dichlorhydrin Glycerin-a-a'-bis-[2-nitro-phenyläther] und den o-Nitro-phenyl-ther des Glycids (Syst. No. 2380) (Brenans, Bl. [4] 13, 526). Gibt mit Benzophenonchlorid in Gegenwart von AlCl. Diphenyl-[3-nitro-4-oxy-phenyl]-carbinol (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1604). Gibt beim Erwärmen mit Athylenoxyd in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat Athylenglykol-mono-[2-nitro-phenyläther]; Geschwindigkeit dieser Reaktion und der Reaktion mit Propylenoxyd: Boyd, Marle, Soc. 105, 2123, 2138. Verhalten bei der Stickstoffbestimmung nach Kajednal: Margosches, Vogel, R. 52, 1993. Bestimmung von o-Nitro-phenol neben p-Nitro-phenol: Hoeflake, R. 36, 50.

Verbindung von o-Nitro-phenol mit Hydrazin O₂N·C₆H₄·OH+N₂H₄. Rechteckige, pleochroitische (hellgeib-orangefarbene) Platten (aus Alkohol). Löslich in ca. 100 Tln. Alkohol (HOFMANN, KIRMBEUTHEE, B. 43, 1766). Wird durch verd. Schwefelsäure in Gegenwart von Alkohol in die Komponenten gespalten. — Kaliumsalz. Über eine krystallinischflüssige Form der entwässerten Verbindung vgl. Vorländer, B. 43, 3130. Elektrische Leitfähigkeit in methylalkoholischer Lösung: LIFSCHITZ, BECK, Helv. 2, 141.

Methyl-{2-nitro-phenyl}-äther, o-Nitro-anisol C,H,O,N = O,N·C,H,·O·CH, (S. 217). B. In quantitativer Ausbeute beim Erwärmen von o-Chlor-nitrobenzol mit 1 Mol Natriummethylat in verdünnter methylalkoholischer Lösung im geschlossenen Rohr (Lobry De Bruyn, R. 9, 200; Holleman, De Mooy, R. 35, 17, 26). Kinetik dieser Reaktion bei 85° und 110°: Ho., De M. — F: 10° (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 130). Kp: 272° (J.), 273° (Ho., De M.). D.: 1,2472; D.: 1,2218; D.: 1,1970 (J.). Oberflächenspannung zwischen 0° (50,8 dyn/cm) und 212° (26,5 dyn/cm): J. Mol.-Refr. in Methanol, Aceton und Chloroform: Hantzsch, Meisenburg, B. 43, 99. Ultraviolettes Absorptionsspektrum im Dampfzustand bei verschiedenen Temperaturen und Drucken: Purvis, Mc Claland, Soc. 103, 1102. Ultraviolettes Absorptionsspektrum der Lösung in Alkohol und Petroläther: Bally, Tuck, Marsden, Soc. 97, 584; in Wasser, Hexan und Alkohol: Waljaschko, H. 42, 1009; C. 1910 II, 1752; in Alkohol und konz. Schwefelsäure: Bally, Rice, Soc. 101, 1477. — o-Nitro-anisol liefert mit SOCl, bei 180—200° 2.4.6-Trichlor-phenol und andere Produkte (H. Meyer, M. 36, 726). Gibt in Salpetersäure (D: 1,4) mit Jod 4-Jod-2-nitro-anisol (Robinson, Soc. 109, 1084).

Äthyl-[2-nitro-phenyl]-äther, o-Nitro-phenetol $C_0H_0O_2N = O_2N \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 218). F: 2,1°; Kp: 275° (Swarts, C. 1914 I, 1558; R. 38, 288). Kryoskopische Konstante: Sw. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1021,4 kcal/Mol (Sw.). — Verhalten bei der Stickstoffbestimmung nach KJeldahl: Margosches, Vogel, B. 52, 1994.

Allyl-[2-nitro-phenyl]-äther $C_9H_9O_3N=O_3N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_9\cdot CH:CH_2$. B. Beim Kochen von o-Nitro-phenol in Aceton-Lösung mit Allylbromid und K_2CO_3 (Claisen, Eisler, A. 401, 59). — Schwach riechendes, gelbes Ol. Kp_{12} : 155°. — Lagert sich oberhalb 180° zum Teil in 3-Nitro-2-oxy-1-allyl-benzol um.

Phenyl-[2-nitro-phenyl]-äther, 2-Nitro-diphenyläther C₁₂H₂O₂N = O₂N·C₆H₄·O·C₆H₅ (S. 218). B. Über die vermutliche Bildung bei der Nitrierung von Diphenyläther in Eisessig vgl. Mailhe, Murat, C. v. 184, 716; Bl. [4] 11, 446. Entsteht beim Erwärmen von Kaliumphenolat mit o-Brom-nitrobenzol auf dem Wasserbad (Jones, Cook, Am. Soc. 38, 1537). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Siedet bei 13 mm Druck unzersetzt; Kp4: 195—197° (teilweise Zersetzung) (J., C.). D^{31,2}: 1,2539; Viscosität bei 25°: J., C. Oberflächenspannung bei 25°: 44,8 dyn/cm; n²₅: 1,575 (J., C.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser (J., C.).

Äthylenglykol-mono-[2-nitro-phenyläther] $C_8H_9O_4N = O_5N\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Beim Erwärmen von o-Nitro-phenol in alkoh. Lösung mit Athylenoxyd in Gegenwart von Natriumäthylat (BOYD, MARLE, Soc. 105, 2117, 2138). — Gelbliche Prismen (aus Essigester durch Petroläther gefällt). F: 35—36°.

Glycerin - a - [2 - nitro - phenyläther] $C_0H_{11}O_5N = O_2N \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Entsteht in beinahe quantitativer Ausbeute, wenn man auf o-Nitro-phenol-kalium in alkoh. Lösung Glycerin-a-monochlorhydrin erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann in der Siedehitze einwirken läßt (Brenans, Bl. [4] 13, 526). — Gelbliche Blättchen (aus absol. Ather). F: 45°. Leicht löslich in Alkohol und Essigester, weniger in Wasser, Äther, Petrol-äther und Benzol. — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure Glycerin-a-[2-aminophenyläther].

Glycerin-a.a'-bis-[2-nitro-phenyläther] $C_{18}H_{14}O_7N_2 = [O_2N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2]_2CH\cdot OH$. B. Entsteht neben dem o-Nitro-phenyläther des Glycids, wenn man 1 Mol a-Dichlorhydrin auf 1 Mol o-Nitro-phenol in 2 Mol 30^0 /oiger Natronlauge mehrere Wochen lang einwirken läßt (Brenans, Bl. [4] 13, 528). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 122°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr schwer in Äther, Chloroform und Benzol in der Kälte.

Essigsäure-[2-nitro-phenylester], [2-Nitro-phenyl]-acetat $C_8H_7O_4N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 219). B. Geschwindigkeit der Bildung aus o-Nitro-phenol und Acetanhydrid allein und in Gegenwart von Katalysatoren: BÖESEKEN, R. 31, 355. — F: 39—40° (Waljaschko, K. 42, 962; C. 1910 II, 1752); E: 37,5° (B.). Thermische Analyse des Systems mit o-Nitro-phenol (Eutektikum bei ca. 14,4° und 67 Mol.-°/0 Nitrophenylacetat): B. Absorptionsspektrum in Wasser, Hexan und Alkohol: W., K. 42, 1011.

Chloressigsäure - [2-nitro-phenylester] $G_bH_eO_4NCl = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_5Cl$. B. Aus o-Nitro-phenol und Chloracetylchlorid in äther. Lösung in Gegenwart von Pyridin (Mannich, Drauzburg, Ar. 250, 538). — Nadeln. F: 63°.

Bromessigsäure-[2-nitro-phenylester] $C_8H_8O_4NBr = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_4Br$. B. Beim Zufügen von Bromacetylbromid zu einer Lösung von o-Nitro-phenol in 1n-Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 469). — Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 55,5—56° (korr.). Ziemlich löslich in Äther, Benzol und Chloroform. — Gibt eine Additionsverbindung mit Hexamethylentetramin (s. Ergw. Bd. I, S. 312).

Oxalsāure-bis-[2-nitro-phenylester], Bis-[2-nitro-phenyl]-oxalat $C_{14}H_8O_8N_2 = [O_8N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO-]_2$. B. Beim Versetzen von Oxalylchlorid-Pyridin mit einer Lösung von o-Nitro-phenol in Pyridin bei 0° (ADAMS, GILMAN, Am. Soc. 37, 2719). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 185°. Löslich in Chloroform und Eisessig, sehr wenig löslich in Alkohol und Methanol, unlöslich in Äther.

Kohlensäure-isoamylester-[2-nitro-phenylester], Isoamyl-[2-nitro-phenyl]-carbonat $C_{12}H_{18}O_5N=O_4N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_2$. Über Bildung und Reduktion zu Kohlensäure-isoamylester-[2-amino-phenylester] bezw. [2-Oxy-phenyl]-carbamidsäure-isoamylester vgl. Ransom, Nelson, Am. Soc. 36, 391.

- 2-Nitro-phenoxyessigsäure, 2-Nitro-phenylätherglykolsäure $C_8H_7O_5N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (8. 220). B. (Durch Erhitzen von o-Nitro-phenol-natrium (FRITZ-SCHE, J. pr. [2] 20, 283); vgl. a. R. MEYEB, DUCZMAL, B. 46, 3378; JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 39, 2191). Wird durch FeSO₄ in Natronlauge zum Lactam der 2-Amino-phenoxyessigsäure (Syst. No. 4278) reduziert (J., H.).
- 2-Nitro-phenoxyessigsäure-chlorid $C_8H_6O_4NCl=O_2N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot COCl$. B. Durch Erhitzen von 2-Nitro-phenoxyessigsäure mit PCl₅ in Toluol (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 39, 2434). Gelbliche, seidige Nadeln (aus Ligroin). F: 41—42° (korr.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Ligroin.
- 2-Nitro-phenoxyessigsäure-amid $C_8H_8O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Schütteln der äther. Lösung von 2-Nitro-phenoxyessigsäure-methylester mit konz. Ammoniak (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 39, 2421). Nadeln (aus Wasser). F: 194,5° bis 195,5° (korr.). Schwer löslich in heißem Wasser, Alkohol und Aceton. Gibt mit FeSO₄ und Ammoniak das Lactam der 2-Amino-phenoxyessigsäure (Syst. No. 4278).
- [2-Nitro-phenoxy-acetyl]-harnstoff $C_0H_0O_5N_3 = O_1N \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. B. Aus 2-Nitro-phenoxyessigs urechlorid und Harnstoff in siedendem Benzol (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 39, 2434).—Crêmefarbene Prismen (aus 50%) igem Alkohol). F: 186% bis 188% (Zers.). In der Kälte löslich in Aceton, in der Siedehitze in Wasser und Alkohol.—Bei der Reduktion entsteht das Lactam der 2-Amino-phenoxyessigsäure.

Diglykolsäure - bis-[2-nitro - phenylester] $C_{16}H_{12}O_{9}N_{2} = (O_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CO \cdot CH_{4})_{2}O$. B. Aus o-Nitro-phenol, in Alkalilauge gelöst, und Diglykolsäuredichlorid (Böhringer & Sönne, D. R. P. 223305; C. 1910 II, 349; Frál. 10, 1085). — Blättchen (aus Benzol). F: 164°. Leicht löslich in Aceton, löslich in Benzol, schwer löslich in Alkohol und Äther.

3-Nitro-phenol, m-Nitro-phenol $C_0H_1O_2N=O_2N\cdot C_0H_4\cdot OH$ (S. 222). Zur Darst. aus m-Nitranilin vgl. Bamberger, B. 48, 1355; Organic Syntheses 3 [New York 1923], Aus m-Nitranlin vgl. BAMBERGER, B. 48, 1305; Organic Syntheses 3 [New 107k 1925], S. 87. — Man diazotiert eine möglichst homogene Mischung von 210 g gepulvertem m-Nitranlin mit 330 cm³ konz. Schwefelsäure + 450 cm² Wasser und 800 g Eis bei 0—5° im Laufe von 8—10 Minuten mit einer Lösung von 105 g NaNO₂ in 250 cm² Wasser bis zur bleibenden Blaufärbung von Jodkalium-Stärkepapier; hierauf fügt man die diazotierte Lösung, dann in kleinen Portionen das krystallisierte Diazoniumsulfat zu einer heftig siedenden Mischung von 1 l konz. Schwefelsäure und 750 cm² Wasser, läßt unter starkem Rühren schnell abkühlen und wäscht das abgesaugte Rohprodukt mit 450 cm⁸ Eiswasser; Ausbeute: 81-86°/a der

Theorie (Organic Syntheses 8 [New York 1928], S. 80).
Uber die Krystallform vgl. Steinmetz, Z. Kr. 54, 485. E: 95,6° (Swarts, C. 1914 I, 1558; R. 33, 287); F: 95,10 (SIDGWICK, SPURRELL, DAVIES, Soc. 107, 1208), 960 (JAEGER, Z. anorg. Ch. 101, 127). Dichte in festem Zustande: 1,492 (St.). Disc. 1,2797; Disc. 1,2588; Disc. 1,2359 (Jar.). Viscosität: Kullgern, Of. Sv. 1896, 649. Oberflächenspannung zwischen

1). 1,2359 (JAE.). Viscosität: KULLGEEN, Uf. Sv. 1896, 649. Oberflächenspannung zwischen 110° (40,0 dyn/cm) und 218° (30,6 dyn/cm): JAE. Kryoskopische Konstante: 7,8 (für 1 kg Lösungsmittel) (S., S., D., Soc. 107, 1213). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 684,8 kcal/Mol (Swarts).

Die bei 25° gesättigte wäßrige Lösung ist 0,0974 n (Knox, Richards, Soc. 115, 521). Löslichkeit in Wasser zwischen 40° (3,02 g) und der kritischen Lösungstemperatur 98,7° (40,9 g in 100 g Lösung); Löslichkeit von Wasser in Nitrophenol zwischen 55,8° (28,4 g in 100 g Lösung) und 98,7° Sidewick, Spurrell, Davies, Soc. 107, 1207. Löslichkeit in Salzing warmshiedenen Kongentration. Kw. By Clefficherunkte, Erniedrigung von m. Nitrophenol zwischen 200 m. Nitrophenol zwis säure verschiedener Konzentration: Kn., Rr. Gefrierpunkts-Erniedrigung von m-Nitrophenol durch Wasser und durch Toluol: S., S., D., Soc. 107, 1207, 1212. Thermische Analyse der Systeme mit Schwefelsäure und Acetamid s. u. Thermische Analyse des Systems mit Trichloressigsäure: Kendall, Am. Soc. 38, 1316; mit Acenaphthen (Eutektikum mit Trichloressigsäure: Kendall, Am. Soc. 38, 1316; mit Acenaphthen (Eutektikum bei 73,5° und ca. 53 Gew.-°/_o m-Nitro-phenol): Kremann, Haas, M. 40, 192, 201; mit Benzophenon: Kr., Zechner, M. 38, 822; mit Benzamid: Kr., Auer, M. 39, 465; mit Diphenylamin: Kr., Schadinger, M. 40, 50; mit p-Toluidin: Kr., Petritscher, M. 38, 396; mit a- bezw. β-Naphthylamin: Kr., Graser, M. 37, 747, 750; mit o-, m- und p-Phenylendiamin: Kr., P., M. 38, 432; mit Cineol: Bellucci, Grassi, G. 48 II, 722; mit Dimethylpyron: Kendall, Am. Soc. 36, 1237; mit Antipyrin: Regenbogen, C. 1918 II, 624; Kr., Haas, M. 40, 160; mit Methylphenylpyrazolon und Pyramidon: R. — Mol.-Refr. des m-Nitro-phenols in Methanol und seiner Salze in Methanol und Äthylalkohol: Hantzsch, Meisenburg, B. 43, 99.

Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol Wasser und Petroläther: Rally Tuck Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol, Wasser und Petroläther: BALY, TUCK, MARSDEN, Soc. 97, 586; in Wasser, Chloroform und Alkohol: Waljaschko, 36. 42, 1012; C. 1910 II, 1752; in alkoh. Natriumathylat-Lösung: B., T., M.; W., 38. 45, 236; C. 1918 I, 2029. Elektrische Leitfähigkeit der Lösung in p-Azoxyphenetol und ihre Beeinflussung durch Magnetfelder: Svedeer, C. 1916 I, 540. Elektrische Doppelbrechung benzolischer Lösungen: Lippmann, Z. El. Ch. 17, 15. Zerstäubungselektrizität von Gemischen mit wäßr.

Lösungen: Lippmann, Z. El. Ch. 17, 15. Zerstäuddingselektrizität von Gemischen mit wadr. NaCl- bezw. KCl-Lösungen und Schwefelsäure: Christiansen, Ann. Phys. [4] 51, 542. Elektrolytische Dissoziationskonstante zwischen 10° (3,3×10-°) und 50° (9,5×10-°) (aus der Leitfähigkeit berechnet): Lundén, Ph. Ch. 70, 252.

Geschwindigkeit der Oxydation von m-Nitro-phenol durch Permanganat: Hinshelwood, Soc. 115, 1187. Durch Reduktion mit Schwefelwasserstoff und Ammoniak in 90°/eigem Alkohol und Behandeln des bei 0° mit Ammoniak gesättigten Reaktionsproduktes mit Isoamylnitrit entsteht das Ammoniumsalz des m-Oxy-phenylnitrosohydroxylamins (Syst. No. 2221) (Baudisch, Klaus, B. 50, 330). Gibt in heißer ammoniakalischer Lösung mit Jod das Ammoniumsalz des 2-Jod-3-nitro-phenols (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 445). Gibt beim Erwärmen niumsalz des 2-Jod-3-nitro-phenols (DATTA, PROSAD, Am. Soc. 39, 445). Gibt beim Erwärmen mit Äthylenoxyd in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat Äthylenglykol-mono-[3-nitrophenyläther]; Geschwindigkeit dieser Reaktion und der Reaktion mit Propylenoxyd in natriumäthylat-haltigem Alkohol: BOYD, MARLE, Soc. 105, 2123, 2138. Das Natriumsalz

natriumatrylat-natugem Alkonol: BOYD, MARLE, Soc. 105, 2123, 2138. Das Natriumalz gibt mit Phosgen in Benzol Kohlensäure-[3-nitro-phenylester]-chlorid (Höchster Farbw., D. R. P. 287805; C. 1915 II, 1062; Frdl. 12, 693). — Eiweißfällende und baktericide Wirkung: Cooper, Biochem. J. 7, 177. — Verhalten bei der Stickstoff-Bestimmung nach KJELDAHL: MARGOSCHES, VOGEL, B. 52, 1993.

2C₆H₅O₂N + H₂SO₄. Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: 83° (KENDALL, CARPENTER, Am. Soc. 36, 2510). — Verbindung von m-Nitro-phenol mit Acetamid C₆H₅O₂N + CH₃·CO·NH₅. F: 51,5° (KREMANN, AUER, M. 39, 458). Gibt mit m-Nitro-phenol ein Eutektikum bei 42.1° und 46°/. Acetamid. bei 42,1° und 46°/6 Acetamid.

Kaliumsalz. Elektrische Leitfähigkeit in methylalkoholischer Lösung: Lipschitz,

BECK, Helv. 2, 141.

Methyl-[8-nitro-phenyl]-ather, m-Nitro-anisol $C_1H_1O_2N = O_2N \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot CH_2$ (S. 224). F: 38—39°. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Wasser, Hexan und Alkohol: Waljaschko, Ж. 42, 962, 1013; С. 1910 II, 1752. Äthyl-[3-nitro-phenyl]-äther, m-Nitro-phenetol $C_8H_9O_3N = O_2N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 224). F: 34° (Swarts, C. 1914 I, 1558; R. 33, 288). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1009,4 kcal/Mol (Sw.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum der Lösung in Alkohol und Petroläther: Baly, Tuck, Marsden, Soc. 97, 586.

Äthylenglykol-mono-[8-nitro-phenyläther] $C_8H_9O_4N = O_2N \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot OH$.

B. Beim Erwärmen von m-Nitro-phenol mit Äthylenoxyd und Natriumäthylat in Alkohol (Boyd, Marle, Soc. 105, 2138). — Fast farblose Prismen (aus Essigester durch Petroläther).

F: 87—88°.

Essigsäure-[8-nitro-phenylester], [3-Nitro-phenyl]-acetat $C_8H_7O_4N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von m-Nitro-phenol mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Waljasckho, 3K. 42, 962; C. 1910 II, 1752). — Flache Nadeln (aus Petroläther). F: 55—56°. Absorptionsspektrum in Wasser, Hexan und Alkohol: W., 3K. 42, 1014.

Kohlensäure - $[\beta$ -diäthylamino - äthylester] - [3-nitro - phenylester] $C_{13}H_{18}O_5N_5 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus Kohlensäure - [3-nitro-phenylester] - chlorid und β -Diäthylamino-äthylalkohol in Benzol (Höchster Farbw., D. R. P. 287805; C. 1915 II, 1062; Frdl. 12, 693). — Hydrochlorid. Krystalle (aus Alkohol). F: 140° (Zers.). Gibt bei der Reduktion mit SnCl₃ und konz. Salzsäure Kohlensäure- $[\beta$ -diäthylamino-äthylester]-[3-amino-phenylester].

Kohlensäure - [3-nitro-phenylester] - chlorid $C_7H_4O_4NCl = O_5N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot COCl$. B. Aus dem Natriumsalz des m-Nitro-phenols und Phosgen in Benzol (Höchster Farbw., D. R. P. 287 805; C. 1915 II, 1062; Frdl. 12, 693). — Kp_{18} : 156°.

3-Nitro-phenoxyessigsäure, 3-Nitro-phenylätherglykolsäure $C_8H_7O_5N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (S. 225). B. Man erhitzt 1 Mol m-Nitro-phenol mit 2 Mol $20^9/_0$ iger Natronlauge und 1 Mol Chloressigsäure auf dem Wasserbad; Ausbeute: ca. $40^9/_0$ der Theorie (R. Meyer, Duczmal, B. 46, 3377). Der Äthylester entsteht durch Kochen von je 1 Mol m-Nitro-phenol, Chloressigsäureäthylester und Natriumäthylat in absol. Alkohol (Hewitt, Johnson, Pope, Soc. 103, 1631) oder aus dem wasserfreien Natriumsalz des m-Nitro-phenols und Chloressigsäureäthylester bei 130—175° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 39, 2191). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 154—155° (M., D.), 154—155° (korr.) (J., H.). Leicht löslich in Essigsäure, schwer in Benzol, Chloroform und Toluol (J., H.).

3-Nitro-phenoxyessigsäure-äthylester $C_{10}H_{11}O_5N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Siehe bei 3-Nitro-phenoxyessigsäure. — Gelbe, zähe Flüssigkeit. Kp₃₀: 208—212° (Hewitt, Johnson, Pope, Soc. 103, 1631).

4-Nitro-phenol, p-Nitro-phenol $C_aH_aO_aN = O_aN \cdot C_aH_a \cdot OH$ (8. 226).

Physikalische Eigenschaften. Über die Polymorphie von p-Nitro-phenol und die Lage des Umwandlungspunktes zwischen a- und \(\beta\)-Form vgl. Sidgwick, \(Soc. 107, 676. — F: 113,80 \)
(Sidgwick, Spurrell, Davies, \(Soc. 107, 1208); E: 1140 (Swarts, C. 1914 I, 1558; R. 33, 286). Schmelzpunkt unter hohen Drucken bis zu 4000 kg/cm²: Bridgman, \(Phys. Rev. [2] \) 6 [1915], 16. Volumänderung beim Schmelzen unter hohen Drucken: Br. Disc: 1,2703; Disc: 1,2532; Disc: 1,2361 (Jaeger, \(Z. anorg. Ch. 101, 128). Viscosität: Kullgren, \(Of. Sv. 1896, 649. Oberflächenspannung zwischen 1170 (43,3 dyn/cm) und 196,50 (35,6 dyn/cm): Jae. Kryoskopische Konstante: 8,6 (für 1 kg Lösungsmittel) (Si., Sp., D., Soc. 107, 1213). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 688,6 kcal/Mol (Swarts). Magnetische Susceptibilität: Pascal, \(Bl. [4] 9, 339. \)

Die bei 25° gesättigte wäßrige Lösung ist 0,1097 n (KNOX, RICHARDS, Soc. 115, 520). Löslichkeit in Wasser zwischen 34,8° (2,91 g in 100 g) und der kritischen Lösungstemperatur 92,8° (33,2 g in 100 g Lösung); Löslichkeit von Wasser in p-Nitro-phenol: Sidgwick, Spurrell, Davies, Soc. 107, 1207. Löslichkeit in Salzsäure verschiedener Konzentration: KN., R. Löslichkeit in Ameisensäure: Aschan, Ch. Z. 37, 1117. Die bei 5° gesättigte Lösung in Benzol enthält 7,1 g p-Nitro-phenol im Liter (Sidgwick, Soc. 107, 677). Löslichkeit in Toluol zwischen 70° (18,5 g) und 110° (96,3 g in 100 g Lösung), in Brombenzol zwischen 80° (32,7 g) und 110° (96,3 g in 100 g Lösung) und in Äthylbromid zwischen 70° (31,0 g) und 110° (98,0 g in 100 g Lösung): S., S., D., Soc. 107, 1213. Beeinflussung der gegenseitigen Löslichkeit von Wasser und Phenol durch Zusatz von p-Nitro-phenol: Hoeftlake, R. 36, 49. Erniedrigung des Gefrierpunktes von p-Nitro-phenol durch Wasser und Toluol: S., S., D. Thermische Analyse der Systeme mit Schwefelsäure und Acetamid s. bei den Additionsverbindungen, S. 118. Thermische Analyse des Systems mit Trichloressigsäure: Kendall, Am. Soc. 38, 1316; mit Acenaphthen (Eutektikum bei 80° und 33 Gew.-% p-Nitro-phenol): Kremann, Haas, M. 40, 192, 202. Thermische Analyse der binären Systeme mit Benzophenon: Kr., Zechaer, M. 39, 823; mit Benzamid: Kr., Auer, M. 39, 464; mit Diphenylamin: Kr., Schadinger,

M. 40, 51; mit p-Toluidin: KB., PETRITSCHER, M. 38, 398; mit a- bezw. β-Naphthylamin: KE., GRASSER, M. 37, 748, 750; mit o-, m- und p-Phenylendismin: KR., P., M. 38, 426; mit Cineol: Bellucci, Grassi, G. 43 II, 723; mit Dimethylpyron: Kendall, Am. Soc. 36, 1237; mit Antipyrin: Regenbogen, C. 1918 II, 624; KR., Haas, M. 40, 159; mit Methylphenylpyrazolon und Pyramidon: R. — Ebullioskopisches Verhalten in Wasser und Benzol: Peddle, Turner, Soc. 99, 690. Oberflächenspannung einer gesättigten wäßrigen Lösung: BERCZELLER, Bio. Z. 66, 205.

Mol.-Refr. von p-Nitro-phenol in Methanol, Aceton und Isobutylbutyrat und von p-Nitrophenol-Kalium in Methanol: Hantzsch, Meisenburg, B. 43, 98. Absorptionsspektrum des p-Nitro-phenols in Wasser: WRIGHT, Soc. 105, 676; in Wasser, wäßrigem und absolutem Alkohol: Bortini, Ph. Ch. 87, 109; in Wasser, Alkohol und Petroläther: BALY, Tuck, MARS-DEN, Soc. 97, 587. Absorptionsspektrum in neutralem und salzsäurehaltigem Alkohol: Walaschko, K. 42, 1016; C. 1910 II, 1752. Absorptionsspektrum des Natriumsalzes in Wasser: Wright; in Alkohol: Wa., K. 45, 239; C. 1913 I, 2029; Gibbs, Pratt, C. 1913 I, 2029; Baly, Tuck, Marsden, Soc. 97, 587; in wäßr. Alkohol: W. M. Fischer, K. 46, 1269; Ph. Ch. 92, 598. Die spezif. Farbstärke von wäßrigen und alkoholischen Lösungen nimmt mit der Verdünnung zu (Scharwin, Ж. 42, 243; C. 1910 I, 1706, 2084). — Elektrische Leitfähigkeit von p-Nitro-phenol in 80% igem Alkohol: Hägglund, C. 1911 II, 825; J. Chim. phys. 10, 215, 221; in Wasser: Calcagni, G. 45 II, 366. Elektrische Doppelbrechung benzolischer Lösungen: Lippmann, Z. El. Ch. 17, 15. Zerstäubungselektrizität von Gemischen mit wäßr. NaCl- bezw. KCl-Lösungen und Schwefelsäure: Christiansen, Ann. Phys. [4] 51, 542. Einfluß von p-Nitro-phenol auf das Potential einer Quecksilberoxyd-Elektrode: Kolthoff, C. 1918 I, 1183. Elektrolytische Dissoziationskonstante in 80°/cigem Alkohol: Hägglund, C. 1911 II, 825; J. Chim. phys. 10, 215. Beschleunigung der Zersetzung von Diazoessigester durch p-Nitro-phenol: Calcagni, G. 45 II, 365. — Verwendung als Indikator in der Acidimetrie: Rupp, Ar. 249, 68; in Gegenwart von Neutralsalzen: Michaelis, Rona, Bio. Z. 23, 63; KOLTHOFF, C. 1916 II, 278; 1918 I, 1183.

Chemisches Verhalten. Geschwindigkeit der Oxydation von p-Nitro-phenol durch KMnO4: HINSHELWOOD, Soc. 115, 1182. Liefert bei der Hydrierung in absol. Äther in Gegenwart von Platinschwarz (Cusmano, R. A. L. [5] 26 II, 89) oder beim Behandeln mit NaH.PO. in Gegenwart von schwammigem Kupfer in wäßrig-alkoholischer Lösung (MAILHE, MURAY, Bl. [4] 7, 956) p-Amino-phenol. Durch elektrolytische Reduktion von p-Nitro-phenol in Gegen-2.6-Dijod-4-nitro-phenol (DATTA, PROSAD, Am. Soc. 89, 446). Liefert mit SOCl, und Pyridin Schwefligsäure-bis-[4-nitro-phenylester] (RICHTER, B. 49, 2345). Mit Selen in konz. Schwefelsäure entsteht eine gelbe Verbindung (leicht löslich in Alkalien, löslich in Ameisensäure, schwer in Ather; verpufft beim Erhitzen) (Höchster Farbw., D. R. P. 299510; C. 1917 II, 509; Frdl. 13, 940). — p-Nitro-phenol gibt mit Glycerin-a-monochlorhydrin in Gegenwart von alkoh. Kalilauge Glycerin-a-[4-nitro-phenyläther] (BREMANS, Bl. [4] 13, 528); mit Epichlorhydrin (Marle, Soc. 101, 308, 313) oder α -Dichlorhydrin (Fourneau, C. 1910 I, 1134; Pouleno Frères, Fourneau, D. R. P. 228 205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173) in alkal. Lösung entstehen γ -Chlor- β -oxy- α -[4-nitro-phenoxy]-propan, Glycerin- α . α -bis-[4-nitro-phenyläther] und der p-Nitro-phenyläther des Glycids (Syst. No. 2380). Gibt mit Athylenoxyd in natriumāthylat-haltigem, heißem Alkohol Athylenglykol-mono-[4-nitro-phenylāther], mit Propylenoxyd Propylenglykol-a (oder β)-[4-nitro-phenyläther]; Geschwindigkeit dieser Reaktionen: Boyd, Marle, Soc. 105, 2123, 2133.

8. 228, Z. 22—20 v. u. statt "eine Base . . . Löß" lies "2.5-Dianilino-p-chinonmonoanil (Syst. No. 1874) (Löß, Z. El. Ch. 6, 442; vgl. L."

Eiweißfällende und bactericide Wirkung: COOPER, Biochem. J. 7, 177, 194. — Verhalten bei der Stickstoff-Bestimmung nach KJELDAHL: MARGOSCHES, VOGEL, B. 52, 1993. Verbindung von p-Nitro-phenol mit Schwefelsäure 2C₆H₅O₅N + H₆SO₄. Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: 90° (KENDALL, CARPENTER, Am. Soc. 36, 2510). — Verbindung von p-Nitro-phenol mit Acetamid C₆H₅O₅N + CH₅·CO·NH₂. F: 96,1° (KREMANN, AUER, M. 39, 458). Gibt Eutektika mit p-Nitro-phenol bei 77,5° und 14 Gew.-°/₆

Acetamid und mit Acetamid bei 66,3° und 69°/, Acetamid.

Ammoniumsalz. Elektrische Leitfähigkeit in 80°/, igem Alkohol: Hägglund, O. 1911 II, Ammoniumsais. Elektrische Leithangkeit in 80% igem Alkohol: riagglung, V. 1911 11, 825; J. Chim. phys. 10, 221. — Hydrazinsals. Pleochroitische (orangegelb und braungelb) Prismen (aus Alkohol) (Hofmann, Kirmebuther, B. 43, 1766). — NaC₆H₄O₂N+2H₂O. Existiert in einer gelben und einer orangeroten Modifikation (W. M. Fischer, M. 46, 1262; Ph. Ch. 92, 592). Löslichkeit bei 25° in Wasser: 5,64 g wasserfreies Sals in 100 cm³ Lösung; in absol. Alkohol: 4,41 g; Löslichkeit in Wasser-Alkohol-Gemischen: F. — NaC₆H₄O₂N+4H₂O. Verliert in 20°/₀igem Alkohol 2H₂O (W. M. Fischer, M. 46, 1262; Ph. Ch. 92, 592). Löslichkeit in Wasser bei 25°: 5,635 g wasserfreies Salz in 100 cm³ Lösung. Lichtabsorption der Lösungen in Wasser-Alkohol-Gemischen: F., Ж. 46, 1269; Ph. Ch. 92, 598. — KC₆H₄O₃N. Tritt nach Vorländer (B. 48, 3130) in einer krystallinisch-flüssigen Form auf. Ist gelb, wird beim Erhitzen orangerot (V.). Elektrische Leitfähigkeit in methylalkoholischer Lösung: Lifschitz, Beck, Helv. 2, 141.

Methyl-[4-nitro-phenyl]-äther, p-Nitro-anisol C₇H₇O₃N = O₂N·C₆H₄·O·CH₃ (S. 230). B. Beim Erhitzen von p-Chlor-nitrobenzol mit 1 Mol Natriummethylat in methylalkoholischer Lösung im geschlossenen Rohr (Holleman, de Mooy, R. 35, 17). Kinetik dieser Reaktion bei 85° und 110°: Ho., de M., R. 35, 25. Aus p-Methoxy-azobenzol und Selpetersäure (D: 1,40) (Charrier, Ferreri, G. 44 I, 175). — Sintert ab 51°; F: 54° (Ch., F.), 52,5° (Ho., de M.), 55° (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 130). Abhängigkeit des Schmelzpunkts vom Druck p (in kg/cm²) zwischen 1 und 2500 kg/cm²: F: 52,5 + 0,02365 p — 0,00000113 p² (Puschin, Grebenschtschikow, Ж. 44, 122; C. 1912 I, 1946). Kp: 259° (J.). D⁷⁵: 1,2012; D¹⁰⁰: 1,1775; D¹⁰⁵: 1,1535 (J.). Oberflächenspannung zwischen 60,5° (40,9 dyn/cm) und 220° (24,5 dyn/cm): J. Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes bei verschiedenen Drucken und Temperaturen: Purvis, Mc Cleland, Soc. 103, 1102. Absorptionsspektrum der Lösung in Alkohol: Waljaschko, Ж. 42, 1017; C. 1910 II. 1752; Baly, Rice, Soc. 101, 1476; in konz. Schwefelsäure: B., R. Elektrisches Leitvermögen des unverdünnten p-Nitroanisols bei 100°: Baskow, Ж. 50, 598; C. 1923 III, 1026. — Thermische Analyse des binären Systems mit Urethan bei gewöhnlichem Druck (Eutektikum bei 34,2° und 36,5 Mol.°/n p-Nitro-anisol): P., Gr., Ж. 45, 744; C. 1913 II, 1139; vgl. a. Mascarelli, G. 39 I, 280; bei Drucken zwischen 1 und 3000 kg/cm²: P., Gr., Ж. 44, 260; C. 1912 I, 1947; mit Diphenylamin: P., Gr., Ж. 45, 741; C. 1913 II, 1139. Thermische Analyse des ternären Systems mit HgCl₂ und Urethan: Masc. Mol.-Refr. von p-Nitro-anisol in Methanol, Aceton und Isobutylbutyrat: Hantzsch, Meisenburg, B. 43, 98. Elektrisches Leitvermögen eines Gemisches mit Diphenylamin: Baskow, Ж. 50, 598; C. 1923 III, 1026. — p-Nitro-anisol infert bei der Hydrierung in absol. Äther in Gegenwart von Platinschwarz p-Anisidin (Cusmano, R. A. L. [5] 26 II, 89). Gibt bei der Einw. von Jod und Salpetersäure (D: 1,4) bei gewöhnlicher Temperatur 2-Jod-4-nitro-anisol (R

Äthyl-[4-nitro-phenyl]-äther, p-Nitro-phenetol $C_8H_9O_3N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_6$ (S. 231). B. Aus p-Äthoxy-azobenzol und Salpetersäure (D: 1,40) (Charr^IEr, Ferreri, G. 44 I, 176). — F: 58—59° (Ch., F.), 57,8° (Swarrs, C. 1914 I, 1558; R. 33, 289), 60° (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 131). Kp: 283° (J.). D_4^{nz} : 1,416; D_4^{noc} : 1,1176; D_4^{noc} : 1,0937 (J.). Oberflächenspannung zwischen 70,2° (35,3 dyn/cm) und 220° (22,6 dyn/cm): J. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1006,1 kcal/Mol (Sw.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum der Lösung in Alkohol und Petroläther: Baly, Tuck, Marsden, Soc. 97, 587. — Bei der Reduktion mit Zinn und verd. Salzsäure bildet sich p-Phenetidin; mit Zinn und konz. Salzsäure ohne Kühlung entsteht 3-Chlor-4-amino-phenetol in einer Ausbeute von 90°/0 der Theorie (Hurst, Thorpe, Soc. 107, 938). — Verhalten bei der Stickstoff-Bestimmung nach Kjehldahl: Margosches, Vogel, B. 52, 1994.

Allyl-[4-nitro-phenyl]-äther $C_0H_0O_3N=O_2N\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot (S.~232)$. B. Durch Kochen von p-Nitro-phenol in Aceton-Lösung mit Allylbromid und K_2CO_3 (Claisen, Eisleb, A. 401, 39). — Riecht nicht lauchartig, sondern ähnlich dem Phenetol und Nitrobenzol. F: 18,5°. Kp₁₂: 160°. Lagert sich in Petroleum-Lösung bei ca. 230° zum Teil in 5-Nitro-2-oxy-1-allyl-benzol um.

Phenyl-[4-nitro-phenyl]-äther, 4-Nitro-diphenyläther $C_{12}H_0O_3N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5$ (8. 232). B. Entsteht als Hauptprodukt, wenn man rauchende Salpetersäure bis zur Entwicklung von Stickoxyden auf die Eisessig-Lösung von Diphenyläther einwirken läßt und das Reaktionsprodukt rasch in Wasser eingießt (MAILHE, C. r. 154, 1240; vgl. M., MURAT, C. r. 154, 716; Bl. [4] 11, 446). — F: 56°.

Bis-[4-nitro-phenyl]-äther, 4.4'-Dinitro-diphenyläther $C_{12}H_8O_5N_2=O_2N\cdot C_8H_4\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 232). B. {Durch Auflösen von Diphenyläther in rauchender Salpetersäure (Hoffmeister, A. 159, 207); vgl. Mailhe, Murat, C. r. 154, 716; Bl. [4] 11, 445). — Löslich in Äther.

Äthylenglykol - mono - [4 - nitro - phenyläther] $C_8H_9O_4N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von p-Nitro-phenol mit Äthylenoxyd in alkoh. Lösung in Gegenwart von Natriumäthylat (BOYD, MARLE, Soc. 105, 2117, 2138). — Fast farblose Nadeln (aus Essigester durch Petroläther). Sintert bei 84°; F: 89—92°.

Propylenglykol- $a(\text{oder }\beta)$ -[4-nitro-phenyläther] $C_9H_{11}O_4N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ oder $O_2N \cdot C_9H_4 \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot OH$. Beim Erwärmen von p-Nitrophenol mit Propylenoxyd in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat (Boyd, Marle, Soc. 105, 2117, 2138). — Gelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 71°.

 γ -Chlor- β -oxy- α -[4-nitro-phenoxy]-propan $C_0H_{10}O_0NCl=O_2N\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2Cl$. B. Neben anderen Produkten bei längerer Einw. von Epichlorhydrin auf 1 Mol p-Nitro-phenol und 0,05 Mol NaOH in wäßr. Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (Marle, $\beta oc.$ 101, 313). — Kp_{15} : 241—242° (korr.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 117.2° (korr.).

Glycerin-a-[4-nitro-phenyläther] $C_9H_{11}O_5N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_3\cdot OH$. Beim Kochen des Kaliumsalzes von p-Nitro-phenol mit Glycerin-a-monochlorhydrin in Alkohol (Beenans, Bl. [4] 13,528). — Nadeln (aus Benzol). F:58°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Chloroform und Benzol, sehr wenig in Petroläther. — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure Glycerin-a-[4-amino-phenyläther].

Glycerin-a.a'-bis-[4-nitro-phenyläther] $C_{16}H_{14}O_7N_3 = (O_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_9)_2CH \cdot OH$.

B. Durch Erhitzen von p-Nitro-phenol mit Epichlorhydrin in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat (Marle, Soc. 101, 309). Neben dem p-Nitro-phenyläther des Glycids bei längerem Behandeln von p-Nitro-phenol in wäßt. Natronlauge mit a-Dichlorhydrin (Fourneau, C. 1910 I, 1134; Poulenc Frères, Fourneau, D. R. P. 228205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173). — Hellgelbe Nadeln (aus Aceton oder Methanol). F: 145° (korr.) (M.; vgl. Brenans, Bl. [4] 13, 528 Anm.). Unlöslich in Äther, sehr wenig löslich in Alkohol, löslich in Aceton (F.); löslich in Äther, siedendem Alkohol und siedendem Aceton (M.).

Essigsäure - [4 - nitro - phenylester], [4 - Nitro - phenyl]-acetat $C_8H_7O_4N = O_2N \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (8. 233). Absorptionspektrum in Wasser, Hexan und Alkohol: Waljaschko, Ж. 42, 1017; C. 1910 II, 1752.

Kohlensäure - methylester - [4-nitro-phenylester], Methyl- [4-nitro-phenyl]-carbonat $C_8H_7O_5N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot CH_3$ (8. 233). B. Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,49—1,50) auf Methyl-phenyl-carbonat (Hoeflake, R. 36, 62). — Nadeln (aus Benzol). F: 114°.

Kohlensäure - bis - [4 - nitro - phenylester], Bis - [4 - nitro - phenyl] - carbonat $C_{12}H_{8}O_{7}N_{1} = (O_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot O)_{2}CO$. B. Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,49—1,50) auf Diphenylcarbonat (HOEFLAKE, R. 36, 62). — Krystalle (aus Chloroform). F: 140°.

Kohlensäure - [β -diäthylamino - äthylester] - [4-nitro - phenylester] $C_{18}H_{18}O_5N_8=O_5N\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(C_8H_5)_8$. B. Aus Kohlensäure-[4-nitro-phenylester]-chlorid und β -Diäthylamino-äthylalkohol in Benzol (Höchster Farbw., D. R. P. 287805; C. 1915 II, 1062; Frdl. 12, 693). — Hydrochlorid. Krystalle (aus Alkohol). F: 142° (Zers.). Gibt bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure Kohlensäure-[β -diäthylamino-äthylester]-[4-amino-phenylester].

Kohlensäure - [4-nitro-phenylester] - chlorid $C_7H_4O_4NCl = O_4N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot COCl.$ B. Aus dem Natriumsalz des p-Nitro-phenols und Phosgen in Benzol (Höchster Farbw., D. R. P. 287805; C. 1915 II, 1062; Frdl. 12, 693). — F: 81—82°. Kp_{19} : 159—162°.

- 4-Mitro-phenoxyessigsäure, 4-Nitro-phenylätherglykolsäure C₈H₂O₅N = O₂N·C₆H₄·O·CH₂·CO₅H (S. 234). Zur Bildung aus dem Natriumsalz des p-Nitro-phenols und chloressigsaurem Natrium vgl. R. MEYER, DUCZMAL, B. 46, 3378; JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 39, 1437.
- 4-Nitro-phenoxyessigsäurechlorid C₅H₄O₄NCl = O₂N·C₆H₄·O·CH₂·COCl, B. Aus 4-Nitro-phenoxyessigsäure und PCl₅ bei 100° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 39, 2424).

 Sechseckige Tafeln (aus Benzol). F: 86—87° (korr.). Löslich in Äther und Benzol.
- 4-Nitro-phenoxyessigsäure-methylamid $C_0H_{10}O_4N_3=O_2N\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2$. B. Durch Zufügen einer Lösung von 4-Nitro-phenoxyessigsäurechlorid in trocknem Chloroform zu einer gut gekühlten Lösung von salzsaurem Methylamin in $10^0/_0$ iger wäßr. Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 39, 2424). Nadeln (aus Wasser). F: 165,6° (korr.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Toluol in der Wärme, leichter in heißem Wasser.
- [4-Nitro-phenoxyacetyl]-harnstoff $C_0H_0O_5N_3=O_3N\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus 4-Nitro-phenoxyessigsäurechlorid und Harnstoff in heißem Benzol (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 39, 2435). Krystalle (aus Essigsäure). F: 250° (Zers.). Schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln, leichter in siedender Essigsäure.
- Diglykolsäure-bis-[4-nitro-phenylester] $C_{10}H_{12}O_{2}N_{2} = (O_{2}N \cdot C_{0}H_{4} \cdot O \cdot CO \cdot CH_{4})_{2}O$. B. Aus p-Nitro-phenol und Diglykolsäure-dichlorid in Alkalilauge (Böhringer & Söhne, D. R. P. 223 305; O. 1910 II, 349; Frdl. 10, 1085). Weißes Krystallpulver (aus Benzol). F: 131°. Leicht löslich in Aceton, löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Ather.
- γ -Dimethylamino propylenglykol-a-[4-nitro-phenyläther], β-Oxy-a-[4-nitro-phenoxy] γ dimethylamino propan $C_{11}H_{14}O_4N_2=O_4N\cdot C_4H_4\cdot O\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_3\cdot N(CH_3)_3$. B. Aus dem p-Nitro-phenyläther des Glycids (Syst. No. 2380) und Dimethylamin (FOURNEAU, C. 1910 I., 1134; POULENC FRÈRES, FOURNEAU, D. R. P. 228 205;

C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173). — Hellgelbe Blättchen (aus 60% igem Alkohol) oder Tafeln (aus Äther). F: 81—82°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform, schwer in Äther, sehr wenig in Wasser. — Gibt ein Pikrat vom Schmelzpunkt 153°.

Schwefligsäure - bis - [4 - nitro - phenylester], Bis - [4 - nitro - phenyl] - sulfit $C_{12}H_4O_7N_2S=(O_2N\cdot C_6H_4\cdot O)_2SO.$ B. Aus 4-Nitro-phenol und Thionylchlorid in Gegenwart von Pyridin (RICHTER, B. 49, 2345). — F: 86—87°. — Unbeständig.

Phosphorigsäure - tris - [4 - nitro - phenylester], Tris - [4 - nitro - phenyl] - phosphit $C_{18}H_{12}O_{9}N_{3}P = (O_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot O)_{3}P$. B. Aus p-Nitro-phenol und PCl₃ bei 90°; die Verunreinigungen werden aus dem Rohprodukt durch Eisessig entfernt (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 87). — Nadeln (aus Eisessig). F: 170—171°. Schwer löslich in Benzol, Ligroin, Alkohol und Äther. — Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt.

Phosphorsäure-mono-[4-nitro-phenylester], Mono-[4-nitro-phenyl]-phosphat $C_8H_6O_4NP = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot PO(OH)_2$ (S. 237). Die von RAPF (A. 224, 159) erhaltene Verbindung war wahrscheinlich Diäthyl-[4-nitro-phenyl]-phosphat (HOEFLAKE, R. 36, 61). — B. Man friert das Nitrierungsprodukt aus Monophenylphosphat und Salpetersäure (D: 1,5) in einer Mischung von Alkohol und Kohlensäureschnee aus, zentrifugiert und befreit das rohe Produkt von Salpetersäure durch zweimaliges Aufnehmen in Äther und Verjagen des Lösungsmittels im Vakuum (HOEFLAKE, R. 36, 61). — Krystalle (aus Äther) F: 153°.

Phosphorsäure - diäthylester - [4-nitro-phenylester], Diäthyl-[4-nitro-phenyl]-phosphat $C_{10}H_{14}O_6NP = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot PO(O \cdot C_2H_5)_2$. Diese Konstitution kommt wahrscheinlich der von RAPP (A. 224, 159) als Mono-[4-nitro-phenyl]-phosphat (Hptw. S. 237) beschriebenen Verbindung zu (Hoeflake, R. 36, 61).

Phosphorsäure - bis - [4 - nitro - phenylester], Bis - [4 - nitro - phenyl] - phosphat $C_{12}H_0O_8N_2P = (O_2N \cdot C_6H_4 \cdot O)_2PO \cdot OH \ (S. 237)$. Die von RAPF (A. 224, 161) erhaltene Verbindung war wahrscheinlich Äthyl-bis-[4-nitro-phenyl]-phosphat (Hoeflake, R. 36, 61). — B. Man nitriert Diphenylphosphat mit Salpetersäure (D: 1,5) und wäscht das Reaktionsprodukt mit konz. Salzsäure (H.). Beim Nitrieren von Phosphorsäure-diphenylester-amid bei 0^0 (Ephraim, Sackheim, B. 44, 3422). — Krystalle (aus Essigester). F: 175° (H.). Leicht löslich in kaltem Alkohol, Methanol, Aceton, schwer in Ather, Benzol und Chloroform (H.). Bildet beim Aufbewahren unter Luftzutritt ein Hydrat mit 1 Mol H_2O (H.). — $NaC_{12}H_8O_8N_2P$. Hellgelbe Prismen (aus Wasser). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (E., S.). — $AgC_{12}H_8O_8N_2P$. Weiße Nadeln (aus siedendem Wasser), die sich am Licht langsam bräunen (E., S.). Leicht löslich in Ammoniak und verd. Salpetersäure.

Phosphorsäure - äthylester - bis - [4 - nitro - phenylester], Äthyl - bis - [4 - nitro - phenyl]-phosphat $C_{14}H_{13}O_8N_2P = (O_2N\cdot C_6H_4\cdot O)_2PO\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 237). Mit dieser Verbindung identisch war vermutlich die von RAFP (A. 224, 161) als Bis-[4-nitro-phenyl]-phosphat beschriebene Substanz (HOEFLAKE, R. 36, 61).

Phosphorsäure-tris-[4-nitro-phenylester], Tris-[4-nitro-phenyl]-phosphat $C_{18}H_{18}O_{10}N_3P = (O_4N\cdot C_6H_4\cdot O)_3PO$ (S. 237). B. Aus Triphenylphosphat und Salpetersäure (D: 1,54) bei -5^0 bis -10^0 neben ca. $6^0/_0$ (nicht isoliertem) Tris-[2-nitro-phenyl]-phosphat (HOEFLAKE, R. 36, 55, 60). — Krystalle (aus Eisessig). F: 155°.

4-Fluor-2-nitro-phenol C₆H₄O₂NF = O₂N·C₅H₃F·OH. B. Durch Nitrieren von p-Fluor-phenol mit 9°/oiger Salpetersäure (Swarts, Bl. Acad. Belg. 1913, 265; C. 1913 II, 760). Durch Erhitzen von 2.5-Difluor-1-nitro-benzol mit Kalilauge (S., Bl. Acad. Belg. 1913, 278). Durch Erhitzen von 4-Fluor-2-nitro-anisol (S., R. 35, 139) oder 4-Fluor-2-nitro-phenetol (S., C. 1913 II, 760) mit HBr in essigsaurer Lösung. Als Nebenprodukt beim Diazotieren von 4-Fluor-anilin in 60°/oiger Fluorwasserstoffsäure und Erhitzen des Diazoniumsalzes mit 50°/oiger Fluorwasserstoffsäure auf 120° (S., Bl. Acad. Belg. 1913, 274; C. 1913 II, 761). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 73,7°. Leicht löslich in Alhohol, schwer in Wasser. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 652,3 kcal/Mol (S., C. 1912 II, 1964; R. 32, 76; Swietoslawski, Bobińska, J. Chim. phys. 24, 546). — Natriumsalz und Kaliumsalz krystallisieren in langen, roten Nadeln, sind schwer löslich in kaltem Wasser und verpuffen beim Erhitzen (S., C. 1913 II, 760).

Methyl-[4-fluor-2-nitro-phenyl]-äther, 4-Fluor-2-nitro-anisol $C_7H_6O_3NF = O_2N \cdot C_6H_3F \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von absol. Salpetersäure auf p-Fluor-anisol in Essigsäure-anhydrid bei -10° (Swarts, R. 35, 138). — Prismatische Krystalle (aus Alkohol). F: 61,6°. Löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in Petroläther.

Äthyl-[4-fluor-2-nitro-phenyl]-äther, 4-Fluor-2-nitro-phenetol $C_8H_8O_8NF = O_8N \cdot C_6H_3F \cdot O \cdot C_8H_8$. Aus 2.5-Difluor-1-nitro-benzol und Natriumäthylat (SWARTS, Bl. Acad. Belg. 1913, 278; C. 1913 II, 761). Beim Eintragen einer Lösung von N_2O_5 in Essigsäureanhydrid bei -5° in p-Fluor-phenetol (S., Bl. Acad. Belg. 1913, 268; C. 1913 II, 760).

— Krystalle (aus Alkohol). F: 33,7°. Leicht löslich in Alkohol von 20°, schwer löslich in Alkohol von 0°. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 979,4 kcal/Mol (8., C. 1912 II, 1964; R. 32, 76; Swietoslawski, Bobińska, J. Chim. phys. 24, 547). — Liefert mit NH₃ in alkoh. Lösung 2-Nitro-4-amino-phenetol (S., Bl. Acad. Belg. 1913, 269).

Methyl-[5-fluor-2-nitro-phenyl]-äther, 5-Fluor-2-nitro-anisol $C_7H_6O_3NF = O_2N \cdot C_6H_3F \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2.4-Difluor-1-nitro-benzol und Natriummethylat in kaltem Methanol, neben einer geringeren Menge 4-Nitro-resorcin-dimethyläther (Swarts, R. 35, 163). — Prismen (aus Petroläther). F: 48,8°. Kp: 272°. Löslich in ca. 33 Tln. siedendem Petroläther; ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol, leicht in Benzol.

Methyl-[3-chlor-2-nitro-phenyl]-äther, 3-Chlor-2-nitro-anisol $C_7H_8O_3NCl = O_2N \cdot C_6H_5Cl \cdot O \cdot CH_3$ (S. 238). B. Aus 2.6-Dichlor-1-nitro-benzol und Natriummethylat in Methanol; Kinetik dieser Reaktion bei 85° und 110°: Holleman, de Moor, R. 35, 14, 23. — F: 54°.

4-Chlor-2-nitro-phenol C₆H₄O₃NCl = O₂N·C₆H₃Cl·OH (S. 238). B. Beim Erhitzen von 6-Fluor-3-chlor-1-nitro-benzol mit wäßr. Natronlauge (Swarts, R. 35, 135). — Gibt mit Quecksilberoxyd in siedendem Eisessig eine im Kern durch Quecksilber substituierte Verbindung (Bayer & Co., D. R. P. 234851; C. 1911 I, 1769; Frdl. 10, 1272). — NaC₆H₃O₃NCl + H₂O. Verliert das Krystallwasser in 55⁶/_oigem Alkohol (W. M. FISCHER, M. 46, 1264; C. 1915 I, 1060; Ph. Ch. 92, 593). Löslichkeit (auf wasserfreies Salz bezogen) bei 25⁶ in Wasser: 2.70 g in 100 cm³ Lösung; in Alkohol: 0,68 g in 100 cm³ Lösung; Löslichkeit in Wasser-Alkohol-Gemischen: F.

Methyl-[4-chlor-2-nitro-phenyl]-äther, 4-Chlor-2-nitro-anisol $C_7H_8O_3NCl = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot O \cdot CH_3$ (S. 238). B. Aus 6-Fluor-3-chlor-1-nitro-benzol und Natriummethylat in methylalkoholischer Lösung; Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 25°: SWARTS, R. 35, 136. Durch Einw. von Natriummethylat auf 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol; Kinetik dieser Reaktion bei 25—110°: Holleman, De Mooy, R. 35, 14, 19. — F: 98° (H., DE M.).

Methyl-[5-chlor-2-nitro-phenyl]-äther, 5-Chlor-2-nitro-anisol $C_7H_8O_3NCl = O_2N \cdot C_8H_8Cl \cdot O \cdot CH_3$ (S. 239). B. {Aus 4-Chlor-1.2-dinitro-benzol und methylalkoholischem Natriummethylat (Blanksma, R. 21, 321)}; Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 0^0 und 25^0 : (Holleman, Ter Weel, R. 35, 52). Durch Behandeln von 2.4-Dichlor-1-nitro-benzol in Methanol mit genau 1 Mol Natriummethylat; Kinetik dieser Reaktion bei $25-85^0$: Holleman, de Mooy, R. 35, 15, 21. — F: 72^0 (H., T. W.).

Methyl-[6-chlor-2-nitro-phenyl]-äther, 6-Chlor-2-nitro-anisol $C_7H_6O_3NCl = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Natriummethylat auf 3-Chlor-1.2-dinitro-benzol in Methanol; Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 0° und 25°: Holleman, ter Weel, R. 35, 50, 55. Durch Einw. von Natriummethylat auf 2.3-Dichlor-1-nitro-benzol in methylalkoholischer Lösung; Kinetik dieser Reaktion bei 85° und 110°: Holleman, de Mooy, R. 35, 14, 24. — F: 56° (H., T. W.).

Methyl-[2-chlor-4-nitro-phenyl]-äther, 2-Chlor-4-nitro-anisol $C_7H_8O_3NCl = O_2N-C_6H_3Cl\cdot O\cdot CH_3$ (S. 240). B. Aus 3.4-Dichlor-1-nitro-benzol und Natriummethylat in Methanol im Rohr; Kinetik dieser Reaktion bei 25—85°: Holleman, de Mooy, R. 35, 14, 22. Durch Einw. von Natriummethylat auf 2-Chlor-1.4-dinitro-benzol in Methanol; Kinetik dieser Reaktion bei 0° und 25°: Holleman, ter Weel, R. 35, 50, 54. Man diazotiert 4-Nitro-2-amino-anisol und zersetzt das Diazoniumselz mit CuCl in salzsaurer Lösung (Noelting, Steimle, Bl. [4] 17, 393). — F: 95,5° (H., de M.).

- 4.6-Dichlor-2-nitro-phenol $C_6H_3O_2NCl_2 = O_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot OH$ (S. 241). B. Durch Einw. von Chlor auf 2-Nitro-phenol-sulfonsäure-(4) in wäßr. Lösung (Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 2035). F: 122—1236.
- 2.6-Dichlor-4-nitro-phenol $C_6H_2O_3NCl_2=O_2N\cdot C_6H_2Cl_2\cdot OH$ (S. 241). B. Bei der Einw. von Chlor auf 4-Nitro-phenol-sulfonsäure-(2) in wäßr. Lösung (Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 2036). Darst. Man setzt zu 3 l Salzsäure (D: 1,19) und 1 l Wasser erst 100 g p-Nitro-phenol, dann 58,8 g KClO₃ in 800 cm³ Wasser hinzu und rührt $^3/_4$ Stdn. lang (Holleman, R. 37, 99). Über Salze vgl. Korczyński, Kosmos 35 [1910], 465; C. 1910 II, 384.
- 3.5 Dichlor 4 nitro phenol C₆H₃O₃NCl₂ = O₂N·C₆H₂Cl₂·OH. Zur Konstitution vgl. Hodgson, Wignall, Soc. 1927, 2216. B. Durch Zufügen von Schwefelsäure zu einer Lösung von 3.5-Dichlorphenol-natrium und Natriumnitrit (Willstätter, Schudel, B. 51, 786). Schwach grünlichgelbe Prismen (aus Wasser). F: 150—151° (korr.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich leicht in Petroläther, schwer in kaltem Wasser.

- 4-Brom-2-nitro-phenol $C_6H_4O_3NBr=O_2N\cdot C_6H_2Br\cdot OH$ (S. 243). B. In einer Ausbeute von ca. $35^0/_0$ der Theorie aus o-Nitro-phenol und Brom in Eisessig, neben wenig 6-Brom-2-nitro-phenol und viel 4.6-Dibrom-2-nitro-phenol (van Ebr, R. 29, 190). F: 89°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, sehr wenig in niedrigsiedendem Petroläther. $KC_6H_2O_3NBr+2H_2O$. Ziemlich löslich in Alkohol. Verliert bei 145° oder im Vakuum über H_4SO_4 das Krystallwasser unter Purpurfärbung. $Ca(C_6H_2O_3NBr)_3+2H_2O$. Mikroskopische orangefarbene Nadeln (aus siedendem Wasser). Schwer löslich in Wasser.
- [4-Brom-2-nitro-phenyl]-acetat C₆H₆O₄NBr = O₂N·C₆H₃Br·O·CO·CH₈. B. Aus 4-Brom-2-nitro-phenol und Acetanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure beim Erwärmen (VAN ERP, R. 29, 195). Farblose Krystalle (aus Benzol durch Petroläther gefällt); wird beim Pulverisieren blaßgrün. F: 74,5°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Essigsäureanhydrid, löslich in Äther, schwer löslich in Alkohol und CCl₄, fast unlöslich in niedrigsiedendem Petroläther.
- **6-Brom-2-nitro-phenol** $C_6H_4O_3NBr=O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot OH$ (S. 244). B. In geringer Menge bei der Bromierung von o-Nitro-phenol in essigsaurer Lösung, neben 4-Brom-2-nitro-phenol und 4.6-Dibrom-2-nitro-phenol; läßt sich von 4.6-Dibrom-2-nitro-phenol mit Hilfe von Anilin trennen (VAN ERP, R. 29, 190, 197). F: 66,5° (VAN E., R. 29, 200). Bromierung in Eisessig-Lösung ergibt 4.6-Dibrom-2-nitro-phenol. Bei der Nitrierung mit rauchender Salpetersäure in Eisessig entsteht 6-Brom-2-4-dinitro-phenol.
- [6-Brom-2-nitro-phenyl]-acetat $C_8H_6O_4NBr=O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. F: 39,5° bis 40° (van Erp, R. 29, 201 Anm. 2).
- 2-Brom-4-nitro-phenol $C_6H_4O_3NBr=O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot OH$ (S. 244). B. Entsteht in einer Ausbeute von ca. $45^{\circ}/_{\circ}$ der Theorie beim Bromieren von p-Nitro-phenol in Eisessig-Lösung (van Erp, R. 29, 220, 221). Trennung von dem gleichzeitig entstehenden 2.6-Dibrom-4-nitro-phenol mit Hilfe von Anilin (van E.) oder durch fraktionierte Fällung der Eisessig-Lösung mit Wasser (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 39, 2208). Krystalle (aus Toluol oder siedendem Wasser). F: 113—114° (J., H.), 112,3° (van E.). Löslich in 45 Tln. siedendem Wasser. Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich löslich in Eisessig, Chloroform, CCl₄ und Benzol, schwer in Petroläther (van E.). NaC₆H₃O₃NBr+2H₂O. Hellgelbe, mikroskopische Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Wird bei 115° wasserfrei und orangegelb (van E.). KC₆H₃O₃NBr+1¹/₂H₂O. Hellgelbe Krystalle (aus Wasser). Löslich in helßem Wasser, weniger löslich in Alkohol; wird bei 115° wasserfrei und ist dann orangerot (van E.). Ca(C₆H₃O₃NBr)₂+3³/₃H₂O. Hellgelbe, mikroskopische Nadeln (aus Wasser). Ziemlich löslich in Alkohol, wird bei 115° wasserfrei und orangegelb (van E.).
- [2-Brom-4-nitro-phenyl]-acetat $C_8H_8O_4NBr = O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von 2-Brom-4-nitro-phenol mit Acetanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure (van Erp, R. 29, 226). Prismen (aus Benzollösung + wenig absol. Alkohol durch Petroläther gefällt). F: 61,7°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, ziemlich löslich in Alkohol, fast unlöslich in niedrigsiedendem Petroläther.
- 4.6-Dibrom-2-nitro-phenol C₆H₃O₃NBr₂ = O₂N·C₆H₄Br₂·OH (S. 246). B. Aus 2.4-Dibrom-phenol und rauchender Salpetersäure in Eisessig bei 0° (Pope, Wood, Soc. 101, 1826). Aus 2.4-6-Tribrom-phenol durch Behandeln mit NaNO₄ in Eisessig bei 12—15°, neben 2.6-Dibrom-4-nitro-phenol (Raiford, Heyl, Am. 43, 395). Als Nebenprodukt bei der Einw. von Brom auf p-Nitroso-phenol in Alkohol (van Erp, R. 30, 290). Durch Bromieren von 6-Brom-2-nitro-phenol in Eisessig-Lösung (van Erp, R. 29, 202). Darst. Man versetzt eine Lösung von 50 g o-Nitro-phenol in 150 cm³ Eisessig mit einer Lösung von 115 g Brom in 80 cm³ Eisessig und gießt nach 24 Stdn. in Wasser; Ausbeute an reinem Produkt ca. 55°/₀ der Theorie (van E., R. 29, 205; vgl. Raiford, Am. Soc. 41, 2075). Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 117,5° (korr.) (P., W.). Leicht löslich in Benzol, ziemlich löslich in Colle, Alkohol, Eisessig, schwer in Petroläther (van E., R. 29, 206). Liefert mit Anilin eine in Benzol unlösliche Additionsverbindung (van E., R. 29, 206). Liefert mit Anilin eine in Benzol unlösliche Additionsverbindung (van E., R. 29, 206). Liefert mit Anilin eine in Benzol unlösliche Additionsverbindung (van E., R. 29, 206). Liefert mit Anilin eine in Benzol unlösliche Additionsverbindung (van E., R. 29, 206). Liefert mit Anilin eine in Benzol unlösliche Additionsverbindung (van E., R. 29, 206). Liefert mit Anilin eine in Benzol unlösliche Additionsverbindung (van E., R. 29, 206). Liefert mit Anilin eine in Benzol unlösliche Additionsverbindung (van E., R. 29, 206). Ba(C₆H₂O₃NBr₂)₂+2H₂O. Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). Schwerelsäure oder bei 115° (van E., R. 29, 207). Über ein Salz mit Mol NH₃ und 1 Mol Piperazin s. bei diesem, Syst. No. 3460.
- [4.6 Dibrom 2 nitro phenyl] acetat $C_8H_5O_4NBr_2 = O_2N \cdot C_6H_8Br_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (8. 246). Krystalle (aus Petroläther). F: 89—89,5° (van Erp, R. 29, 209). Leicht löslich in Benzol, Äther, Chloroform und CCl_4 , schwer in Alkohol, fast unlöslich in niedrigsiedendem Petroläther.
- 2.6-Dibrom-4-nitro-phenol C₆H₂O₃NBr₂ = O₂N·C₆H₂Br₂·OH (S. 247). B. Aus 2.6-Dibrom-phenol und rauchender Salpetersäure in Eisessig bei 0° (Pope, Wood, Soc. 101,

1828). Aus 2.4.6-Tribrom-phenol bei Einw. von festem NaNO₂ in Eisessig bei 12—15°, neben 4.6-Dibrom-2-nitro-phenol (RAIFORD, HEYL, Am. 43, 395). Als Nebenprodukt bei der Einw. von Brom auf p-Nitroso-phenol in Alkohol (van Erp, R. 30, 290). — Gelbe Prismen (P., W.), nahezu farblose Krystalle (R., H.). F: 143—144° (Meldola, Hollely, Soc. 105, 1472), 143° (van Erp, R. 39, 229), 144—145° (P., W.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in Chloroform, schwer löslich in CCl₄, Benzol, Eisessig, fast unlöslich in niedrigsiedendem Petrolather (van E., R. 29, 229). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 11, 161. — Bleibt beim Erhitzen auf 180° unzersetzt (van E.; P., W.). Bildet mit Anilin eine in Benzol unlösliche Additionsverbindung (van E., R. 29, 220, 230). — NaC₄H₂O₂NBr₂. Krystallisiert aus Wasser oberhalb 50° orangefarben mit 2 Mol H₂O, unterhalb 20° hellgelb mit 5 Mol H₂O; wird bei 115° wasserfrei (van E., R. 29, 229). — Ca(C₆H₂O₂NBr₂)₂+4H₂O. Hellorangefarbene Krystalle (aus heißem Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser, wird bei 160° wasserfrei (van E., R. 29, 230). — Über weitere Salze vgl. Korczyński, Kosmos 35 [1910], 465; C. 1910 II. 384.

[2.6 - Dibrom - 4 - nitro - phenyl] - acetat $C_8H_8O_4NBr_8 = O_8N \cdot C_8H_8Br_8 \cdot O \cdot CO \cdot CH_8$ (S. 247). F: 181° (van Erf, R. 29, 231). Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

2.4.6-Tribrom-3-nitro-phenol C₆H₂O₂NBr₃ = O₂N·C₆HBr₃·OH (S. 248). Darst. Man versetzt eine Lösung von 5 g m-Nitro-phenol in 20 cm³ Eisessig mit 25 g Brom, erwärmt die Lösung 70 Minuten auf dem Wasserbad und fällt das Rohprodukt mit Wasser aus; Ausbeute 93°/₀ der Theorie (Bamberger, B. 48, 1355). — Krystalle (aus Ligroin). F: 90,5—91,5°. — Wird durch Zinn und Salzsäure nach Daccomo (B. 18, 1168) zu 2.4.6-Tribrom-3-aminophenol, nach Ba. zu m-Amino-phenol reduziert.

Methyl-[4-jod-2-nitro-phenyl]-äther, 4-Jod-2-nitro-anisol $C_7H_6O_3NI = O_4N \cdot C_6H_3I \cdot O \cdot CH_3$ (S. 249). Die von Reverdin (B. 29, 2595; Bl. [3] 17, 115) beschriehene Substanz war ein Gemisch (Robinson, Soc. 109, 1083). — B. Durch Behandeln von o-Nitro-anisol mit Salpetersäure (D: 1,4) und Jod (R., Soc. 109, 1084). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 98°. — Gibt mit rauchender Salpetersäure 2.4-Dinitro-anisol.

2-Jod-8-nitro-phenol $C_6H_4O_3NI=O_2N\cdot C_6H_3I\cdot OH$ (S. 249). B. Das Ammoniumsalz entsteht aus m-Nitro-phenol durch Einw. von Jod in heißer Ammoniak-Lösung (Datta, Prosad, Am. Soc. **39**, 445). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 134° (D., P.). — $NH_4\cdot C_6H_3O_2NI$ (D., P.). Rotbraun. F: 165—170°. Wird durch Wasser zersetzt.

Methyl-[2-jod-4-nitro-phenyl]-äther, 2-Jod-4-nitro-anisol $C_7H_6O_8NI = O_2N \cdot C_6H_5I \cdot O \cdot CH_3$ (S. 250). B. Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) und Jod auf p-Nitro-anisol bei gewöhnlicher Temperatur (Robinson, Soc. 109, 1083). Aus 2.4-Dijod-anisol beim Behandeln mit konz. Salpetersäure (R.). — F: 96°.

4-Chlor-6-jod-2-nitro-phenol $C_6H_3O_3NCII=O_2N\cdot C_6H_3CII\cdot OH$. B. Bei der Einw. von Jod auf die alkoh. Lösung von 4-Chlor-2-nitro-phenol in Gegenwart von HgO (Korozyński, Koemos 35 [1910], 466; C. 1910 II, 384). — F: 95°. — $C_6H_3O_3NCII+2NH_3$. Bildet sich aus den Komponenten bei —15°. Über weitere Salze vgl. K.

4 - Brom - 6 - jod - 2 - nitro - phenol $C_0H_3O_3NBrI = O_2N \cdot C_0H_2BrI \cdot OH$ (8. 250). — $C_0H_3O_3NBrI + 2NH_3$. Bildet sich aus den Komponenten bei —15° (Korczyński, C. 1910 II, 384). Ist orangegelb. — Über weitere Salze vgl. K.

Äthyl-[x.x-dibrom-x-jod-x-nitro-phenyl]-äther, Dibromjodnitrophenetol $C_0H_4O_3NBr_3I=O_3N\cdot C_0HIBr_3\cdot O\cdot C_2H_5$ (Stellung der Substituenten unbekannt). B. Durch Einw. von 4 Mol Natriumäthylat in absol. Alkohol auf 2.4.6-Tribrom-3-jod-1-nitro-benzol in trocknem Benzol (Jackson, Jones, Am. 49, 54). — Prismen (aus Alkohol). F: 121°. Leicht löslich in Ather, Chloroform und Eisessig, löslich in Alkohol, Ligroin, unlöslich in Wasser.

4.6-Dijod-2-nitro-phenol C₂H₂O₂NI₂ = O₂N·C₂H₂I₃·OH (S. 250). B. Aus 2.4.6-Trijod-phenol bei der Einw. von NaNO₂ in Eisessig + Benzol, neben 2.6-Dijod-4-nitro-phenol (RAIFORD, HEYL, Am. 44, 214). Das Ammoniumsalz entsteht durch Einw. von Jod-Kalium-jodid-Lösung auf eine Lösung von o-Nitro-phenol in wäßr. Ammoniak auf dem Wasserbad (DATTA, PROSAD, Am. Soc. 39, 445). — F: 98⁶(R., H.; D., P.). — NH₄·C₂H₂O₂NI₂. Orangerote Nadeln (aus Wasser). F: 210⁶ (Zers.) (D., P.). — KC₂H₂O₃NI₂. Weniger löslich in Wasser als das Kaliumsalz des 2.6-Dijod-4-nitro-phenols (R., H.). — Über weitere Salze vgl. Korczyński, Kosmos 35 [1910], 467; C. 1910 II, 384.

2.6-Dijod-4-nitro-phenol C₆H₂O₂NI₂ = O₂N·C₆H₂I₂·OH (S. 250). B. Aus 2.4.6-Trijod-phenol bei der Einw. von NaNO₂ in Eisessig + Benzol, neben 4.6-Dijod-2-nitro-phenol; Trennung durch fraktionierte Krystallisation der Kaliumsalse (RAFFORD, HEYL, Am. 44, 215). Durch Einw. von Jod-Kaliumjodid-Lösung auf eine Lösung von p-Nitro-phenol in

wäßr. Ammoniak (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 446). — Hellgelb. F: 157° (D., P.). — Über Salze vgl. Korczyński, Kosmos 35 [1910], 465; C. 1910 II, 384.

Methyl-[5-brom-2.4.6-trijod-3-nitro-phenyl]-äther, 5-Brom-2.4.6-trijod-3-nitro-anisol $C_7H_2O_3NBrI_3=O_2N\cdot C_6BrI_3\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von 5-Brom-2.4.6-trijod-1.3-dinitro-benzol in Benzol mit 4 Mol Natriummethylat in Methanol (Jackson, Biglous, Am. 46, 566). — Schwach gelbliche Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 163°. Leicht löslich in Ather, Aceton, Chloroform und Benzol, löslich in Methanol, fast unlöslich in kaltem Alkohol.

Äthyl-[5-brom-2.4.6-trijod-3-nitro-phenyl]-äther, 5-Brom-2.4.6-trijod-3-nitro-phenetol $C_8H_8O_2NBrI_3=O_2N\cdot C_8BrI_3\cdot O\cdot C_2H_8$. B. Durch Behandeln der Lösung von 5-Brom-2.4.6-trijod-1.3-dinitro-benzol in trocknem Benzol mit 4 Mol Natriumäthylat in absol. Alkohol (Jackson, Bigelow, Am. 46, 565). — Hellrosafarbene, flache Nadeln (aus Alkohol). F: 148°. Löslich in Äther, Aceton, Chloroform, fast unlöslich in kaltem Alkohol. Wird durch Zink und Essigsäure anscheinend zu m-Amino-phenol reduziert.

2.3-Dinitro-phenol, "e·Dinitrophenol" $C_6H_4O_5N_2=(O_2N)_2C_6H_3\cdot OH$ (S. 251).

B. Man diazotiert 2.3-Dinitro-4-amino-phenol und kocht das entstandene Diazoniumsulfat mit Alkohol (Reverdin, Meldola, J. pr. [2] 88, 797; Bl. [4] 13, 990; Arch. Sci. phys. nat. Genève [4] 36, 455; M., R., Soc. 103, 1492). — Monoklin-prismatisch (Steinmetz, Z. Kr. 54, 489; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 110). F: 144° (St.). D²⁰: 1,681 (St.). — Wird durch NaH₂PO₂ in Gegenwart von schwammigem Kupfer in wäßrig-alkoholischer Lösung zu 2.3-Diaminophenol reduziert (Mailhe, Murat, Bl. [4] 7, 956). — KC₆H₃O₅N₂. Elektrische Leitfähigkeit in Methanol: Lifschitz, Beck, Helv. 2, 141.

2.4-Dinitro-phenol, "a-Dinitrophenol" $C_6H_4O_5N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot OH$ (S. 251).

B. {Aus Benzol und ... Stickstoffdioxyd in Gegenwart von ... Quecksilbernitrat ... C. 1909 II, 1286); vgl. Wolffenstein, Böters, B. 46, 588), oder bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,31) in Gegenwart von Quecksilber oder Quecksilbernitrat auf Benzol, neben Pikrinsäure (W., Bö.). Beim Erhitzen von Anisol oder Phenetol mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad und Einleiten von Stickoxyden in die interverse verdünnte Beaktionsflüssigkeit (DATTA, VARMA, Am. Soc. 41, 2043). Beim Erhitzen von 4-Chlor-1.3-dinitrobenzol mit 25°/oiger Natriumacetat-Lösung auf 200° oder (in geringer Menge) beim Erhitzen mit Silberacetat und Wasser auf 200° (BORSCHE, B, 50, 1349). Entsteht aus 4-Oxy-benzoesäure-sulfonsäure-(3) in Eisessig-Lösung durch Behandeln mit roter rauchender Salpetersäure (D: 1,52) (Biehringer, Borsum, B. 48, 1317). — Darst. Man läßt eine Mischung von 94 g Phenol und 30 g Wasser unter gutem Rühren bei höchstens 30° in ein Gemisch von 400 cm³ 67°/oiger Schwefelsäure und 270 cm³ 53°/oiger Salpetersäure eintropfen und läßt dann die Temperatur auf 90—100° steigen; Ausbeute an rohem Dinitrophend ca. 130 g (Marqueyrol, Loriette, Bl. [4] 25, 375). — F: 112,8° (Grinarowski, 3c. 45, 1230; C. 1913 II, 2076), 114° (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 128). Krystallisationsgeschwindigkeit: Gr. D₄^{m,s}: 1,4829; D₄^m: 1,4386 (unterkühlt); D₄^{m,s}: 1,4157 (Gr.); D₄^m: 1,4309; D₄^m: 1,4106; D₄^m: 1,3898 (Jae.). Oberflächenspannung der Schmelze bei 91°: 45,4, bei 110°: 43,3, bei 138°: 40,2 dyn/cm (Gr.); zwischen 125,4° (41,1 dyn/cm) und 215° (32,9 dyn/cm): Jae. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 339. — Löslichkeit in wäßr. Natriumacetat-Lösung: Philip, Garner, Soc. 95, 1469. Kryoskopisches Verhalten von Gemischen mit Naphthalin und p-Nitro-toluol: Kremann, Grasser, M. 37, 769. Thermische Analyse des Systems mit Acenaphthen s. S. 126. Thermische Analyse der Gemische mit Fluoren (Eutektikum bei 740 und 52 Gew.-% Fluoren): Kr., M. 32, 617; mit Phenanthren (Eutektikum bei 61° und ca. 54 Gew.-% Phenanthren): Kr., Hofmeier, M. 31, 201; mit Diphenylamin: Kr., Schadinger, M. 40, 52; mit a- bezw. β-Naphthylamin: Kr., Grasser, M. 37, 752; mit Dimethylpyron: Kendall, Am. Soc. 36, 1237; mit Antipyrin: Kr., Haas, M. 40, 179. — Absorptionsspektrum der wäßr. Lösung: Wright, Soc. 105, 676; von Lösungen in Wasser, wäßrigem und absolutem Alkohol: Bortini, Ph. Ch. 87, 109. Absorptionsspektrum des Natriumsales in Wasser: W.; in Wasser-Alkohol-Gemischen: Fischer, Ж. 46, 1269; Ph. Ch. 92, 598.

— Geschwindigkeit der Oxydation durch Permanganat: Hinshelwood, Soc. 115, 1183.

Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine auf 80—90° erwärmte Aufschlämmung von 2.4-Dinitro-phenol und Eisenspänen in Wasser entsteht 4-Nitro-2-amino-phenol (POMERANZ, D. R. P. 289454; C. 1916 I, 275; Frdl. 12, 117). Beim Kochen des Natriumsalzes mit Na, S und Schwefel in wäßr. Lösung entsteht ein schwarzer Schwefelfarbstoff (Soc. St. Denis, D.R.P. 218517; C. 1910 I, 783; Frdl. 9, 472). — Verhalten im Organismus: Lutz, Baume, C. 1917 II, 250. Gibt beim Kochen mit wäßr. KCN-Lösung eine rote Färbung; beim Versetzen der waßr. Lösung mit Natronlauge und Überschichten mit NH SH-Lösung entsteht an der

Berührungsfläche eine orangerote Färbung (L., B.). Verhalten bei der Stickstoff-Bestimmung nach KJELDAHL: MARGOSCHES, VOGEL, B. 52, 1997. Bestimmung durch Fällung mit Nitron in neutraler Lösung: Cofe, Barab, Am. Soc. 39, 510.

Verbindung von 2.4-Dinitro-phenol mit Acenaphthen $C_0H_1O_5N_2 + C_{12}H_{10}$. F: 86° (Kremann, Haas, M. 40, 193, 203). Weist Eutektika auf mit 2.4-Dinitro-phenol bei 83° und 32 Gew.-% Acenaphthen und mit Acenaphthen bei 74° und 71 Gew.-% Acenaphthen.

NaC₆H₃O₈, + H₂O. Verliert das Krystallwasser bei der Krystallisation aus absol. Alkohol nicht (W. M. FISCHER, Ж. 46, 1260; C. 1915 I, 1060). Löslichkeit (g Salz in 100 cm³ Lösung) bei 25° in Wasser: 4,46; in Methanol: 4,65; in absol. Alkohol: 2,67; in Aceton: 1,085; Löslichkeit in wäßr. Alkohol, wäßr. Methanol, wäßr. Aceton: F., Ж. 46, 1260, 1267; Ph. Ch. 92, 590, 595. Lichtabsorption der Lösungen in Wasser-Alkohol-Gemischen: F.; vgl. WRIGHT, Soc. 105, 676. — Kaliumsalz. Elektrische Leitfähigkeit in methylalkoholischer Lösung: Lifschitz, Beck, Helv. 2, 141.

Methyl-[2.4-dinitro-phenyl]-äther, 2.4-Dinitro-anisol $C_7H_4O_5N_3=(O_2N)_4C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 254). B. Durch Einw. von Natriummethylat auf 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol in Methanol (Holleman, Ter Weel, R. 35, 50). Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 0° und 25°: Ho., T. W., R. 35, 52. Durch Behandeln von 4-Jod-2-nitro-anisol mit rauchender Salpetersäure (Robinson, Soc. 109, 1084). — F: 89° (Ho., T. W.). — Liefert bei der elektrolytischen Reduktion an einer Quecksilber-Kathode in alkal. Lösung 5.5'-Dinitro-2.2'-dimethoxy-azoxybenzol, in saurer Lösung an einer Kupferkathode 4-Nitro-2-amino-anisol, in fast neutraler Lösung an einer Silberkathode 5.5'-Dinitro-2.2'-dimethoxy-azoxybenzol und 4-Nitro-2-hydroxylamino-anisol (Brand, Eisenmenger, J. pr. [2] 87, 496, 500, 506).

Äthyl-[2.4-dinitro-phenyl]-äther, 2.4-Dinitro-phenetol $C_2H_2O_5N_2=(O_2N)_2C_6H_3$ · O· C_2H_5 (S. 254). B. Aus 2.4-Dinitro-phenol und Orthoameisensäuretriäthylester beim Erhitzen (v. Walther, J. pr. [2] 91, 260). — F: 86°.

S. 255, Z. 1—2 v. o. muß lauten: "[aci-2.4-Dinitro-phenol]-äthyläther $C_2H_2O_5N_2=O:C_0H_2(NO_2):NO_2:C_2H_5$ s. Hptw., Bd. VII, S. 644".

Isopropenyl - [2.4 - dinitro - phenyl] - äther $C_9H_9O_5N_2=(O_2N)_2C_9H_3\cdot O\cdot C(CH_3):CH_2$. Uber eine Verbindung, der diese Konstitution zugeschrieben wird, vgl. den Artikel 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol, Ergw. Bd. V, S. 138.

Phenyl - [2.4 - dinitro - phenyl] - äther, 2.4 - Dinitro - diphenyläther $C_{12}H_3O_4N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_8H_5$ (S. 255). B. Aus 4-Brom-1.3-dinitro-benzol und Kaliumphenolat auf dem Wasserbad (Cook, Am. Soc. 32, 1291). — Krystalle (aus Alkohol). F: 70°. Kp₂₇: 230—250°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — Gibt mit starker Salpetersäure eine Verbindung $C_{12}H_7O_7N_3$ (?) (gelbe Prismen aus Methanol). Einw. von konz. Schwefelsäure: C.

- [3-Nitro-phenyl] [2.4-dinitro-phenyl] äther, 2.4.3' Trinitro-diphenyläther $C_{13}H_{7}O_{7}N_{3}=(O_{2}N)_{8}C_{8}H_{3}\cdot O\cdot C_{8}H_{4}\cdot NO_{2}$. B. Aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol und dem Natriumsalz des m-Nitro-phenois (Westf.-Anhalt. Sprengstoff-A.-G., D. R. P. 281053; C. 1915 I, 74; Frdl. 12, 164). Sandfarbene Blättchen. F: 136°. Gibt mit Salpeterschwefelsäure 2.4.5.2'.4'.6'-Hexanitro-diphenyläther.
- [4-Nitro-phenyl]-[2.4-dinitro-phenyl]-äther, 2.4.4'-Trinitro-diphenyläther $C_{12}H_7O_7N_3=(O_2N)_2C_6H_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 255). B. Aus Diphenyläther und rauchender Salpetersäure in der Kälte, neben anderen Produkten (Mailhe, Murat, C. r. 154, 715; Bl. [4] 11, 444). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 110° (Mailhe, Bl. [4] 11, 1013).
- Bis-[2.4-dinitro-phenyl]-äther, 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyläther $C_{12}H_0O_2N_4=(O_2N)_2C_2H_3\cdot O\cdot C_4H_3(NO_2)_2$ (S. 255). B. Aus Diphenyläther und rauchender Salpetersäure in der Kälte, neben anderen Produkten (Mailhe, Murat, C. r. 154, 715; Bl. [4] 11, 444). Durch Einw. von Silberacetat und Wasser auf 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol bei 200° (Borsohe, B. 50, 1349). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 195° (Mailhe, Bl. [4] 11, 1013), 194—195° (B., Priv.-Mitt.). Schwer löslich in Alkohol (M., M.).
- Glycerin a.a' bis [2.4 dinitro phenyläther] $C_{15}H_{12}O_{11}N_4 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_5 \cdot O \cdot C_6H_5(NO_2)_2$. B. Entsteht als Hauptprodukt, wenn man das Kaliumsals des 2.4-Dinitro-phenols in wäßriger oder (besser) das Silbersals in alkoh. Lösung mit Epichlorhydrin auf dem Wasserbad erhitzt (BRENANS, Bl. [4] 13, 529). Dunkelgelbe Krystalle (aus Benzol + Ather). F: 79°. Löslich in Alkohol und heißem Benzol, schwer löslich in Ather.
- Ameisensäure [2.4 dinitro phenylester], [2.4 Dinitro phenyl] formiat $C_7H_4O_6N_2=(O_2N)_3C_6H_3\cdot O\cdot CHO$. B. Man erwärmt 2.4-Dinitro-phenol mit Ameisensäure und läßt $^{1}/_{8}$ Mol Phosphoroxychlorid zutropfen (Grubenholsimprägnierung G. m. b. H., D. R. P. 281694; C. 1915 I, 282). F: 1136. Anwendung zur Holzkonservierung: Gr. G. m. b. H.

DINITROPHENOLE

Essigsäure - [2.4 - dinitro - phenylester], [2.4 - Dinitro - phenyl]-acetat $C_8H_6O_6N_9=(O_2N)_2C_6H_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 255). B. Beim Kochen von 2.4-Dinitro - phenol mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Grubenholzimprägnierung G. m. b. H., D. R. P. 281 694; C. 1915 I, 282). — Gibt beim Erhitzen mit käuflichem (wasserhaltigem) Acetamid auf 200° 2.4-Dinitro - phenol (Borsche, B. 50, 1355). — Verwendung als Holzkonservierungsmittel: Gr. G. m. b. H.

2.4-Dinitro-phenoxyessigsäure, 2.4-Dinitro-phenylätherglykolsäure $C_8H_6O_7N_2=(O_2N)_2C_6H_3\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (S. 256). B. In geringer Menge durch Erhitzen des Natriumsalzes von 2.4-Dinitro-phenol mit chloressigsaurem Natrium in wäßr. Lösung (R. Meyer, Duczmal, B. 46, 3378). — Hellgelbe Prismen (aus Wasser). F: 147—148°. — Wird durch Alkalien leicht verseift.

Phosphorsäure-tris-[2.4-dinitro-phenylester], Tris-[2.4-dinitro-phenyl]-phosphat $C_{18}H_9O_{16}N_6P=[(O_2N)_2C_6H_3\cdot O]_3PO$. B. Durch Nitrieren von Triphenylphosphat mit einem Gemisch von konz. Salpetersäure und konz. Schwefelsäure bei ca. 80° (Imhausen & Co., Lehmstedt, D. R. P. 302501; C. 1919 IV, 1052; Frdl. 13, 226). — Krystalle. — Liefert mit heißer Salpetersäure Pikrinsäure.

2.5-Dinitro-phenol, "y-Dinitrophenol" $C_6H_4O_5N_2=(O_2N)_2C_6H_3\cdot OH$ (S. 256). Monoklin prismatisch (Groth, Ch. Kr. 4, 111; vgl. Steinmetz, Z. Kr. 54, 488). F: 104° (St.). — Geschwindigkeit der Oxydation durch Permanganat: Hinshelwood, Soc. 115, 1183. — Kaliumsalz. Rote Nadeln. Elektrische Leitfähigkeit in methylalkoholischer Lösung: Lifschitz, Beck, Helv. 2, 141.

Methyl-[2.5-dinitro-phenyl]-äther, 2.5-Dinitro-anisol $C_7H_6O_5N_2=(O_2N)_2C_6H_3$: O·CH₃ (S. 256). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,5) und konz. Schwefelsäure 2.4.5-Trinitro-anisol (Vermeulen, R. 31, 102; C. 1912 I, 724).

2.6 - Dinitro - phenol, "β-Dinitro phenol" C₆H₄O₅N₂ = (O₂N)₂C₆H₃·OH (S. 257). B. Aus 2-Chlor-1.3-dinitro-benzol beim Kochen mit 10% jeger Natronlauge (Borsche, Rantscheff, A. 379, 158), bei der Einw. von Natriummethylat in einem siedendem Gemisch von Methanol und 90% jegem Alkohol (Holleman, ter Weel, R. 35, 50) oder beim Erhitzen mit Natriumacetat und käuflichem (wasserhaltigem) Acetamid auf 170° (Bo., B. 50, 1349). — Rhombisch-bipyramidal (Steinmetz, Z. Kr. 54, 487; Groth, Ch. Kr. 4, 111). F: 63,5° (St.), 64° (Bo.). D: 1,645 (St.). — Geschwindigkeit der Oxydation durch Permanganat: Hinshelwood, Soc. 115, 1183. — Kaliumsalz. Schwer löslich in Methanol; elektrische Leitfähigkeit in methylalkoholischer Lösung: Lifschitz, Beck, Helv. 2, 141.

Methyl-[2.6-dinitro-phenyl]-äther, 2.6-Dinitro-anisol $C_7H_8O_5N_2=(O_2N)_3C_6H_3$ · O·CH₃ (S. 257). B. Durch Einw. von Natriummethylat auf 2-Chlor-1.3-dinitro-benzol in methylalkoholischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (Holleman, Ter Weel, R. 35, 50). Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 0° und 25°: Ho., T. W., R. 35, 56. — F: 118°.

Äthyl-[2.6-dinitro-phenyl]-äther, 2.6-Dinitro-phenetol $C_8H_8O_5N_2=(O_2N)_8C_6H_3\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 257). B. Aus 2-Chlor-1.3-dinitro-benzol durch Erwärmen mit Natriumäthylat in Alkohol (Borsche, Rantscheff, A. 379, 159). — Blätter (aus Alkohol). F: 57—58°.

Phenyl-[2.6-dinitro-phenyl]-äther, 2.6-Dinitro-diphenyläther $C_{12}H_8O_5N_2=(O_2N)_2C_6H_5\cdot O\cdot C_6H_5\cdot B$. Aus 2-Chlor-1.3-dinitro-benzol durch Erwärmen mit Natriumphenolat in Alkohol (Borsche, Rantscheff, A. 379, 159). — Blätter (aus Alkohol). F: 99° bis 100°.

3.4 - Dinitro - phenol, "\$\delta\$-Dinitro phenol" $C_0H_4O_5N_2=(O_2N)_2C_6H_3$ ·OH (\$8. 257). Triklin-pinakoidal (\$Teinmetz, Z. Kr. 54, 488; \$Groth, Ch. Kr. 4, 112). F: 134\dagger{0}(\$T.). D: 1,672 (\$T.). — Kaliumsalz. Rote Nadeln. Schwer löslich in Methanol; elektrische Leitfähigkeit in methylalkoholischer Lösung: Lifschitz, Beck, \$Helv. 2, 141.

Méthyl-[3.4-dinitro-phenyl]-äther, 3.4-Dinitro-anisol $C_7H_6O_5N_2=(O_2N)_2C_6H_3$: O·CH₃ (S. 258). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,5) und konz. Schwefelsäure 2.3.4- und 2.4.5-Trinitro-anisol (Vermeulen, R. 31, 102; C. 1912 I, 724).

Phenyl - [3.4 - dinitro - phenyl] - äther, 8.4 - Dinitro - diphenyläther $C_{12}H_8O_5N_2 = (O_2N)_9C_6H_3 \cdot O \cdot C_4H_5$. B. Aus 4 - Chlor - 1.2 - dinitro - benzol und Natriumphenolat (Westf.-Anhalt. Sprengstoff-A.-G., D. R. P. 281053, C. 1915 I, 74; Frdl. 12, 166). — Gelbliche Blättchen. F: 89°. — Liefert bei der Einw. von konz. Salpetersäure + konz. Schwefelsäure bei 110° 2.4.6.3′.4′-Pentanitro-diphenyläther.

- **8.5 Dinitro phenol**, ,, &-Dinitrophenol' $C_6H_4O_5N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot OH$ (S. 258). Monoklin-prismatisch (STEINMETZ, Z. Kr. 54, 490; Groth, Ch. Kr. 4, 114). F: 123° (St.). D: 1,702 (St.).
- Methyl-[3.5-dinitro-phenyl]-äther, 3.5-Dinitro-anisol $C_7H_6O_5N_2=(O_2N)_2C_6H_3$ · O·CH₃ (S. 258). Zur Darst. aus 1.3.5-Trinitro-benzol und Natriummethylat in Methanol vgl. Organic Syntheses 7 [New York 1927], 28. Liefert mit Salpetersäure (D: 1,5) und konz. Schwefelsäure hauptsächlich 2.3.5-Trinitro-anisol neben wenig 3.4.5-Trinitro-anisol (Vermeulen, R. 31, 103; C. 1912 I, 724).
- 4-Fluor-2.6-dinitro-phenol $C_6H_3O_5N_2F=(O_2N)_2C_6H_2F\cdot OH$. B. Durch Nitrieren von p-Fluor-phenetol mit konz. Salpetersäure und konz. Schwefelsäure und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Kalilauge (SWARTS, C. 1913 H, 760). Gelbe Prismen (aus CS_2). F: $50,2^{\circ}$. Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer in Wasser. $KC_6H_2O_5N_2F$. Rote Nadeln (aus Alkohol) (S., Bl. Acad. Belg. 1913, 270).
- 3-Fluor-x.x-dinitro-phenol $C_6H_3O_5N_2F=(O_2N)_2C_6H_2F\cdot OH$. B. Aus m-Fluorphenol und Salpeterschwefelsäure (Swarts, C. 1913 II, 760). Blättchen (aus Wasser). F: 72—74°. $KC_6H_2O_5N_2F$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol) (S., Bl. Acad. Belg. 1913, 273).
- 5-Chlor-2.4-dinitro-phenol C₆H₂O₅N₂Cl = (O₂N)₂C₆H₂Cl·OH (S. 259). B. Aus 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol durch Erhitzen mit 25⁶/_oiger Natriumacetat-Lösung auf 190⁶ bis 195^o oder mit Natriumacetat und käuflichem (wasserhaltigem) Acetamid auf 160^o (Borsche, B. 50, 1350) oder durch Kochen mit 10^o/_oiger Sodalösung (Fries, Roth, A. 389, 344). Prismen oder Tafeln (aus verd. Methanol). F: 92^o (B.; F., R.). Leicht löslich in Eisessig, Benzol und Chloroform, schwer in Benzin (F., R.). Umsetzung mit Phenylhydrazin: F., R.
- Methyl [5 chlor 2.4 dinitro phenyl] äther, 5 Chlor 2.4 dinitro anisol $C_7H_5O_5N_2Cl = (O_2N)_2C_6H_2Cl \cdot O \cdot CH_3$ (S. 259). B. Aus 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol durch Einw. von Natriummethylat in Methanol auf dem Wasserbad (Borsche, B. 50, 1351). Gibt beim Erhitzen mit Natriumacetat und käuflichem (wasserhaltigem) Acetamid auf 180° 4.6-Dinitro-resorcin-monomethyläther.
- Phenyl-[5-chlor-2.4-dinitro-phenyl]-äther, 5-Chlor-2.4-dinitro-diphenyläther $C_{12}H_7O_5N_2Cl=(O_2N)_3C_6H_2Cl\cdot O\cdot C_6H_5$. B. Ein unreines Präparat wurde beim Erhitzen von 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol mit 1 Mol KOH und viel Phenol auf 160—170° erhalten (Borsche B. 50, 1351). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unscharf gegen 100°. Gibt mit Natriumacetat und käuflichem (wasserhaltigem) Acetamid bei 180° 4.6-Dinitro-resorcinmonophenyläther.
- [5-Chlor-2.4-dinitro-phenyl]-acetat $C_8H_5O_6N_2Cl = (O_2N)_2C_6H_2Cl \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 5-Chlor-2.4-dinitro-phenol durch Behandeln mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (Fries, Roth, A. 389, 344). Fast farblose, prismatische Krystalle (aus Methanol). F: 69°. Umsetzung mit Fhenylhydrazin: F., R.
- 6-Chlor-2.4-dinitro-phenol, " β -Chlordinitro-phenol" $C_6H_3O_8N_2Cl = (O_2N)_2C_6H_2Cl$ ·OH (S. 259). B. Als Nebenprodukt bei der Einw. von Königswasser auf Phenol (Кемрғ, Моенкке, B. 47, 2621). Aus 2-Chlor-4-jod-phenol sowie aus 2.6-Dichlor-4-jod-phenol durch Behandeln mit konz. Salpetersäure (Brazter, Mc Combie, Soc. 101, 973). Aus 6-Chlor-2.4-dijod-phenol beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure und einigen Tropfen Schwefelsäure (King, Mc C., Soc. 103, 230). F: 112° (K., Mc C.).
- **4-Chlor-2.6-dinitro-phenol**, "a-Chlordinitrophenol" $C_0H_3O_5N_2Cl = (O_3N)_2C_0H_2Cl$ ·OH (S. 260). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,50) auf 4-Fluor-1-chlor-benzol bei —5° (Holleman, R. 34, 220). $F: 82^\circ$.
- 6-Brom-2.4-dinitro-phenol C₆H₃O₅N₈Br = (O₂N)₂C₆H₂Br·OH (S. 261). B. Aus 6-Brom-2-nitro-phenol oder 2-Brom-4-nitro-phenol durch Behandeln mit rauchender Salpetersäure in Eisessig-Lösung (van Erp, R. 29, 201, 235). Bei monatelanger Einw. von Salpetersäure (D: 1,41) bei gewöhnlicher Temperatur auf 4.6-Dibrom-2-nitro-phenol (van E.). Krystalle (aus siedendem Alkohol). F: 118,5°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Petroläther. Farbreaktionen mit NH₃ und mit KCN: Casters, C. 1916 II, 32. Über Salze vgl. Korczyński, Kosmos 35 [1910], 464; C. 1910 II, 384.
- [6-Brom-2.4-dinitro-phenyl]-acetat $C_8H_5O_6N_9Br = (O_9N)_2C_6H_2Br\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 6-Brom-2.4-dinitro-phenol durch Einw. von Essigsäureanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure (van Erp, R. 29, 202, 237). Krystalle (aus heißem Benzol + absol. Alkohol). F: 104,5°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Petroläther.

TRINITROPHENOLE

- 4-Brom-2.6-dinitro-phenol $C_6H_3O_5N_2Br = (O_2N)_2C_4H_2Br \cdot OH \ (S. 262)$. B. Als Nebenprodukt bei der Einw. von konz. Salpetersäure auf p-Fluor-brombenzol (Holleman, R. 34, 221). Durch Nitrieren von 4-Brom-2-nitro-phenol mit rauchender Salpetersäure in Eisessig bei 70° (van Erp, R. 29, 212). Krystalle (aus siedendem Alkohol). F: 74,5° (van E.). Leicht löslich in Benzol, Äther, Chloroform, löslich in Alkohol und CCl₄, sehr wenig löslich in Petroläther (van E.). NaC₆H₂O₅N₂Br + 2H₂O. Blutrote Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser; wird bei 115° wasserfrei (van E.). KC₆H₂O₅N₂Br. Blutrote Krystalle (aus siedendem Wasser). Ca(C₆H₂O₅N₂Br)₂ + H₂O. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser; verliert das Krystallwasser oberhalb 115° (van E.). Ba(C₆H₂O₅N₂Br)₂ + H₃O. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser; wird bei 115° wasserfrei und orangefarben (van E.).
- [4-Brom-2.6-dinitro-phenyl]-acetat $C_8H_5O_8N_3Br = (O_2N)_2C_8H_2Br\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 4-Brom-2.6-dinitro-phenol und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure (van Erp, R. 29, 217). Prismen (aus Benzol). F: 110,5°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, sehr wenig in niedrigsiedendem Petroläther.
- 6-Jod-2.4-dinitro-phenol $C_6H_3O_5N_3I=(O_5N)_2C_6H_3I\cdot OH$ (S. 263). B. Aus Phenol bei der Einw. von konz. Salpetersäure und Jod (Kempf, Moehrke, B. 47, 2622). F: 106° bis 107° (K., M.). Über Salze vgl. Korczyński, Kosmos 35 [1910], 464; C. 1910 II, 384.
- Methyl [2.3.4 trinitro phenyl] äther, 2.3.4 Trinitro anisol $C_7H_5O_7N_3 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 264). B. Entsteht neben 2.4.5-Trinitro-anisol beim Nitrieren von 3.4-Dinitro-anisol mit Salpeterschwefelsäure (Vermeulen, C. 1912 I, 724). F: 155°; leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol und Benzol, sehr schwer in Ligroin (V., R. 31, 101).
- **2.3.5-Trinitro-phenol** $C_6H_3O_7N_3=(O_2N)_3C_6H_3\cdot OH$ (S. 264). Die als 2.3.5-Trinitro-phenol von Meldola, Hay (Soc. 95, 1382) beschriebene Verbindung ist als 2.3.6-Trinitro-phenol erkannt worden (Reverdin, Meldola, J. pr. [2] 88, 796; Bl. [4] 18, 989; C. 1914 I, 460).
- Methyl-[2.3.5-trinitro-phenyl]-äther, 2.3.5-Trinitro-anisol $C_7H_5O_7N_3=(O_2N)_3C_6H_2\cdot O\cdot CH_3$ (S. 264). Vgl. auch Vermeulen, C. 1912 I, 724; R. 31, 103.
- 2.3.6-Trinitro-phenol $C_6H_3O_7N_3=(O_2N)_2C_6H_2\cdot OH$ (S. 265). Die von Meldola, Hay (Soc. 95, 1382) als 2.3.5-Trinitro-phenol (Hptw. Bd. VI, S. 264) beschriebene Verbindung ist als 2.3.6-Trinitro-phenol erkannt worden (Reverdin, Meldola, J. pr. [2] 88, 796; Bl. [4] 13, 990; C. 1914 I, 460). Zur Darstellung aus 2.3-Dinitro-phenol vgl. R., M.
- Methyl-[2.4.5-trinitro-phenyl]-äther, 2.4.5-Trinitro-anisol C₇H₈O₇N₃ = (O₂N)₃C₆H₃· O·CH₃. B. Aus 2.5-Dinitro-anisol durch Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,5) und H₂SO₄ (Vermeulen, R. 31, 102; C. 1912 I, 724). Fast farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 106° bis 107°. Sehr wenig löslich in Ligroin, sonst leichter löslich. Gibt bei Behandlung mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung 4.6-Dinitro-resorcin-dimethyläther.
- Phenyl-[2.4.5-trinitro-phenyl]-äther, 2.4.5-Trinitro-diphenyläther $C_{12}H_7O_7N_3 = (O_2N)_3C_6H_2\cdot O\cdot C_6H_5$. B. Aus 5-Chlor-1.2.4-trinitro-benzol und Natriumphenolat (Westf.-Anhalt. Sprengstoff-A.-G., D. R. P. 281053; C. 1915 I, 74; Frdl. 12, 164). Krystalle (aus Alkohol). F: 106° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol. Gibt in konz. Schwefelsäure mit Salpeterschwefelsäure 2.4.5.2'.4'.6'-Hexanitro-diphenyläther.

2.4.6-Trinitro-phenol, Pikrinsäure $C_6H_3O_7N_3=(O_2N)_3C_6H_2\cdot OH$ (S. 265).

Bildung und Darstellung.

B. Entsteht neben 2.4-Dinitro-phenol und wenig Nitrobenzol aus Benzol beim Nitrieren mit Salpetersäure (D:1,31) in Gegenwart von Quecksilbernitrat auf dem Wasserbad (Wolffenstein, Böters, B. 46, 588). Bei der Behandlung von Tyrosin, Phenylalanin, Phenylaminoessigsäure, Tryptophan und Proteinen mit konz. Salpetersäure (Mörner, H. 95, 305). Entsteht bei Einw. von Kalilauge auf Methylpikrylnitramin (Syst. No. 1671) bei Zimmerstemperatur (Franchimont, Backer, R. 32, 327; vgl. Mertens, B. 19, 2126). Durch Einw. von Stickoxyden auf die Sulfurierungsprodukte von o-Nitro-phenol, p-Nitro-phenol, Salicylsäure und p-Oxy-benzoesäure (Datta, Varma, Am. Soc. 41, 2044). Durch Erhitzen von 2.4.6-Trinitro-3-oxy-benzoesäure mit Salpetersäure (D: 1,2) auf dem Wasserbad (Leger, C. r. 151, 1130; Bl. [4] 9, 93).

S. 266, Z. 32 v. u. statt "(Syst. No. 4742)" lies "(Syst. No. 4776)".

Daret. Über Darstellung von Pikrinsäure aus Phenol-mono-, -di- und -trisulfonsäuren vgl. Marqueyrol, Lobiette, Bl. [4] 25, 370, 380; M., Carbé, Bl. [4] 27, 195, 199. Darstellung von Pikrinsäure in technischem Maßstab: S. P. Schotz, Synthetic Organic Compounds

[London 1925], S. 238; F. Ullmann, Enzyklopādie der technischen Chemie, 2. Aufl. Bd. IV [Berlin-Wien 1929], S. 768. — Zur Reinigung über das Natriumsalz vgl. Folin, Doisy, J. biol. Chem. 28, 352.

Physikalische Eigenschaften.

Über die Darstellung von farbloser Pikrinsäure und über die durch Alkalispuren bedingte Gelbfärbung der Krystalle vgl. Stepanow, A. 373, 224; K. 42, 489, 493; v. Georgievics, M. 32, 325. Brechungsindices der Krystalle: Bolland, M. 31, 410. Zur Dichte im festen Zustand vgl. Dautriche, C. 1912 II, 2157. — Löslichkeit in Wasser bei 0°: 0,0357, bei 20°: 0,0515 Mol/l (Brönsted, Ph. Ch. 78, 286), bei 25°: 0,0578 Mol/l (Knox, Richards, Soc. 115, 521). Löslichkeit in 0,25—6,6 n. Salzsäure: Stepanow, K. 42, 490; A. 373, 219; die Löslichkeit in wäßr. Salzsäure weist ein Minimum zwischen 1,5- und 2n. Salzsäure auf (St.). Löslichkeit in 1—14 n. Salpetersäure: Knox, Richards, Soc. 115, 521. Löslichkeit in Ameisensäure: Aschan, Ch. Z. 37, 1117. Kritische Lösungstemperatur des Systems mit Triphenylmethan: ca. 140,5° (Jeffremow, K. 50, 413; C. 1923 III, 379). Verteilung zwischen Wasser und Toluol-Chloroform-Gemischen: Herz, Kurzer, Z. El. Ch. 16, 871. Adsorption von Pikrinsäure an Asbest und Sand aus wäßr. Lösung: Vignon, C. r. 151, 74; Bl. [4] 7, 783; an Kohle aus alkoh. Lösung: Gustafson, Z. El. Ch. 21, 460; Ph. Ch. 91, 395; an Kohle aus Aceton-Lösung: Freundlich, Posnjak, Ph. Ch. 79, 172; an Quecksilber aus wäßr. Lösung Patrick, Ph. Ch. 86, 557. Beeinflussung der Adsorption an Wolle aus wäßr. Lösung durch Schwefelsäure: v. Georgievics, M. 32, 320; Adsorption an Seide aus wäßr. Lösung bei verschiedenen Temperaturen: v. G., M. 32, 320; Adsorption an Fasern aus organischen Lösungsmitteln: Dreaper, Soc. 99, 2094; vgl. Blucher, Farnau, J. phys. Chem. 18, 639. Eiweißfällende Wirkung: Cooper, Bio. J. 7, 177.

Thermische Analyse der binären Systeme mit a- und β -Chlor-naphthalin, a- und β -Brom-Thermische Analyse der binaren Systeme mit a- und β-Chior-naphthalin, a- und β-Bromnaphthalin, a-Nitro-naphthalin, a-Brown-naphthalin, a-Nitro-naphthalin, a-Brown-naphthalin, a-Brown-na methan; Mischungslücke bei 112,6° zwischen 10°/₀ und 72,5°/₀ Triphenylmethan): JE., H. 50, 401—415; C. 1923 III, 379, 380. Thermische Analyse der binären Systeme mit 2.4.6-Trinitrotoluol (Eutektikum bei 55° und 34 Gew.-°/₀ Pikrinsäure): GIUA, G. 46 II, 273; mit Stilben (es entsteht eine unbeständige Verbindung $C_{14}H_{12} + C_0H_3O_7N_3$, die sich bei 92,8° zersetzt und mit Pikrinsäure ein Eutektikum bei 90,2° und 36,3 Gew.-% Stilben liefert): Je., Ж. 50, 409; C. 1923 III, 379; vgl. a. REDDELIEN, J. pr. [2] 91, 244; mit o-, m- und p-Kresol, mit Thymol, Essigsäure, o-, m-Toluylsäure und Phenylessigsäure: Kendall, Am. Soc. 38, 1319; mit Diphenylamin: Kremann, Schadinger, M. 40, 53; Giua, Cherchi, G. 49 II, 270; mit Pikramid: Jr., 28. 50, 453; C. 1923 III, 381; mit a.a'-Dimethyl-pyron: Kr., Am. Soc. 36, 1238. — Geschwindigkeit der Diffusion in Wasser: Vignon, C. r. 150, 620; Bl. [4] 7, 293; in Wasser, Methanol und Benzol: Thovert, Ann. Physique [9] 2, 420. Zur Oberflächenspannung wäßr. Lösungen vgl. Tschernortzky, Bio. Z. 46, 119. Grenzflächenspannung wäßr. Lösungen gegen Quecksilber: Patrick, Ph. Ch. 86,552. Lösungswärme in 60 Tln. Wasser: —7100 cal/Mol, in 60 Tln. Alkohol: —1640 cal/Mol, in 60 Tln. Methanol: —4180 cal/Mol; Lösungswärme in wäßr. Methyl- und Äthylalkohol: Tanatar, 3K. 47, 1285. Absorptionsspektrum in Wasser: WRIGHT, Soc. 108, 531; 105, 676; in Wasser und verd. Alkohol: BORTINI, spektrum in Wasser: Weight, Soc. 103, 531; 105, 676; in Wasser und verd. Alkohol: Bortini, Ph. Ch. 87, 107; das Absorptionsspektrum in Alkohol geht durch Zusatz von geringen Mengen Wasser in das den wäßr. Lösungen der Pikrinsäure eigene Spektrum über (B.). Absorptionsspektrum von Pikrinsäure in Benzol, seinen Homologen, verschiedenen Phenolen, Phenoläthern, m-Kresylacetat und Resorcindiacetat: Franzen, J. pr. [2] 98, 73; in Heptan, Benzol, Anthraoen, Alkohol, alkoh. Salzsäure, alkoh. NaO·C₂H₅-Lösung, Dimethylanilin und Piperidin: Bally, Rice, Soc. 103, 2094; über das Absorptionsspektrum in stark alkal. Lösungen vgl. a. Hantzsch, B. 48, 1327; Dehn, Am. Soc. 39, 1342. Absorptionsspektrum des Natriumsalzes in wäßr. Lösung: W., Soc. 103, 531. Absorptionsspektrum in verdünnter alkoholischer Kalilauge: Franchimont, Backer, R. 35, 76. Farbstärke von Pikrinsäure und Alkalipikrat-Lösungen in Wasser und Alkohol bei Zimmertemperatur und beim Erwärmen: Dehn. Ball. Am. Soc. 39, 1387. Elektrische Leitfähigkeit der Pikrinsäure in Wasser: DEHN, BALL, Am. Soc. 39, 1387. Elektrische Leitfähigkeit der Pikrinsäure in Wasser: Kendall, Pr. Roy. Soc. [A] 85, 205; Smith, Jones, Am. 50, 33; Snethlage, Ph. Ch. 90, 184; CALCAGNI, G. 45 II, 366; in absolutem und verdünntem Methanol: GOLDSCHMIDT, THUESEN, Ph. Ch. 81, 35; in absol. Alkohol: LLOYD, WIESEL, JONES, Am. Soc. 88, 126; in absolutem und verdünntem Alkohol: MILLAR, Ph. Ch. 85, 163; BRAUME, Ph. Ch. 85, 198; GOLDSCHMIDT, Ph. Ch. 91, 68; Z. El. Ch. 20, 476. Elektrische Leitfähigkeit in p-Azoxy-

PIKRINSÄURE

anisol und p-Azoxy-phenetol und Beeinflussung der Leitfähigkeit durch ein Magnetfeld: Svedeerg, Ann. Phys. [4] 49, 445; C. 1916 I, 540; II, 211. Zerstäubungs-Elektrizität von Pikrinsäure enthaltenden Gemischen: Christiansen, Ann. Phys. [4] 51, 546. Elektrossmose wäßr. Lösungen in Quarzcapillaren: v. Elissafow, Ph. Ch. 79, 405. Elektrolytische Dissosiationskonstante in Methanol: cs. 2,5×10⁻⁴ (Goldschmidt, Thuesen, Ph. Ch. 81, 35); in Alkohol bei 25°: cs. 1,5×10⁻⁴ (G., Ph. Ch. 91, 68). Beschleunigung der Esterbildung zwischen verschiedenen organischen Säuren und Methanol bezw. Alkohol durch Pikrinsäure: G., Thuesen, Ph. Ch. 81, 41; G., Z. El. Ch. 17, 684. Pikrinsäure beschleunigt die Zersetzung des Diazoessigsäureäthylesters und -methylesters in wäßr.-alkoh. Lösungen (Bredig, Z. El. Ch. 18, 536; Millar, Ph. Ch. 85, 135; Braune, Ph. Ch. 85, 135; Srethlage, Ph. Ch. 85, 213; Z. El. Ch. 18, 539; Calcagni, G. 45 II, 365).

Chemisches und biochemisches Verhalten.

Pikrinsäure explodiert beim Einwerfen in ein auf 418° erhitztes Reagenzrohr (Datta, Chatterjee, Soc. 115, 1007). Verzögernder Einfluß extrem tiefer Temperaturen auf die Detonation: Kling, Florentin, C. r. 156, 694. Über die bei der Explosion von Pikrinsäure entstehenden Produkte vgl. Kast, C. 1910 II, 770; Poppenberg, Stephan, C. 1910 II, 1005. Bei Bestrahlung von Pikrinsäure mit ultraviolettem Licht entstehen CO2, CO, N2O und Stickstoff; Ammoniumpikrat ist gegen ultraviolette Strahlen beständig (Berthelot, Gaudechon, C. r. 154, 516). Veränderung wäßr. Pikrinsäure-Lösungen am Licht: Hunter, Campbell, J. biol. Chem. 28, 336. Geschwindigkeit der Oxydation von Pikrinsäure durch KMnO4: Hinshelwood, Soc. 115, 1183. Bei Hydrierung von Natriumpikrat in wäßr. Lösung in Gegenwart von kolloidalem Palladium entsteht 2.4.6-Triamino-phenol (Paal, Hartmann, B. 43, 244). Angreifbarkeit verschiedener Metalle durch geschmolzene Pikrinsäure: Ssaposhnikow, C. 1911 II, 360; durch Pikrinsäure in Gegenwart von Wasser: Kast, C. 1911 I, 1127; Richardson, C. 1917 I, 1144; Tammann, Z. anorg. Ch. 107, 113. {Mit Cyankalium reagiert Pikrinsäure unter Bildung von Isopurpursäure ...; Borsche, Böcker, B. 37, 4397)}; ist aber Pikrinsäure im Überschuß sowie eine genügend große Menge Alkali vorhanden und wird in verdünnten Lösungen gearbeitet, so entstehen Aminonitrophenole (Chapman, C. 1911 I, 97).

Physiologische Wirkung: Motolese, C. 1910 I, 1736; Tschernorutzky, Bio. Z. 46, 119; Curschmann, Z. ges. Schieβ-Sprengstoffwesen 13 [1919], 269. Desinfizierende Wirkung: Friedenthal, Bio. Z. 94, 64; Cooper, Biochem. J. 7, 177.

Analytisches.

Nachweis. Man führt Pikrinsäure in wäßr. Lösung durch Bromwasser in 6-Brom-2.4-dinitro-phenol über; dieses gibt mit Ammoniak-Dämpfen bezw. einer wäßr. KCN-Lösung typische Rotfärbungen (Castets, C. 1916 II, 32). — Man versetzt einige Kubikzentimeter Pikrinsäure-Lösung mit etwa ½ Vol. 25% biger Selzsäure und einigen Stückchen Zink, gießt nach einigen Augenblicken ab, gibt 10 Tropfen H₂O₂ hinzu und überschichtet mit 2 cm³ NH₂; in der oberen, alkalischen Schicht zeigt sich ein blauvioletter, in der unteren, sauren Schicht ein rosavioletter Ring (Rodillon, C. 1916 I, 1097). — Für den Nachweis von Pikrinsäure im Harn wird nachstehende Reaktion angegeben, die aber in gleicher Weise für Pikraminsäure charakteristisch ist: 2 cm³ der zu untersuchenden Lösung im Gemisch mit 1 cm³ Ammoniak werden mit 1 cm² einer Lösung von 2 g FeSO₄ und 10 g Weinsäure in 100 cm³ Wasser unterschichtet; an der Berührungsstelle erscheint ein kirschroter oder blutroter Ring; dadurch lassen sich noch 2 mg Pikrinsäure in 1 l Harn nachweisen (Le Mithouard s. bei Barral, C. 1917 I, 138; vgl. ferner Grimbert, C. 1916 II, 33; Pecker, C. 1917 I, 699). Nach Roziee (C. 1917 II, 135) läßt sich Pikrinsäure im Harn folgendermaßen nachweisen: Ein Gemisch von 3—4 cm³ pikrinsäurehaltigem Harn und 1 Tropfen 0,5% giger Methylenblaulösung wird mit 1 cm³ Chloroform ausgeschüttelt; die Chloroformschicht färbt sich grün. Anwendung dieser Reaktion auf den Nachweis von Pikrinsäure im Blut: Tixer, C. 1917 II, 249. Zum Nachweis von Pikrinsäure im Harn vgl. ferner Rodillon, C. 1916 II, 1097; Guillaumn, C. 1916 I, 1099; Grélot, C. 1916 II, 1100; Castets, C. 1916 II, 32; Ydrac, C. 1916 II, 32. Köhn-Abrest, C. 1916 II, 848. Nachweis in Bier, Zucker- und Teigwaren und anderen Nahrungsmitteln: Kühl, P. C. H. 55, 524; Rodillon, C. 1916 I, 1097; Castets, C. 1916 II, 32. Mikrochemischer Nachweis von Pikrinsäure: Tunmann, C. 1917 II, 499.

Bestimmung. Die Titration mit 0,1 n.Natronlauge liefert in Gegenwart von Methylrot genaue Resultate (Minovici, Kollo, C. 1915 I, 1229). Zur Titration von Pikrinsäure mit TiCl₂ vgl. Boon, Ogilvie, C. 1917 I, 130; van Duin, C. 1919 IV, 768; Florentin, Vandenberghe, Bl. [4] 27, 160. — Zur Bestimmung als Nitron-Pikrat nach Busch, Mehrtens (B. 38, 4056) vgl. a. Cope, Barae, Am. Soc. 39, 509. Der Stickstoff der Pikrinsäure läßt sich nicht nach Kjeldahl bestimmen (Margosches, Vogel, B. 52, 1997). Bestimmung von Pikrinsäure neben Schwefelsäure und Salpetersäure: Richardson, C. 1917 I, 1144.

Additionelle Verbindungen aus Pikrinsäure und denjenigen nichtbasischen Komponenten, die in diesem Handbuch vor Pikrinsäure abgehandelt sind.

Verbindung von Pikrinsäure mit 1-Phenyl-cyclopenten-(1) (Ergw. Bd. V. S. 250) C₁₁H₁₂+C₆H₃O₇N₃. Orangefarbene Nadeln (aus feuchtem Alkohol oder Äther). F: 64,5° (auf Quecksilber) (BAUER, C. r. 156, 1686; A. ch. [9] 1, 365). Zerfällt in wasserfreiem Äther, Petroläther oder Benzin. — Verbindung mit 1.2-Dimethyl-inden (Ergw. Bd. V, S. 251) C₁₁H₁₂+C₆H₃O₇N₃. Rotorangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 86—87° (STOERMER, LAAGE, B. 50, 988). — Verbindung mit 1.3-Dimethyl-inden (Ergw. Bd. V, S. -251) C₁₁H₁₂+C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 94—95° (v. Braun, Kirsohbaum, B. 46, 3047).

Verbindung von Pikrinsäure mit Naphthalin (Ergw. Bd. V, S. 257) $C_{10}H_6+C_6H_3O_7N_3$ (S. 272). Molekulare Bildungswärme: Brönsted, Ph. Ch. 78, 292; Vanzetti, R. A. L. [5] **22** I, 106. Naphthalinpikrat wird auch von kaltem Wasser teilweise hydro-R. A. L. [5] 22 I, 106. Naphthalinpikrat wird auch von kaltem Wasser teilweise hydrolysiert (Hilfper, Z. ang. Ch. 29, 59). Kann aus einer verd. Lösung von Pikrinsäure unzersetzt umkrystallisiert werden (Joissen, Rutten, C. 1910 I, 1809). Löslichkeit in Wasser und Zersetzung durch Wasser: Br., Ph. Ch. 78, 285. Thermische Analyse des Systems mit β-Methyl-naphthalin-pikrat: R. Meyer, W. Meyer, B. 52, 1251. — Verbindung mit α-Chlornaphthalin (Ergw. Bd. V. S. 262) (ω-H,Cl+ C,H,O,N₃, (8. 272). F: 125,7° (thermische Analyse). Bildet mit Pikrinsäure ein Eutektikum bei 104,7° und 16,3 Gew. %, C₁₀H,Cl (Jepremow, Ж. 50, 381; C. 1923 III, 379). — Verbindung mit β-Chlor-naphthalin (Ergw. Bd. V, S. 262) (ω-H,Cl+ C,H,O,N₃, F. 81,5° (thermische Analyse). Bildet mit Pikrinsäure ein Eutektikum bei 79,2° und 32,7 Gew. %, C₁₀H-Cl, mit β-Chlor-naphthalin ein Eutektikum bei 49,5° und 82,4 Gew. %, C₁₀H-Cl-(Je). — Verbindung mit α-Brom-naphthalin (Bryw. Bd. V, S. 263) (ω-H,Br+C,H₃O,N₃, 8. 272). F: 129,6° (thermische Analyse). Bildet mit Pikrinsäure ein Eutektikum bei 105,6° und 19,2 Gew. %, β-Brom-naphthalin (Je). — Verbindung mit β-Brom-naphthalin (Ergw. Bd. V, S. 263) Cu-H,Br+C,H₃O,N₃, (8. 272). F: 33,5° (thermische Analyse). Bildet mit Pikrinsäure ein Eutektikum bei 50,6° und 89,6 Gew. %, β-Brom-naphthalin (Je). — Verbindung mit α-Nitro-naphthalin (Ergw. Bd. V, S. 265) Cu-H,Br+C,H₃O,N₃, (8. 272). F: 33,5° (thermische Analyse). Bildet mit Pikrinsäure ein Eutektikum bei 50,6° und 89,6 Gew. %, β-Brom-naphthalin (Je). — Verbindung mit α-Nitro-naphthalin (Ergw. Bd. V, S. 265) Cu-H,Br+C,H₃O,N₃, (8. 272). Thermische Analyse des bināren Systems mit β-Methyl-naphthalin (Ergw. Bd. V, S. 265) Cu-H,Br+C,H₃O,N₃, (8. 272). Thermische Analyse des bināren Systems mit β-Methyl-naphthalin (Ergw. Bd. V, S. 266) Cu-H,Br-C,H₃O,N₃, (8. 272). Thermische Analyse des bināren Systems mit β-Methyl-naphthalin (Ergw. Bd. V, S. 266) Cu-H,Br-C,H₃O,N₃, (8. 272). Thermische Analyse des bināren Systems mit β-Methyl-naphthalin lysiert (Hilfert, Z. ang. Ch. 29, 59). Kann aus einer verd. Lösung von Pikrinsäure unzersetzt Ather mit grüner Farbe, in Essigester und Benzol mit blauer Farbe. Wird durch Wasser und schwache Alkalien leicht zersetzt.

Verbindung mit Acenaphthen (Ergw. Bd. V, S. 274) C₁₃H₁₀+C₆H₃O₇N₃ (S. 273). F: 162° (R. Meyee, Tanzen, B. 46, 3193), 160,8° (thermische Analyse) (Jefremow, Ж. 50, 397; C. 1928 III, 379). Bildet ein Eutektikum mit Pikrinsäure bei 112,3° und 9,3 Gew.-°/₀ Acenaphthen und mit Acenaphthen bei 87,6° und 90,3 Gew.-°/₀ Acenaphthen (J.; vgl. a. Kremann, Haas, M. 40, 193, 204). — Verbindung mit 5-Chlor-acenaphthen (Ergw. Bd. V, S. 276) C₁₂H₉Cl+C₂H₉O₇N₃. Krystalle (aus Alkohol). F: 137° (Crompton, Walker, Soc. 101, 960; Dziewoński, Priv.-Mitt.). — Verbindung mit 5-Brom-acenaphthen (Ergw. Bd. V, S. 276) C₁₂H₉Br+C₆H₃O₇N₃ (S. 273). F: 114° (Cr., W., Soc. 101, 963), 118° bis 119° (Dz., Priv.-Mitt.). Die Schmelspunktsangabe von Grabe, Guinsbourg (A. 327, 85), F: 137°, ist zu streichen (Dz.). Zersetzt sich nicht beim Umkrystallisieren aus Pikrinsäure enthaltendem Alkohol (Dz.). — Verbindung mit 5-Jod-acenaphthen (Ergw. Bd. V, S. 276) C₁₂H₉I+C₆H₃O₇N₃. Orangerot. F: 102,5° (Cr., W., Soc. 101, 964). Wenig beständig. — Verbindung mit 1-Isopropenyl-naphthalin (Ergw. Bd. V, S. 280) C₁₉H₁₂+C₆H₂O₇N₃ (S. 273). Blättchen (aus Alkohol). F: 141° (Kay, Morton, Soc. 105, 1583). — Verbindung

mit Peri-trimethylennaphthalin (Ergw. Bd. V. S. 280). Rote Nadeln. Bräunt sich bei 80°; F: 127° (LANGSTEIN, M. 81, 868).

Verbindung mit o-Diphenylen (Ergw. Bd. V, S. 298). F: 151—152° (NIERENSTEIN, A. 386, 331). — Verbindung mit Acenaphthylen (Ergw. Bd. V, S. 299) C₁₃H₈ + C₆H₃O₇N₃ (S. 273). F: 201—202° (Dziewoński, Rapalski, B. 45, 2493), 165,3° (thermische Analyse) (Jefremow, Ж. 50, 398; C. 1923 III, 379). Liefert ein Eutektikum mit Pikrinsäure bei 113,9° und 4.4 Gew.-% Acenaphthylen, mit Acenaphthylen bei 90,4° und 92,7 Gew.-% Acenaphthylen (J.). — Verbindung mit Fluoren (Ergw. Bd. V, S. 300) C₁₂H₁₀+C₆H₂O₇N₃ (S. 273). F: 84° (thermische Analyse) (Kremann, M. 32, 614). Bildet ein Eutektikum mit Fluoren bei 80,5° und 55,5 Gew.-% Fluoren, mit Pikrinsäure bei 80° und 34 Gew.-% Fluoren. — Verbindung mit Stilben (Ergw. Bd. V, S. 302) C₁₄H₁₂+C₆H₂O₇N₃. Braungelbe Nadeln. F: 94—95° (Reddelien, J. pr. [2] 91, 214), 92,8° (Zers.) (thermische Analyse) (Jefremow, M. 200). C. 12021 III. 270). — Verbindung mit Hexabydropyren (Ergw. Bd. V. Ж. 50, 409; С. 1923 III, 379). — Verbindung mit Hexahydropyren (Ergw. Bd. V, S. 315). Rote Nadeln. F: 1196. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Zersetzt sich

beim Umkrystallisieren (LANGSTEIN, M. 31, 870).

beim Umkrystallisieren (Langstein, M. 31, 870).

Verbindungen von Pikrinsäure mit Anthracen (Ergw. Bd. V, S. 321). C₁₄H₁₀ + C₆H₃O₇N₃ (S. 273). F: 139—140° (Scholl, B. 52, 1834).—C₁₄H₁₀ + 2C₆H₂O₇N₃ (S. 273).

Rote Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: ca. 175° (Sandqvist, Hagelin, B. 51, 1517 Anm. 1).

Wird von überschüssigem Alkohol zersetzt. Löst sich in Benzol ohne Zersetzung.— Verbindung mit 1-Chlor-anthracen (Ergw. Bd. V, S. 324) C₁₄H₂Cl+C₆H₃O₇N₃. Rote Nadeln (aus Benzol). F: 101—102°. Zerfällt an feuchter Luft in die Komponenten (O. Fischer, Ziegler, J. pr. [2] 86, 294).— Verbindung mit phenanthren (Ergw. Bd. V, S. 327)

C₁₄H₁₀+C₆H₃O₇N₃ (S. 273). F: 132,8° (thermische Analyse); bildet ein Eutektikum mit Pikrinsäure bei 93,8° und 18,6 Gew.-% Phenanthren und mit Phenanthren bei 81,6° und 76,5 Gew.-% Phenanthren (Ergw. Bd. V, S. 329) C₁₄H₉Cl+C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 115° (korr.). (Sandqvist, Hagelin, B. 51, Cl+C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 15° (korr.). (Sandqvist, Hagelin, B. 51, Cl₂H₃Cl+C₆H₃O₇N₃. Kupferfarbige Nadeln (aus Alkohol). F: 137° (Kenner, Soc. 103, 625).— Verbindung mit 1.2; 3.4-Dibenzo-cycloheptatrien-(1.3.5) (Ergw. Bd. V, S. 331). C₁₈H₁₂+C₆H₃O₇N₃. Kupferfarbige Nadeln (aus Alkohol). F: 137° (Kenner, Sapter, J. pr. [2] 83, 204).— Verbindung mit 4-Chlor-1-methyl-anthracen (Ergw. Bd. V, S. 331). Dunkelrote Nadeln (aus Benzol). F: 118°. Zersetzt sich an feuchter Luft (O. Fischer, Sapter, J. pr. [2] 86, 290).

— Verbindung mit 4-Chlor-1-methyl-anthracen (Ergw. Bd. V, S. 332). C₁₈H₁₂+C₆H₃O₇N₃. Krystalle (aus Alkohol). F: 155—156° (Mayer, B. 46, 2585; vgl. a. Graebe, B. 37, 4146).

— Verbindung mit 1.3.5.7-Tetramethyl-anthracen (Ergw. Bd. V, S. 338). Braunrote (Ergw. Bd. V, S. 338) — Verbindung mit 1.3.5.7-Tetramethyl-anthracen (Ergw. Bd. V, S. 338). Braunrote Krystalle (aus Alkohol). F: 189—190°; sehr wenig löslich in Alkohol (SEER, M. 33, 42).

— Verbindung mit Reten (Ergw. Bd. V, S. 338) C₁₈H₁₈+C₆H₃O₇N₃ (S. 274). F: 120,9° (thermische Analyse); gibt ein Eutektikum mit Pikrinsäure bei 100,7° und 25,3 Gew.-°/₁₀

(thermische Analyse); gibt ein Eutektikum mit Pikrinsäure bei 100,7° und 25,3 Gew.-% Reten, mit Reten bei 60,1° und 80,2 Gew.-% Reten (Jefremow, Ж. 50, 404; C. 1923 III, 379). Elektrische Leitfähigkeit in krystallinisch-flüssigem p-Azoxyphenetol und Beeinflussung der Leitfähigkeit durch ein Magnetfeld: Svedberg, C. 1916 II, 211.

Verbindung von Pikrinsäure mit a-Benzyl-naphthalin (Ergw. Bd. V, S. 341)

C₁₇H₁₄ + C₆H₃O₇N₃ (S. 274). F: 97,0° (thermische Analyse). Bildet mit Pikrinsäure ein Eutektikum bei 87,5° und 34,8 Gew.-% a-Benzyl-naphthalin, mit a-Benzyl-naphthalin ein Eutektikum bei 37,8° und 91,5 Gew.-% a-Benzyl-naphthalin (Jefremow, Ж. 50, 390; C. 1923 III, 379). — Verbindung mit 1-Methyl-3-benzal-inden (Ergw. Bd. V, S. 341). Hellrote Nadeln (aus Alkohol). F: 90—91° (Wüest, A. 415, 310). — Verbindung mit Dihydrobenzanthren (Ergw. Bd. V, S. 342) C₁₇H₁₄ + C₆H₂O₇N₂. Identisch mit der Verbindung mit Isochrysofluoren (S. 274). Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 125° (Bally, Scholl, B. 44, 1669).

F: 125° (BALLY, SCHOLL, B. 44, 1669).

Verbindung von Pikrinsäure mit Benzanthren (Ergw. Bd. V, S. 344) C₁₇H₁₃ + C₆H₅O₇N₅. Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 110—111° (Bally, Scholl, B. 44, 1667).

— Verbindung mit 3.4-Benzo-phenanthren (Ergw. Bd. V, S. 355). Rote Nadeln (aus Benzol). F: 140—141° (Fb. Mayer, Oppenheimer, B. 51, 515). — Verbindung mit a.β-Dinaphthyl C₂₀H₁₄ + C₆H₅O₇N₅ (B. 275). a.β-Dinaphthyl von Smyth (Soc. 32, 559; 35, 227) und Wegscheider (M. 5, 238; B. 23, 3199) hat nach der Ansicht von H. Meyer, HOPMANN (M. 27, 740) im wegentlichen aus verzunseinstem a.g. Dinaphthyl hastaden 35, 227) und Wegscheider (M. 5, 238; B. 23, 3199) hat hach der Ansicht von H. Meyer, Hofmann (M. 37, 710) im wesentlichen aus verunreinigtem a.a-Dinaphthyl bestanden.

— Verbindung mit 9-[2-Methyl-benzal]-fluoren (Ergw. Bd. V, S. 359) C₂₁H₁₆+C₆H₃O₇N₃. Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 138—139° (Sieguitz, B. 52, 1515).

— Verbindung mit 9-[4-Methyl-benzal]-fluoren (Ergw. Bd. V, S. 359) C₂₁H₁₆+C₆H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 117—118° (S.). — Verbindung mit a.β-Di-[naphthyl-(1)]-āthan (Ergw. Bd. V, S. 362) C₂₂H₁₆+2C₆H₂C₇N₃. Orangegelbe Krystalle (aus Chloroform). F: 205° (Friedmann, B. 49, 282). — Verbindung mit a.β-Di-[naphthyl-(2)]-āthan (Ergw. Bd. V, S. 362) C₂₂H₁₈+2C₆H₂O₇N₃. Orangegelbe Krystalle (aus Chloroform). F: 198° (Fr., B. 49, 1355). — Verbindung mit Di-β-naphthostilben (Ergw. Bd. V, S. 364) C₂₂H₁₆+3C₆H₂O₇N₃. Rote Nadeln (aus Chloroform). F: 215° (Friedmann, B. 49, 1355). — Verbindung mit 1-Methyl-ω.ω-diphenyl-benzofulven (Ergw. Bd. V, S. 365) C₂₂H₁₈+C₆H₃O₇N₂. Nicht rein erhalten. Hellrote Nadeln (aus Alkohol). F: 149—151° (Wüest, A. 415, 313).

Verbindung mit 1.2; 5.6-Dibenzo - anthracen (Ergw. Bd. V, S. 369) C₂₂H₁₄+

2C₆H₂O₇N₃. Orangefarbene Nadeln (aus Benzol). F: 214° (Weitzenböck, Klingler, M. 38, 322). — Verbindung mit Diacenaphthyl-(1.1') (Ergw. Bd. V, S. 370) C₂₄H₁₆+2C₄H₂O₇N₃. Goldgelbe Nadeln. F: 222—223° (DZIEWOŃSKI, PASCHALSKI, B. 47, 2686). — Verbindung mit Diacenaphthyliden-(1.1') (Ergw. Bd. V, S. 374) C₂₄H₁₆+2C₆H₃O₇N₃. Dunkelrote Nadeln (aus Xylol). F: 216—217° (Doliński, Dziewoński, B. 48, 1924). Schwer Dunkerote Nadeln (aus Xylol). F: 216—217° (Doliński, Dziewoński, B. 48, 1924). Schwer löslich. Unbeständig bei erhöhter Temperatur. — Verbindung mit α-Heptacyclen (Ergw. Bd. V, S. 375) C₂₄H₁₆+2C₆H₃O₇N₃. B. Aus den Komponenten in siedendem Athylenbromid (Dz., Paschalski, B. 46, 1990). Orangefarbene Nadeln. F: 225—227° (Zers.). Ist in Lösung nur in Gegenwart überschüssiger Pikrinsäure beständig. — Verbindung mit Dibrom-α-heptacyclen vom Schmelzpunkt 274° (Ergw. Bd. V, S. 375) C₂₄H₁₄Br₃+2C₆H₃O₇N₃. Orangegelbes Krystallpulver. F: 218° (Dz., P., B. 47, 2682). — Verbindung mit β-Heptacyclen (Ergw. Bd. V, S. 375) C₂₄H₁₆+C₆H₃O₇N₃. B. Aus den Komponenten in Athylenbromid oder CCl₄ (Dz., P., B. 46, 1991). Carminrote Nadeln. F: 215—216°. Ziemlich beständig. — Verbindung mit Dibrom-β-heptacyclen vom Schmelzpunkt 212°, (Ergw. Bd. V, S. 376) C₂₄H₁₆Br₂+C₆H₃O₇N₃. Rote Prismen (aus Benzol). F: 180° (Dz., P. B. 47, 2683). — Verbindung mit 9-Diphenylmethylen-fluoren (Ergw. Bd. V, S. 378) C₂₆H₁₈+C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 198° (Kaufmann, B. 29, 76), 197—198° (Grignard, Courtor, C. r. 152, 1494; C., A. ch. [9] 4, 221). — Verbindung mit a.β-Difluorenyliden-äthan (Ergw. Bd. V, S. 385) C₂₈H₁₈+2C₆H₃O₇N₃. Rotbraune Nadeln (aus Xylol). F: ca. 260° (Zers.). Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, schwer löslich in Benzol, Chloroform und CCl₄ (Wislicenus, B. 48, 622).

Verbindung von Pikrinsäure mit Phenol (S. 275). Absorptionsspektrum in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 76. — Verbindung mit o-Chlor-phenol (S. 275). Absorptions-

Franzen, J. pr. [2] 98, 76. — Verbindung mit o-Chlor-phenol (S. 275). Absorptions-

spektrum in Aceton: FR.

S. 275, Z. 27-28 v. o. streiche: "Verbindung mit 9-Benzhydryl- B. 29, 76)".

Salze der Pikrinskure, Pikrate.

a) Pikrate anorganischer Basen.

Empfindlichkeit der Pikrate gegen Schlag, Reibung und Wärme: Kast, C. 1911 I, 1125. Ammoniumpikrat NH₄C₆H₂O₇N₃ (S. 276). Über die verschiedenfarbigen Ammoniumpikrate vgl. Stefanow, Ж. 42, 495; C. 1910 II, 1136. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2890 cal/g (Rubzow, Ssewerjanow, Ж. 50, 143; C. 1923 III, 663). Verhalten beim Erhitzen: Walter, C. 1911 I, 879; Datta, Chatterjee, Soc. 115, 1007. — Natriumpikrat (S. 276). Adsorption von Natriumpikrat durch Al(OH)3: GANN, C. 1916 II, 50. Fällung von kolloidem Al(OH), durch Natriumpikrat: G.; ISHIZAKA, Ph. Ch. 83, 101; Fällung von Fe(OH), Solen und Albumin-Solen durch Natriumpikrat: Brossa, Freundlich, Ph. Ch. 89, 325. Viscosität von Lösungen in Wasser und verd. Alkohol: W. M. FISCHER, Ph. Ch. 92, 597; K. 46, 1267. Oberflächenspannung der 0,1n-Lösung in Wasser: v. Euler, Z. El. Ch. 23, 195. Elektrische Leitfähigkeit in Wasser: Kendall, Pr. Roy. Soc. [A] 85, 205; in absolutem und wasserhaltigem Alkohol: Goldschmidt, Ph. Ch. 91, 67; in Wasser-Alkohol-Gemischen: Fi., Ph. Ch. 92, 597; K. 46, 1268. Elektrosmose wäßr. Lösungen in Quarzcapillaren: v. Elissafow, Ph. Ch. 79, 405. Beeinflussung der Potentialdifferens an der Grenze Wasser-Amylalkohol durch Natriumpikrat: BAUR, KRONMANN, Ph. Ch. 92, 89. — NaC₆H₂O₇N₈ + H₂O. Schwach rötlichgelbe Nadeln. Verliert das Krystallwasser erst oberhalb 130° (Kast, C. 1911 I, 1125; vgl. a. Fr., 26. 46, 1256; Ph. Ch. 92, 586). Verliert das Krystallwasser beim Umkrystallisieren aus absol. Alkohol nicht (Fr.). Löslichkeit (g wasserfreies Salz in Liter Lösung) in Wasser bei 0°: 18,2, bei 25°: 42,8; in Alkohol bei 0°: 26,8, bei 25°: 44,4; Löslichkeit in Wasser-Alkohol-Gemischen bei 0° und 25°: Fr., Ph. Ch. 92, 587; Ж. 46, 1256. Löslichkeit in wäßr. Salzlösungen: Fr., Miloszewski, C. 1910 II, 1048. — Kaliumpikrat KC₆H₂O₇N₃ (S. 276). Schwach rötlichgelbe Nadeln (Kast, C. 1911 I, 1125). Über das Absorptionspektrum vgl. S. 130. Löslichkeit bei 25° (g in Liter Lösung) in Wasser: 6,45, in Alkohol: 1,84, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,8; Löslichkeit bei 25° (g) in Liter Lösung in Wasser: 6,45, in Alkohol: 1,84, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,8; Löslichkeit bei 25° (g) in Liter Lösung in Wasser: 6,45, in Alkohol: 1,84, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,8; Löslichkeit bei 25° (g) in Liter Lösung in Wasser: 6,45, in Alkohol: 1,84, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,8; Löslichkeit bei 25° (g) in Liter Lösung in Wasser: 6,45, in Alkohol: 1,84, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,8; Löslichkeit bei 25° (g) in Liter Lösung in Wasser: 6,45, in Alkohol: 1,84, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,8; Löslichkeit bei 25° (g) in Liter Lösung in Wasser: 6,45, in Alkohol: 1,84, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,8; Löslichkeit bei 25° (g) in Liter Lösung in Wasser: 6,45, in Alkohol: 1,84, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,8; Löslichkeit bei 25° (g) in Liter Lösung in Wasser: 6,45, in Alkohol: 1,84, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,8; Löslichkeit bei 25° (g) in Liter Lösung in Wasser: 6,45, in Alkohol: 1,84, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,8; Löslichkeit bei 25° (g) in Liter Lösung in Wasser: 6,45, in Alkohol: 1,84, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,8; Löslichkeit bei 2,84, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,85, in Methanol: 2,74 und in Aceton: 10,85, in Methanol: 2,84, in Methan keit in Wasser-Alkohol-, Wasser-Methanol- und Wasser-Aceton-Gemischen: Fl., 2. 46, 1257; Ph. Ch. 92, 588. Beeinflussung der Portialdifferenz an der Grenze Wasser-Amylalkohol durch Kaliumpikrat: BAUE, KEONMANN, Ph. Ch. 92, 88. — Kupferpikrat Cu(C.H.O.N.) + 5H.O (8. 276). Gelbgrüne Prismen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. 2 Mol Wasser entweichen erst oberhalb 130° (Kast, C. 1911 I. 1125). — Silberpikrat

PIKRINSAURE SALZE

 $AgC_6H_2O_7N_3$. Rotgelbe Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol. Färbt sich am Licht dunkel

Magnesiumpikrat $Mg(C_6H_2O_7N_3)_2+5H_2O$ (S. 277). Rötlichgelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. 2 Mol Wasser entweichen erst oberhalb 130° (Kast, C. 1911 I, 1125). — Calciumpikrat $Ca(C_6H_2O_7N_3)_2+3H_2O$. Sehr schwach rötlichgelbe Blättchen (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol (K.). — Bariumpikrate. $Ba(C_6H_2O_7N_3)_2+3H_2O$ (S. 277). Sehr schwach rötlichgelbe Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser und Alkohol (K.). — $Ba(C_6H_2O_7N_3)_2+5H_2O$ (S. 277). Verliert $1H_2O$ in $40^\circ/_O$ igem Alkohol (W. M. Fischer, 3K. 46, 1259; Ph. Ch. 92, 589). Löslichkeit (g wasserfreies Salz in Liter Lösung) bei 25° in Wasser: 12.6; in absol. Alkohol: 53.4; Löslichkeit in Wasser-Alkohol-Gemischen: F. — Zinkpikrat $Zn(C_6H_2O_7N_3)_2$ (S. 277). Rotgelbe Nadeln mit $6H_2O$ (im Vakuum getrocknet) oder mit $8H_2O$ (luttrocken). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. 2 Mol Wasser entweichen erst oberhalb 130° (Kast, C. 1911 I, 1125).

Aluminiumpikrat HO·Al(C₆H₂O₇N₂)₂. Rötlichgelbe Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 100°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, aber vollständig nur bei Gegenwart von Pikrinsäure (Kast, C.·1911 I, 1125). — Thallopikrat TlC₆H₂O₇N₃ (S. 277). Spezifische Wärme der roten Form 0,137, der gelben Form 0,134 cal/g zwischen 0° und 19° (Brönsted, Z. El. Ch.

18, 716).

Thoriumpikrat Th(C₆H₂O₇N₃)₄ + 10H₂O. Gelbe Nadeln. F: 52—53°. Das wasserfreie Salz ist bei 100° noch nicht geschmolzen. Explodiert beim Erhitzen mit freier Flamme. Löslichkeit bei 25°: 3,05 g Dekahydrat in 1 Liter Wasser (Karl, B. 43, 2068; Z. anorg. Ch. 68, 57). — Bleipikrat Pb(C₆H₂O₇N₃)₂ + H₂O (S. 278). Schwefelgelbes Krystallpulver. Färbt sich am Licht rötlich. Das Wasser entweicht oberhalb 130° (Kasr, C. 1911 I, 1125). Ferropikrat Fe(C₆H₂O₇N₃)₂ + 7H₂O. Grüne Blättchen (aus Wasser). Verwittert teilweise an der Luft. Leicht löslich in Wasser; die Lösung zersetzt sich bei längerem Kochen;

Ferropikrat Fe(C₃H₃O₇N₃)₂ + 7H₃O. Grüne Blättchen (aus Wasser). Verwittert teilweise an der Luft. Leicht löslich in Wasser; die Lösung zersetzt sich bei längerem Kochen; sehr leicht löslich in Alkohol mit dunkelgrüner Farbe (KAST, C. 1911, 1125). — Ferripikrat Fe(C₃H₂O₇N₃)₂ + 11 H₃O. Rötlichgelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Schwer löslich in Wasser, die Lösung zersetzt sich bei längerem Kochen; leicht löslich in Alkohol mit roter Farbe, die Lösung zersetzt sich beim Kochen unter Entfärbung. Wird beim Erhitzen auf 100° ziegelrot und ist dann nicht mehr völlig löslich in Wasser (KAST). — Hexammin-kobaltipikrat [Co(NH₃)₆][C₆H₂O₇N₃]₂. Gelbe Nadeln (TSCHLOAJEW, CHLOFIN, Z. anorg. Ch. 86, 254). — Diammin-bis-dimethylglyoximino-kobaltipikrat [Co(NH₃)₆](C₆H₂O₇N₃]₃. Orangegelb (TSCHL, CHL.). — Hexamminrhodipikrat [Rh(NH₃)₆][C₆H₂O₇N₃]₃. Goldgelbe Nadeln (TSCHL, CHL.). — Chloropentamminrhodipikrat [Rh(NH₃)₆][C₆H₂O₇N₃]₃. Gelbe Nadeln (TSCHL, CHL.). — Diammin-bis-dimethylglyoximino-rhodipikrat [Rh(NH₃)₆](C₆H₂O₇N₃]₃. Gelbe Nadeln (TSCHL, CHL.). — Diammin-bis-dimethylglyoximino-rhodipikrat [Rh(NH₃)₆](C₆H₂O₇N₃]₃. Gelbe Nadeln (TSCHL, CHL.). — Pikrat einer Palladiumbase [Pd(C₂H₅·S·CH₂·CH₁·S·CH₂·S·CH₃·S·CH₃·S·CH₄·S·CH₄·S·CH₃·S·CH

b) Pikrate derjenigen organischen Verbindungen basischen Charakters, die in diesem Handbuch vor Pikrinsäure abgehandelt sind.

Pikrat des Äthylmalonsäuredihydrazids (Ergw. Bd. II, S. 275) C₅H₁₂O₂N₄ + 2C₅H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 187° (Zers.) (Curtus, J. pr. [2] 94, 311). — Pikrat des Pimelinsäuredihydrazids (Ergw. Bd. II, S. 282) C₇H₁₆O₈N₄ + 2C₆H₃O₇N₃. Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 166° (C., J. pr. [2] 91, 17). — Pikrat des Isoharnstoffmethyläthers (Ergw. Bd. III/IV, S. 35) C₂H₆ON₃ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 184° (Zers.) (Werner, Soc. 105, 928). — Pikrat des Guanidins (Ergw. Bd. III/IV, S. 39) CH₂N₃ + C₄H₂O₇N₃. Stabile Form (S. 279). Orangefarbene Nadeln. Wird bei cs. 270° dunkel und zersetzt sich bei 285—290° (Krall, Soc. 103, 1385); F: 313° (KUTSCHER, SCHENK, B. 38, 458), 333° (Lidholm, B. 46, 160). Bei 12° lösen sich weniger als 7 g in 101 Wasser (Kr.). — Pikrat des N.N'.N"-Triamino-guanidins (Ergw. Bd. III/IV, S. 57) CH₃N₆ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser), Lamellen (aus Alkohol). F: 171°. Zersetzt sich oberhalb des Schmelspunktes (Pellizzari, Gatter, G. 44 II, 85). — Pikrat des Thioharn-

stoffs (Ergw. Bd. III/IV, S. 73) $CH_4N_2S + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Prismen. Wird beim Erhitzen stoffs (Ergw. Bd. III/IV, S. 73) CH₄N₂S + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Prismen. Wird beim Erhitzen dunkel und schmilzt dann, ohne zu explodieren (DIXON, Soc. 111, 688). — Pikrat des S-Āthyl-isothioharnstoffs (Ergw. Bd. III/IV, S. 78) C₃H₈N₂S + C₆H₃O₇N₃ (S. 280). F: 188° (Werner, Soc. 115, 1172). — Pikrat des Forma midindisulfids (Ergw. Bd. III/IV, S. 78) C₂H₆N₄S₃ + 2C₆H₃O₇N₃. Hellgelbe Nadeln, die bei längerer Berührung mit der Mutterlauge in orangegelbe Prismen übergehen. F: 154° (W., Soc. 101, 2176). — Pikrat des Isoamylätherglykolsäurehydrazids (Ergw. Bd. III/IV, S. 94) C₇H₁₆O₂N₂ + C₆H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 113°. Schwer löslich in Äther, leicht in heißem Wasser und Alkohol (Cuerius, J. pr. [2] 95, 180). Verpufft schwach bei raschem Erhitzen. Pikrat des Trimethylaminoxyds (Ergw. Bd. III/IV, S. 324) (S. 280). F: 198° bis 202° (Henze, H. 91, 231). Sehr wenig löslich in Wasser. — Pikrat des Tetramethylammoniumhydroxyds (Ergw. Bd. III/IV, S. 325) C₁₀H₁₄O₇N₄ = (CH₃)₄N·O·C₆H₂(NO₂)₃ (S. 280). B. Aus 2.4.6-Trimitro-anisol und Trimethylamin in heißem absolutem Alkohol (KOHN, Grauer, M. 34, 1752). Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 318—320° nach vorheriger

(S. 280). B. Aus 2.4.6-Trintro-anisol und Trimethylamin in neibem absolutem Alkohol (Kohn, Grauer, M. 34, 1752). Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 318—320° nach vorheriger Bräunung. — Pikrat des N.N'-Dimethyl-guanidins (Ergw. Bd. III/IV, S. 332) C₃H₉N₃ + C₄H₃O₇N₃ (S. 280). F: 178°. Ziemlich löslich in Wasser (Schenck, H. 77, 392). — Pikrat des N.N-Dimethyl-guanidins (Ergw. Bd. III/IV, S. 335) C₃H₉N₃ + C₆H₃O₇N₃ (S. 280). Prismen. F: 230°. Ziemlich löslich in Wasser (Sch., H. 77, 347). — Pikrat des N.N.N'.N'-Tetramethyl-guanidins (Ergw. Bd. III/IV, S. 335). Nadeln. F: 130°. Ziemlich leicht löslich in Wasser (Sch., H. 77, 371). — Pikrat des N.N.N'.N'-Tetramethyl-guanidins (Ergw. Bd. III/IV, S. 338). Prismen. F: 158—160°. Ziemlich leicht löslich in Wasser (Sch., H. 77, 374). — Pikrat des Pantamethyl-guanidins (Ergw. Bd. III/IV, S. 338). Nadeln H. 77, 374). — Pikrat des Pentamethylguanidins (Ergw. Bd. III/IV, S. 338). Nadeln. F: 160—162°. Leicht löslich in Wasser (Sch., H. 77, 388). — Pikrat des Thickohlensäure-O.S-dimethylester-methylimids (Ergw. Bd. III/IV, S. 338) C₄H₉ONS+C₆H₃O₇N₃. Krystalle. F: 110°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Ather und Petroläther, löslich in Krystalle. F: 110°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Petroläther, löslich in Chloroform und Aceton (Delépine, Bl. [4] 7, 727). — Pikrat des Thiokohlensäure-O-methylester-S-äthylester-methylimids (Ergw. Bd. III/IV, S. 338) C₅H₁₁ONS+C₆H₃O₇N₃. Krystalle. F: 100°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Petroläther, löslich in Chloroform und Aceton (D., Bl. [4] 7, 727). — Pikrat des N.N.N.'S-Tetramethylisothioharnstoffs (Ergw. Bd. III/IV, S. 338) C₅H₁₂N₂S+C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 99,5°. Schwer löslich in Wasser (D., Bl. [4] 7, 993). — Pikrat des Methyltriäthylammoniumhydroxyds (Ergw. Bd. III/IV, S. 349) C₁₃H₂₀O₇N₄ = (CH₃)(C₂H₅)₃N·O·C₆H₂(NO₂)₃ (S. 280). F: 266° (Zers.) (KOHN, GRAUER, M. 34, 1752). — Pikrat des O-Methyl-N-äthyl-isoharnstoffs (Ergw. Bd. III/IV, S. 354) C₄H₁₀ON₃+C₆H₃O₇N₂. Tiefgelbe Nadeln. F: 147° (Werner, Soc. 105, 929). — Pikrat des Thiokohlensäure-O.S-dimethylester-äthylimids (Ergw. Bd. III/IV, S. 357) C₅H₁₁ONS+C₆H₃O₇N₃. Krystalle. F: 94°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Petroläther, löslich in Chloroform und Gimethylester-āthylimids (Ergw. Bd. III/IV, S. 367) C₅H₁₁UNS+C₆H₃O₇N₃. Arystale.
F:94°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in åther und Petroläther, löslich in Chloroform und Aceton (D., Bl. [4] 7, 727). — Pikrat des β-Chlor-propylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 367) C₃H₃NCl+C₆H₃O₇N₃ (S. 281). Die Angaben des Hptw. von Gabriel, v. Hirsch (B. 29, 2750) sind zu streichen (G., Ohle, B. 50, 816). F: 154,5—155,5° (G., O., B. 50, 810). — Pikrat des β-γ-Dichlor-propylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 367) C₃H₇NCl₂+C₆H₃O₇N₃. Nadeln.
F: 157—158° (G., O., B. 50, 825 Anm.). — Pikrat des β-Brom-propylamins C₃H₃NBr+C₆H₃O₇N₃ (S. 281). Die Angaben von Gabriel, Weiner (B. 21, 2675) sind zu streichen (G., Ohle, B. 50, 815). — Pikrat des γ-Azido-propylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 368) C₃H₃N₄+C₆H₃O₇N₃. Goldgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 96°. Leicht löslich in Alkohol. Verpufft beim Erhitzen im Reagensrohr (Curtius, B. 45, 1090). — Pikrat des β-Chlorisopropylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 370). F: 145—146° (G., O., B. 50, 816). — Pikrat des β-Brom-isopropylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 370). F: 147—148° (G., O., B. 50, 816).
— Pikrat des Dimethylbutylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 371). C₆H₁₆N+C₆H₂O₇N₃. Rotgelbe Blättchen. F: 98° (v. Braun, A. 382, 17), 96° (Clarke, Soc. 103, 1697). Leicht löslich in heißem Alkohol (v. Br.). — Pikrat des 2-Methylamino-butans (Ergw. Bd. III/IV, S. 377). Gelbe Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 119° bis 120° (L., B. 43, 2040), 121° (v. Braun, A. 382, 21). — Pikrat des 1-Dimethylamino-pentans (Ergw. Bd. III/IV, S. 377). C₇H₁N₁N+C₈H₂O₇N₃. Nadeln (aus Alkohol). F: 100° (v. Br., A. 382, 20), 101° (CL., Soc. 103, 1697). — Pikrat des 2-Methylamino-pentans (Ergw. Bd. III/IV, S. 377). Nadeln (aus Wasser). F: 77—78° (L., B. 43, 2046). — Pikrat des Methylisoamylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 381). F: 132° (CL., Soc. 102 Methylisoamylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 392). H. N. C. Ch. O. N. C. 102 Methylisoamyl F:94°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Petroläther, löslich in Chloroform und — Pikrat des Dimethylisoamylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 381). F: 132° (CL., Soc. 103, 1698). — Pikrat des Triisoamylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 382) $C_{15}H_{32}N + C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. Elektrische Leitfähigkeit in Acetonitril, Methanol, Athylalkohol, Nitrobenzol und Cyanessigsauresthylester: Walden, C. 1913 II, 331. — Pikrat des 1-Dimethylamino-hexans (Ergw. Bd. III/IV, S. 384) C₂H₁₂N+C₂H₂O₇N₂. Nadeln (aus Alkohol). F: 101° (v. Braun, A. 382, 23), 100° (Cl., Soc. 103, 1697). — Pikrat des 5-Dimethylamino-2-methyl

pentans (Ergw. Bd. III/IV, S. 385). F: 132° (CL., Soc. 103, 1698). — Pikrat des 1-Methylamino-heptans (Ergw. Bd. III/IV, S. 385). Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 97° (v. Br., A. 382, 26). — Pikrat des 1-Dimethylamino-heptans (Ergw. Bd. III/IV, S. 385) C₉H₂₁N+C₆H₃O₇N₃. Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 83° (v. Br., A. 382, 25), 75° (CL., Soc. 103, 1698). — Pikrat des 4-Methylamino-heptans (Ergw. Bd. III/IV, S. 385). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 96° (Löffler, B. 43, 2039). — Pikrat des 6-Dimethylamino-2-methyl-hexans (Ergw. Bd. III/IV, S. 386). F: 86° (CL., Soc. 103, 1699). — Pikrat des 1-Dimethylamino-octans (Ergw. Bd. III/IV, S. 386). Gelbe Masse. F: 62—65° (v. Br., A. 382, 28), 72° (CL., Soc. 103, 1698). Sehr leicht löslich in Alkohol (v. Br.). — Pikrat des 7-Chlor-1-amino-octans (Ergw. Bd. III/IV, S. 387). C₉H₁₈NCl+C₆H₃O₇N₃. Citronengelbe Blättchen. Sintert bei 93°; F: 95—97° (Gabriel, B. 43, 358). — Pikrat des 7-Dimethylamino-2-methyl-heptans (Ergw. Bd. III/IV, S. 387). F: 69° (CL., Soc. 103, 1699). — Pikrat des 1-Amino-nonans (Ergw. Bd. III/IV, S. 387). F: 69° (CL., Soc. 103, 1699). — Pikrat des 1-Amino-nonans (Ergw. Bd. III/IV, S. 387). C₉H₂₁N+C₆H₃O₇N₃. Nadeln. F: 111°. Leicht löslich in Alkohol (v. Br., Sobecki, B. 44, 1470). — Pikrat des Dimethylcetylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 388) C₁₈H₃₉N+C₆H₃O₇N₃. Nadeln (aus Äther + Alkohol). F: 69°. Schwer löslich in Wasser (v. Br., A. 382, 32).

Pikrat des Dimethylallylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 390) $C_5H_{11}N + C_8H_3O_7N_3$ (S. 283). F: 100°. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol (v. Braun, A. 386, 295). — Pikrat des 5-Methylamino-pentens-(1) (Ergw. Bd. III/IV, S. 395) $C_6H_{12}N + C_6H_3O_7N_3$. F: 150°. Schwer löslich in Alkohol (v. Br., Köhler, B. 51, 91). — Pikrat des 7-Dimethylamino-heptens-(1) (Ergw. Bd. III/IV, S. 397) $C_9H_{19}N + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 88°. Leicht löslich in heißem Alkohol (v. Br., A. 386, 287). — Pikrat des 10-Dimethylamino-decens-(1) (Ergw. Bd. III/IV, S. 397) $C_{12}H_{25}N + C_6H_3O_7N_3$. Orangefarbige Nadeln (aus Alkohol). F: 137°. Ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol (v. Br., A. 386, 280). — Pikrat des Geranylamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 398) $C_{10}H_{19}N + C_6H_3O_7N_3$. Goldgelbe Blättchen (aus Wasser). F: 117—119° (Forster, Cardwell, Soc. 103, 1344). — Pikrat des 4-Diäthylamino-heptadiins-(2.5) (Ergw. Bd. III/IV, S. 398) $C_{11}H_{17}N + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 169° (VIGUIER, C. r. 153, 956;

C₁₁H₁₇N+C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 169° (Viguier, C.r. 153, 956; A.ch. [8] 28, 528).

Pikrat des N-Methyl-äthylendiamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 415). Prismen (aus Wasser). Färbt sich beim Erhitzen braun, zersetzt sich bei 220—222° (Johnson, Balley, Am. Soc. 38, 2142). — Pikrat des N.N.N'-Trimethyl-äthylendiamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 415) C₈H₁₆N₈+2C₆H₃O₇N₈. Gelbes Krystallpulver. F: 209—210° (v. Braun, Heider, B. 51, 740). — Pikrat des N.N.N'-Tetramethyl-trimethylendiamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 419) C₇H₁₆N₈+2C₆H₃O₇N₃ (S. 283). F: 207° (geringe Zersetzung) (Clare, Soc. 103, 1700). — Pikrat des 1.3-Diamino-butans (Ergw. Bd. III/IV, S. 419) C₄H₁₆N₃+2C₆H₃O₇N₃ (S. 283). Gelbe Nadeln (aus heißem Wasser). F: 240—245° (Zers.) (Johnson, Joyce, Am. Soc. 38, 1860). — Pikrat des N.N.N'.N'-Tetramethyl-tetramethylendiamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 420) C₈H₂₀N₂+2C₆H₃O₇N₃ (S. 283). F: 197° (unkorr.) (Clare, Soc. 103, 1700). — Pikrat des Tetramethylendiguanidins (Ergw. Bd. III/IV, S. 421) C₆H₁₆N₆+2C₆H₃O₇N₃. Hellgelbe Prismen (aus Wasser). F: 253—254° (unkorr.; Zers.) (Kisel, &t. 47, 905; C. 1916 I, 1018). Bei 21° enthalten 40 cm³ gesättigte wäßrige Lösung 0,0024 g. — Pikrat des N.N.N'.N'-Tetramethyl-pentamethylendiamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 421) C₆H₁₈N₄+2C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 149° (v. Br., A. 386, 291; Cl., Soc. 103, 1701). Sehr schwer löslich in heißem Alkohol (v. Br.). — Pikrat des N.N.'N'-Tetramethyl-hexamethylendiamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 422). Krystalle (aus Alkohol). F: 137° (v. Br., B. 43, 2858). — Pikrat des N.N.N'.N'-Tetramethyl-hexamethylendiamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 423) C₁₆H₃₆N₃+2C₆H₃O₇N₃. F: 162° (v. Br., B. 48, 2861), 160° (CL., Soc. 103, 1701). Schwer löslich in heißem Alkohol (v. Br.). — Pikrat des N.N.N'.N'-Tetramethyl-hexamethylendiamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 423) C₁₆H₃₆N₃. — Pikrat des N.N.N'.N'-Tetramethyl-dekamethylendiamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 423) C₁₆H

Pikrat des Cholins (Ergw. Bd. III/IV, S. 425) HO·CH₃·CH₃·N(CH₃)₃·O·C₆H₃(NO₃)₃. Gelbbraune Prismen. Färbt sich bei ca. 100° orangerot; F: 240° (unkorr.; Zers.) (Suzuki, Shimamura, Odake, Bio. Z. 43, 100). — Pikrat des Caprylsäureesters des Cholins (Ergw. Bd. III/IV, S. 428). Tafeln. F: 94° (Fourneau, Page, Bl. [4] 15, 552). — Pikrat des Laurylcholins (Ergw. Bd. III/IV, S. 428). Tafeln. F: 97,5° (F., P., Bl. [4] 15, 552). — Pikrat des Myristylcholins (Ergw. Bd. III/IV, S. 428). Tafeln. F: 98,5° (F., P., Bl. [4] 15, 551). — Pikrat des Palmitylcholins (Ergw. Bd. III/IV, S. 428). Tafeln.

F: 101,5° (F., P., Bl. [4] 15, 551). — Pikrat des Stearylcholins (Ergw. Bd. III/IV, S. 428). Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 102° (F., P., Bl. [4] 15, 551). — Pikrat des Ölsäureesters des Cholins (Ergw. Bd. III/IV, S. 428). Tafeln. F: $88-89^{\circ}$ (F., P., Bl. [4] 15, 553). — Pikrat des β -Amino-āthylmercaptans (Ergw. Bd. III/IV, S. 431) C₂H₇NS 553). — Pikrat des β-Amino-āthylmercaptans (Ergw. Bd. 111/IV, S. 431) C₂H₇NS + C₆H₂O₇N₃. Krystalle. F: 125—126° (Gabriel, Colman, B. 45, 1644). — Pikrat des Methyl-[β-amino-āthyl]-sulfids (Ergw. Bd. III/IV, S. 431) C₂H₂NS + C₆H₂O₇N₃. Goldgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 119°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Wasser (Schneider, A. 386, 338). — Pikrat des Methyl-[β-amino-āthyl]-sulfoxyds (Ergw. Bd. III/IV, S. 431) C₂H₂ONS + C₆H₂O₇N₃. Schwefelgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 158°. Ziemlich leicht löslich in Wasser (Sch., A. 386, 342). — Pikrat des Methyl-[β-amino-āthyl]-sulfons (Ergw. Bd. III/IV, S. 431) C₂H₂O₂NS + C₆H₃O₇N₃. Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 167°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol) (Sch., A. 386, 344). — Pikrat des β-Amino-diāthylsulfids (Ergw. Bd. III/IV, S. 431) C₄H₁₁NS + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 148° (Sch., A. 386, 340). — Pikrat des β-Amino-diāthylsulfids (Ergw. Bd. III/IV, S. 431) C₄H₁₁NS + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 148° (Sch., A. 386, 340). — Pikrat des β-Amino-diäth ylsulfoxyds (Ergw. Bd. III/IV, S. 431) C₄H₁₁ONS + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). sulfoxyds (Ergw. Bd. 111/IV, S. 431) $C_4H_{11}ONS + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 138° (SCH., A. 386, 342). — Pikrat des β -Amino-diāthylsulfons (Ergw. Bd. III/IV, S. 431) $C_4H_{11}O_2NS + C_6H_3O_7N_3$. Kanariengelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 163°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol (SCH., A. 386, 347). — Pikrat des β '-Chlor- β -amino-diāthylsulfids (Ergw. Bd. III/IV, S. 431) $C_4H_{10}NClS + C_6H_3O_7N_3$. Prismen (aus Eisessig). F: 105°. Ziemlich leicht löslich (G., C., B. 45, 1645). — Pikrat des β . β '-Diamino-diāthyldisulfids (Ergw. Bd. III/IV, S. 431) $C_4H_{12}N_2S_2 + 2C_4H_3O_7N_3$ (S. 285). Krystalle (aus Alkohol). F: 204° (G., C., B. 44, 3634). — Pikrat des β -Methylamino-āthylmercaptans (Ergw. Bd. III/IV, S. 432) $C_3H_9NS + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Tafeln. F: 90—91° (G., C., B. 45, 1653). — Pikrat des Bis- $[\beta$ -methylamino-āthyl]-disulfids (Ergw. Bd. III/IV, S. 432). Nadeln. F: 157—158° (G., C., B. 45, 1653). — Pikrat des Methyl- $[\nu$ -dimethylamino-1653). — Pikrat des Bis · [β·methylamino-āthyl] · disulfids (Ergw. Bd. III/IV, S. 432). Nadeln. F: 157—158° (G., C., B. 45, 1653). — Pikrat des Methyl-[γ·dimethylamino-propyl] · āthers (Ergw. Bd. III/IV, S. 433). F: 203—204° (Clarke, Soc. 103, 1702). — Pikrat des γ·Homocholins (Ergw. Bd. III/IV, S. 434). Nādelchen (aus Wasser). F: 255°. Explodiert bei weiterem Erhitzen (Berlin, Z. Biol. 57, 23). — Pikrat des Methyl-[γ·amino-propyl]·sulfids (Ergw. Bd. III/IV, S. 434). C₄H₁₁NS+C₆H₃O₇N₃. Goldgelbe Prismen. F: 126—127° (Schneider, A. 375, 248). — Pikrat des Methyl-[γ·amino-propyl]·sulfoxyds (Ergw. Bd. III/IV, S. 435). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 143°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Sch., A. 386, 344). — Pikrat des Methyl-[γ·amino-propyl]·sulfons (Ergw. Bd. III/IV, S. 435). C₄H₁₁O₂NS+C₆H₃O₇N₃. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 190—192° (Sch., A. 375, 228). — Pikrat des β-Amino-iso-propylałkohols (Ergw. Bd. III/IV, S. 437); additionelle Verbindung mit Natrium-pikrat C₃H₉ON+C₆H₃O₇N₃+NaC₆H₂O₇N₃. Prismen und Tafeln. Sintert bei 172°; F: 177° bis 178° (Gabriel, Ohle, B. 50, 812). — Pikrat des 3-Chlor-1-amino-propanols-(2) (Ergw. Bd. III/IV, S. 437) C₃H₆ONCl+C₆H₃O₇N₃. Krystallkörner. F: 159,5—160,5° (G., O., B. 50, 823). — Pikrat des Methyl-[β-amino-isopropyl]-sulfids (Ergw. Bd. III/IV, S. 437) C₄H₁₁NS+C₆H₂O₇N₃. F: 133—134° (Mylius, B. 49, 1100). — Pikrat des Methyl-5. 437) $C_4H_{11}NS + C_6H_3O_7N_3$. F: 133—134° (Mylius, B. 49, 1100). — Pikrat des Methyl- $[\beta$ -amino-isopropyl]-sulfons (Ergw. Bd. III/IV, S. 438) $C_4H_{11}O_3NS + C_6H_3O_7N_3$. Goldgelbe Prismen (aus Wasser). Verliert auf dem Wasserbad das Krystallwasser. Schmilzt wasserfrei nach starkem Sintern zwischen 160° und 164° (M., B. 49, 1101). — Pikrat des Äthyl- $[\beta$ -amino-isopropyl]-sulfids (Ergw. Bd. III/IV, S. 438) $C_5H_{13}NS + C_6H_3O_7N_3$. Nadeln, die auf dem Wasserbad Krystallwasser verlieren. Sintert von ca. 127° ab, schmilzt zwischen 131° und 133° (M., B. 49, 1101). — Pikrat des 1. Isobutylovy. 2. amino-butana zwischen 131° und 133° (M., B. 49, 1101). — Pikrat des 1-Iso butyloxy-2-amino-butans (Ergw. Bd. III/IV, S. 438) $C_8H_{18}ON + C_6H_3O_7N_3$. Citronengelbe Blättchen (aus Benzol). F: 101°. Löslich in Alkohol, sehr wenig löslich in Wasser (Blaise, Picard, A. ch. [8] 26, 272). — Pikrat des Methyl-[\(\delta\)-dimethylamino-butyl]-\(\delta\)-thers (Ergw. Bd. III/IV, S. 439). F: 108—1090 (Clarke, Soc. 108, 1702). — Pikrat des Methyl-[\(\delta\)-amino-butyl]-sulfids F: 108—109° (CLARKE, Soc. 103, 1702). — Pikrat des Methyl-[δ-amino-butyl]-sulfids (Ergw. Bd. III/IV, S. 439) C₅H₁₃NS+C₆H₃O₇N₃. Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 116° bis 118° (SCHNEIDER, KAUFMANN, A. 392, 10). — Pikrat des Methyl-[δ-amino-butyl]-sulfoxyds (Ergw. Bd. III/IV, S. 439) C₅H₁₃O₁NS+C₆H₃O₇N₃. Braune Krystalle (aus Alkohol). F: 149° (SCH., K., A. 392, 12). — Pikrat des Methyl-[δ-amino-butyl]-sulfons (Ergw. Bd. III/IV, S. 439) C₅H₁₃O₂NS+C₆H₃O₇N₃. Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 216° (SCH., K., A. 392, 13). — Pikrat des δ-Diāthylamino-n-amylalkohols (Ergw. Bd. III/IV, S. 440) C₅H₂₁ON+C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle (aus Aceton + Petrolāther). F: 70—71°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ather und Benzol (Wohlgemuth, C. r. 158, 1579; A. ch. [9] 2, 321). — Pikrat des Methyl-[ε-dimethylamino-n-amyl]-āthers (Ergw. Bd. III/IV, S. 444). F: 89° (CL., Soc. 103, 1703). — Pikrat des 1.5-Diamino-pentanols-(3) (Ergw. Bd. III/IV, S. 442) C₅H₁₆ON₅+2C₆H₃O₇N₅. Krystallpulver (aus Wasser). Zersetzt sich bei 272° (Morgenstern, Zerner, M. 31, 780). — Pikrat des Methyl-[ε-dimethylamino-n-hexyl]-āthers (Ergw. Bd. III/IV, S. 444). F: 68° (CL., Soc. 103, 1704). — Pikrat des 3-Amino-2.3.5-trimethyl-hexandiols-(2.5) (Ergw. Bd. III/IV, 108, 1704). — Pikrat des 3-Amino-2.3.5-trimethyl-hexandiols-(2.5) (Ergw. Bd. III/IV, S. 448) C₂H₂₁O₂N + C₂H₂O₇N₃. Krystalle (aus Benzol und wenig Alkohol). F: 134—137°.

Sehr leicht löslich in Alkohol (Kohn, Ostersetzer, M. 37, 46). — Pikrat des Dihydrosphingosins (Ergw. Bd. III/IV, S. 448) C₁₇H₂₇O₂N + C₆H₂O₇N₂. Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 88—89° (Levene, West, J. biol. Chem. 24, 66).

Pikrat des γ -Dimethylamino-butyraldehyd-diāthylacetals (Ergw. Bd. III/IV, S. 451) $C_{10}H_{23}O_3N + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Stäbchen (aus Alkohol), gelbe Prismen (aus Äther). F: 113—1146. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Äther (Harries, Düvel, A. 410, 66). — Pikrat des 4-Brom-2-amino-2-methyl-butanons-(3) (Ergw. Bd. III/IV, S. 453) $C_5H_{10}ONBr + C_8H_3O_7N_3$. Prismen. Sintert von 1306 an; schmilzt bei 1356 zu einer rüben Flüssigkeit, die bei 1476 klar wird (Gabriel, B. 46, 1330). — Pikrat des 2-Amino-2-methyl-pentanons-(3) (Ergw. Bd. III/IV, S. 454). Prismen. F: 1456 (G., B. 46, 1344). — Pikrat des N.N-Dimethyl-diacetonamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 455) $C_8H_{17}ON + C_8H_3O_7N_3$. Gelber Niederschlag (aus Alkohol). F: 154—1556 (Rolfes, B. 53, 2205). — Pikrat des Bromdiacetonamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 455) $C_8H_{17}ON + C_8H_3O_7N_3$. Gelber Niederschlag (aus Alkohol). F: 154—1556 (Rolfes, B. 53, 2205). — Pikrat des Bromdiacetonamins (Ergw. Bd. III/IV, S. 456) $C_7H_{16}ON + C_8H_3O_7N_3$. Blättchen. F: 147—1480. Schwer löslich (Pfaehler, B. 46, 1716). — Pikrat des 3-Amino-3-athyl-pentanons-(2) (Ergw. Bd. III/IV, S. 456) $C_7H_{16}ON + C_8H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 1666 (Pr., B. 46, 1707). Pikrat des Glyoins (Ergw. Bd. III/IV, S. 462) $2C_7H_5O_2N + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 1666 (Pr., B. 46, 1707).

Formel von Levene (C. 1906 I, 1779) ist zu streichen (L., van Slyke, J. biol. Chem. 12, 287). F: 199—200°; Zersetzungspunkt 202°. Bei 0° lösen 100 cm³ Wasser 1,76 g (L., v. Sl.). 287). F: 199—200°; Zersetzungspunkt 202°. Bei 0° lösen 100 cm³ Wasser 1,76 g (L., v. Sl.). — Pikrat des Aminoessigsäure-allylamids (Ergw. Bd. III/IV, S. 468) C₅H₁₀ON₂ + C₆H₃O₇N₃. Spieße (aus Wasser). F: 136—138° (Harries, Petersen, B. 43, 637). — Pikrat des Betains (Ergw. Bd. III/IV, S. 469) C₅H₁₁O₂N + C₆H₃O₇N₃. Hellgelbe Prismen (aus Wasser). F: 180—181° (unkorr.; Zers.) (SUZUKI, C. 1913 I, 1043; TOTANI, H. 70, 390), 180—182° (Henze, H. 70, 254), 183° (Bebeschin, H. 72, 385). Leicht löslich in Wasser (H.). — Pikrat der Biguanidessigsäure (Ergw. Bd. III/IV, S. 477) C₄H₂O₂N₅ + C₆H₃O₇N₃. Goldgelber Niederschlag. F: 202°. Sehr wenig löslich (RACKMANN, A. 373, 183). — Pikrat des γ-Diäthylamino-buttersäureäthylesters (Ergw. Bd. III/IV, S. 506) C₁₀H₃₁O₂N + C₆H₃O₇N₃. Hellgelbe Tafeln. F: 78°. Sehr wenig löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, sehr leicht in Aceton und Chloroform (Wohlgemuth, C. r. 158, 1579: A. ch. 191 Alkohol, sehr leicht in Aceton und Chloroform (Wohlgemuth, C. r. 158, 1579; A. ch. [9] 2, 316). — Pikrat des a-Athylamino-isobuttersäurenitrils (Ergw. Bd. III/IV, S. 50%). Färbt sich bei 158° dunkel; F: 168—168° (IMMENDÖRFER, B. 48, 611). — Pikrat des γ -Diäthylamino-n-valeriansäureäthylesters (Ergw. Bd. III/IV, S. 509) $C_{11}H_{23}O_{2}N+C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. Kanariengelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 90—90,5°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, schwer in kaltem Alkohol (W., C. r. 158, 1579; A. ch. [9] 2, 319). — Pikrat der δ-Methylamino-n-valeriansäure (Ergw. Bd. III/IV, S. 510) C₆H₁₂O₂N + C₆H₃O₇N₂ + H₂O. Gelbes Krystallpulver (aus Essigester + Petroläther). Die wasserhaltige Verbindung sintert gegen 65° und schmilzt bei 70—71° (korr.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und heißem Essigester. Wird im Vakuum über H₂SO₄ wasserfrei (E. FISCHER, BERGMANN, A. 398, 113). — Pikrat des d-Ornithins (Ergw. Bd. III/IV, S. 510) C₅H₁₅O₂N₂ + C₆H₂O₇N₂ + H₂O (S. 287). F: 203—204°. 100 cm³ Methanol lösen 0,3—0,4 g bei Zimmertemperatur + H₂O (S. 287). F: 203—204°. 100 cm³ Methanol lösen 0,3—0,4 g bei Zimmertemperatur (Kossel, Weiss, H. 68, 160, 163). — Pikrat des d-Arginins (Ergw. Bd. III/IV, S. 510) $C_6H_{14}O_2N_4 + C_6H_3O_7N_3$ (vgl. S. 287). Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 210° (Totani, Katsuvama, H. 64, 347). — Pikrate des dl-Ornithins (Ergw. Bd. III/IV, S. 512). $C_5H_{13}O_4N_3 + C_6H_3O_7N_3$. F: 195°. 100 cm³ Methanol lösen 4,2—4,5 g bei Zimmertemperatur (K., W., H. 68, 161, 163). — $C_5H_{12}O_2N_3 + C_6H_3O_7N_3$. Trikline Krystalle (aus Wasser) (K., W., H. 68, 161; Reiner, H. 73, 192). F: 170° (unscharf) (K., W.; Rei.; vgl. Riesser, H. 49, 242). 100 cm³ Methanol lösen 2,5—3,0 g bei Zimmertemperatur (K., W.). — $C_5H_{12}O_2N_3 + C_6H_2O_7N_3$). Die Verbindung von Weiss (H. 59, 501) ist als dl-Ornithindipikrat erkannt worden (K., W., H. 68, 161 Anm. 5). — Pikrat der δ-Amino-a-methylamino-n-valeriansäure (Ergw. Bd. III/IV, S. 512) $C_6H_{14}O_2N_3 + 2C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln oder Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich bei 205—206° (korr.) (F., B., A. 398, 102). — Pikrat des dl-Arginins (Ergw. Bd. III/IV, S. 512) $C_6H_{14}O_2N_4 + C_6H_3O_7N_3$ (S. 287). F: 232° (Maquennescher Block) (Sörensen, Höyeup, Andersen, H. 76, 69). — Pikrat des a-Methylaminomethyläthylessigsäurenitrils (Ergw. Bd. III/IV, S. 513). F: 88—89° (Zers.) (Immen-Scher Biock) (Sorensen, Hoyeup, Andersen, H. 76, 69). — Pikrat des a-Methylaminomethyläthylessigsäurenitrils (Ergw. Bd. III/IV, S. 513). F: 88—89° (Zers.) (Immendörfer, B. 48, 609). — Pikrat des d-Lysins (Ergw. Bd. III/IV, S. 517) C₆H₁₄O₂N₂ + C₆H₃O₂N₃ (S. 287). Explodiert bei langsamem Erhitzen bei 252° (Ackermann, Kutscher, Z. Biol. 57, 359). 100 cm³ Methanol lösen 0,10—0,13 g bei Zimmertemperatur (K., W., H. 68, 163). — Pikrat des dl-Lysins (Ergw. Bd. III/IV, S. 517) C₆H₁₄O₂N₂ + C₆H₃O₇N₃ (S. 287). 100 cm³ Methanol lösen 0,09 g bei Zimmertemperatur (K., W., H. 68, 163). — Pikrat des Hydroxymethylats des [a-Dimethylamino-isocapronyl]-glycins (Ergw. Bd. III/IV, S. 523). Citronengelbe Säulen. F: 228—229° (korr.). Leicht löslich in

¹⁾ Diese Verbindung ist im Hptw. (S. 287) irrtümlich als $C_5H_{12}O_2N_2 + C_6H_8O_7N_3 + 1^1/_2H_2O_7M_3 + 1^1/_2H_$

Wasser und Alkohol, sehr wenig in Äther (ABDERHALDEN, KAUTZSCH, H. 72, 48). — Pikrat des α-Methylamino-diāthylessigsāurenitrils (Ergw. Bd. III/IV, S. 526) C₇H₁₄N₂+ C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 98° (I., B. 48, 606). Sehr wenig löslich. — Pikrat des α-Amino-β.β-dimethyl-buttersäureāthylesters (Ergw. Bd. III/IV, S. 527) C₆H₁₇O₂N+C₆H₃O₇N₃. Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 134° (RICHARD, A. ch. [8] 21, 370). — Pikrat des γ-Oxy-ornithins (Ergw. Bd. III/IV, S. 549) C₅H₁₂O₃N₂+ C₆H₃O₇N₃ + H₂O. Hellgelbes Krystallpulver. F: 185—190° (Maquennescher Block; Zers.) (Hammarsten, C. 1916 II, 1144). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. — Pikrat des inneren Anhydrids der γ-Oxy-α-[β-amino-āthyl-amino]-a-methyl-isocapronsäure (Ergw. Bd. III/IV, S. 549) C₉H₁₈O₂N₂+C₆H₃O₇N₃. Krystallmasse (aus Alkohol). Sintert unter Dunkelfärbung bei 140°; F: 154°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol (Kohn, Ostersetzer, M. 34, 785). — Pikrat des N.N'-Dimethyl-hydrazins (Ergw. Bd. III/IV, S. 560) C₂H₆N₂+C₆H₃O₇N₃ (S. 288). F: 147—150° (Diels, Paquin, B. 46, 2012). — Pikrat des [β-Oxy-āthyl]-hydrazins (Ergw. Bd. III/IV, S. 560) Cy-gabyl-cyds (Ergw. Bd. III/IV, S. 574). F: 189°. Ziemlich löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol (Chem. Werke Grenzach, D. R. P. 303032; C. 1918 I, 498; Frdl. 13, 96°). — Pikrat des Trimethyl-lβ-oxy-āthyl]-arsoniumhydroxyds (Ergw. Bd. III/IV, S. 575). Prismen (aus Aceton). F: 249°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und kaltem Benzol (Ch. W. Gr., D. R. P. 305772; C. 1918 II, 83; Frdl. 13, 968). — Pikrat des Triāthyl-[β-oxy-āthyl]-arsoniumhydroxyds (Ergw. Bd. III/IV, S. 575). F: 152° (Ch. W. Gr.). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in Äther.

Pikrat des Dimethyl-[δ-phenoxy-butyl]-amins (Ergw. Bd. VI, S. 92). Nadeln (aus Alkohol). F: 108°. Schwer löslich in kaltem Alkohol (v. Braun, A. 382, 35). — Pikrat des Dimethyl-[ε-phenoxy-n-amyl]-amins (Ergw. Bd. VI, S. 92) $C_{13}H_{21}ON + C_6H_3O_7N_3$. F: 99°. Schwer löslich in kaltem Alkohol (v. Br., A. 382, 36). — Pikrat des Dimethyl-[β-oxy-γ-phenoxy-propyl]-amins (Ergw. Bd. VI, S. 92). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 105° (Poulenc Frères, Fourneau, D. R. P. 228205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173). — Pikrat des [β-Phenoxy-āthyl]-hydrazins (Ergw. Bd. VI, S. 93). Krystalle (aus Alkohol). F: 130,5—132° (Zers.) (Gabriel, B. 47, 3030). — Pikrat des β-Oxy-α-[4-nitrophenoxy]-γ-dimethylamino-propans (Ergw. Bd. VI, S. 120). Krystalle (aus Alkohol). F: 153°. Löslich in Aceton, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (Fou., C. 1910 I, 134; P. Fr., Fou.). — Pikrat des Dimethylpentamethylentetramins s. Ergw. Bd. I,

S. 318.

Methyl-[2.4.6-trinitro-phenyl]-äther, 2.4.6-Trinitro-anisol, Pikrinsäuremethyläther, Methylpikrat $C_7H_5O_7N_3=(O_2N)_2C_6H_2\cdot O\cdot CH_3$ (S. 288). Absorptionsspektra in verschiedenen Lösungsmitteln: Baly, Rice, Soc. 108, 2092. — {Geht ... mit alkoh. Ammoniak in 2.4.6-Trinitro-anilin über (Salkowski)}; reagiert analog mit Anilin, Hydrazin, Phenylhydrazin (GIUA, CHEPCHI, R. A. L. [5] 28 II, 234; G. 49 II, 154). 2.4.6-Trinitro-anisol gibt mit Trimethylamm in Alkohol Tetramethylammoniumpikrat; analoge Reaktionen mit anderen tertiären Aminen: KOHN, GRAUER, M. 34, 1751. Beim Erwärmen mit o-Amino-phenol in alkoh. Kalilauge entsteht 2.4-Dinitro-phenoxazin; analoge Reaktionen mit Substitutionsprodukten und Homologen des o-Amino-phenols: Misslin, Bau, Helv. 3, 285, 294. — Trinitro-anisol reizt die Haut stark (Curschmann, Z. ges. Schieß-Sprengstoffwesen 13 [1919], 269).

Verbindung von Pikrinsäuremethyläther mit 1 Mol Natriummethylat, "dinitrodimethoxychinolnitrosaures Natrium" $C_8H_8O_8N_3Na=C_7H_5O_7N_3+CH_3$ ONa= $(CH_3\cdot O)_2C < \frac{C(NO_2)\cdot CH}{C(NO_2)\cdot CH} > C\cdot NO_2Na$ oder $(CH_3\cdot O)_2C < \frac{C(\cdot NO_2)\cdot CH}{C(\cdot NO_2)} > CH$ Or (S. 289). Beim kursen Erwärmen mit der äquivalenten Menge 2-Amino-4-acetamino-phenol in Alkohol entsteht 5.7-Dinitro-3-acetamino-phenoxazin; analoge Reaktionen mit anderen o-Amino-phenolen: Misslin, Bau, Helv. 2, 300, 305, 306, 308.

Äthyl-[2.4.6-trinitro-phenyl]-äther, 2.4.6-Trinitro-phenetol, Pikrinsäureäthyläther, Äthylpikrat $C_0H_1O_7N_3=\{0_3N\}_0C_0H_2\cdot 0\cdot C_2H_3$ (S. 290). B. Aus Pikrinsäure und Orthoameisensäuretriäthylester bei 170° (v. Walther, J. pr. [2] 91, 258). — Liefert beim Erwärmen mit Pyridin bezw. Chinolin auf dem Wasserbad N-Athyl-pyridiniumpikrat bezw. N-Athyl-ohinoliniumpikrat (v. W., J. pr. [2] 91, 329).

S. 290, Z. 23—24 v. o. muß lauten: "aci-Trinitrophenol-äthyläther $C_0H_0O_7N_3=O:C_0H_0(NO_2)_3:NO_3\cdot C_0H_0$ s. Bd. VII, S. 644".

[8-Nitro-phenyl]-[2.4.6-trinitro-phenyl]-sther, Pikrinssure - [8-nitro-phenyl-sther], 2.4.6.8'-Tetranitro-diphenylsther $C_{19}H_4O_9N_4=(O_2N)_3C_6H_4\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus

Pikrylchlorid, m-Nitro-phenol und 1 Mol Natronlauge in Aceton (Westf.-Anhalt. Sprengstoff-A.-G., D. R. P. 281053; C. 1915 I, 74; Frdl. 12, 164). — Blättchen (aus Eisessig). F: 169,5°. — Beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure entsteht 2.4.5.2'.4'.6'-Hexanitro-diphenyläther.

[3.4-Dinitro-phenyl]-[3.4.6-trinitro-phenyl]-äther, Pikrinsäure-[3.4-dinitro-phenyl]-äther, 2.4.6.3'.4'-Pentanitro-diphenyläther $C_{12}H_5O_{11}N_5=(O_2N)_2C_6H_2\cdot O\cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Aus 3.4-Dinitro-diphenyläther bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure bei 110° (Westf.-Anhalt. Sprengstoff-A.-G., D. R. P. 281053; C. 1915 I, 74; Frdl. 12, 164). — Blättehen (aus Eisessig). F: 200°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, leicht in Nitrobenzol. — Gibt mit Salpeterschwefelsäure 2.4.5.2'.4'.6'-Hexanitro-diphenyläther.

[2.4.5-Trinitro-phenyl]-[2.4.6-trinitro-phenyl]-äther, Pikrinsäure-[2.4.5-trinitro-phenyl]-äther, 2.4.5.2'.4'.6'-Hexanitro-diphenyläther $C_{12}H_4O_{13}N_6=(O_2N)_3C_6H_2\cdot O\cdot C_6H_2(NO_2)_3$. B. Aus 2.4.5-Trinitro-diphenyläther, 2.4.3'-Trinitro-diphenyläther, 2.4.6.3'-Tetranitro-diphenyläther durch Einw. von Salpeterschwefelsäure bei 100° (Westf.-Anhalt. Sprengstoff-A.-G., D. R. P. 281053; C. 1915 I, 74; Frdl. 12, 164). — Farblose Blättchen oder Nadeln (aus konz. Salpetersäure oder Eisessig). F: 269°. Unlöslich in Wasser, kaum löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in Nitrobenzol.

Glycerin-a.a'-dipikryläther- β -nitrat $C_{15}H_9O_{17}N_7 = (O_2N)_3C_6H_2\cdot O\cdot CH_3\cdot CH(O\cdot NO_3)\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_2(NO_2)_3$. B. Durch Nitrieren von Glycerin-a.a'-diphenyläther in Schwefelsäure mit Nitriergemisch (Dinamite Nobel-S. A., D. R. P. 294813; C. 1916 II, 965). — Schwach gelbe Substanz. F: 158—162° (Zers.).

Essigsäure-[2.4.6-trinitro-phenylester], Pikrylacetat $C_3H_5O_5N_3=(O_2N)_3C_6H_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 291). Die bei der Einw. von Diazomethan entstehenden Verbindungen (Heinke, B. 31, 1400; v. Pechmann, B. 33, 629) s. u.

Verbindung $C_{11}H_{11}O_8N_3$ ("Trimethylen-Pikrylacetat"). B. Aus Pikrylacetat und Diazomethan, neben der Verbindung $C_{11}H_{11}O_8N_5$ (s. u.) (v. Pechmann, B. 33, 629). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 140—141°. Leicht löslich. — Verpufft beim Erhitzen sowie beim Übergießen mit konz. Schwefelsäure. Verdünnte Salpetersäure oxydiert zu Oxalsäure. Beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure spaltet sich Hydroxylamin ab.

Verbindung $C_{11}H_{11}O_5N_5$ ("Pyrazolindimethylen-Pikrylacetat"). B. Aus Pikrylacetat und Diazomethan, neben der Verbindung $C_{11}H_{11}O_5N_3$ (s. o.) (V. Pechmann, B. 33, 629; vgl. Heinke, B. 31, 1400). — Hellgelbe, sechsseitige Prismen (aus verd. Aceton). F: 144° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in Aceton, sehr wenig in Äther und Benzol. — Verpufft beim Erhitzen oder beim Übergießen mit konz. Schwefelsäure. Wird durch Einw. von kalter konzentrierter Salzsäure sowie beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure in die Verbindung $C_0H_5O_5N_4$ (s. u.) übergeführt. Beim Erwärmen mit verd. Salpetersäure entsteht Pyrazol-dicarbonsäure-(3.4).

Verbindung C₉H₉O₅N₄. B. Aus der Verbindung C₁₁H₁₁O₈N₅ (s. o.) durch Erwärmen mit alkoh. Salzsäure oder Einw. von kalter konzentrierter Salzsäure (v. Pechmann, B. 33, 630). — Prismen (aus Essigsäure). F: 239,5°.

Methyl - [3.4.5 - trinitro - phenyl] - äther, 3.4.5 - Trinitro - anisol $C_7H_5O_7N_3 = (O_2N)_9C_6H_5 \cdot O \cdot CH_5$. B. Entsteht in geringer Menge neben 2.3.5 - Trinitro - anisol durch Nitrierung von 3.5 - Dinitro - anisol (Vermeulen, R. 31, 103; C. 1912 I, 724). — F: 119—120°. — Gibt mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung 4.5 - Dinitro - resorcin-dimethyläther.

3.5-Dichlor-2.4.6-trinitro-phenol, Dichlorpikrinsäure C₆HO₇N₃Cl₂= (O₂N)₃C₆Cl₂·OH (S. 292). B. Man trägt eine Lösung von 3.5-Dichlor-phenol in Eisessig in rote rauchende Salpetersäure ein und erwärmt ³/₄ Stdn. im Wasserbad auf 70°; Isolierung über das Kaliumsalz (Willstätter, Schudel, B. 51, 787). — Blaßgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 139—140° (korr.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, leicht in heißem Wasser, ziemlich schwer in Petroläther. 10 cm³ der gesättigten wäßrigen Lösung enthalten bei 19,7° 0,74 g. — Natriumsalz. Citronengelbe Prismen. 10 cm³ der gesättigten wäßrigen Lösung enthalten bei 19,7° 0,74 g. — Kaliumsalz. Citronengelbe Nadeln. 10 cm³ der gesättigten wäßrigen Lösung enthalten bei 19,7° 0,055 g.

Methyl - [8 -brom - 2.4.6 - trinitro - phenyl] - äther, 3-Brom - 2.4.6 - trinitro - anisol $C_7H_4O_7N_3Br = (O_2N)_2C_6HBr \cdot O \cdot CH_3$ (S. 292).

S. 292, Z. 17 u. 18 v. u. sind zu streichen; statt dessen lies: "Reagiert mit Ammoniak, Methylamin und Anilin wie 3-Chlor-2.4.6-trinitro-anisol".

2.8.4.6-Tetranitro-phenol $C_bH_2O_bN_4=(O_2N)_4C_6H\cdot OH$ (S. 292). {Alkoh. Ammoniak liefert 2.4.6-Trinitro-3-amino-phenol} (vgl. Blanksma, B. 47, 687).

Methyl-[2.3.4.6-tetranitro-phenyl]-äther, 2.3.4.6-Tetranitro-anisol $C_7H_4O_9N_4=(O_9N)_4C_6H\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von m-Nitro-anisol (Clarssen, D. R. P. 289446; C. 1916 I, 240). — Körner oder Tafeln. F: 94°. D: 1,64. Schwer löelich in kaltem, leicht in heißem Chloroform, sehr wenig in Alkohol, Äther und Wasser. — Beim Kochen mit Wasser entsteht 2.4.6-Trinitro-resorcin-monomethyläther. — Anwendung als Initialzundmittel und Sprengstoff: CL.

Methyl-[2.3.5.6-tetranitro-phenyl]-äther, 2.3.5.6-Tetranitro-anisol $C_7H_4O_9N_4=(O_2N)_4C_9H\cdot O\cdot CH_3$ (S. 293). Verpufft bei 300° (Claessen, D. R. P. 288655; C. 1916 I, 240). — Anwendung als Initialzündmittel und Sprengstoff: CL.

Äthyl-[2.8.5.6-tetranitro-phenyl]-äther, 2.3.5.6-Tetranitro-phenetol $C_8H_6O_9N_4=$ $(O_2N)_4C_4H \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 293). Anwendung als Initialzundmittel und Sprengstoff: CLAESSEN, D. R. P. 288655; C. 1916 I, 240.

Methyl-[4-azido-phenyl]-äther, p-Azido-anisol, p-Methoxy-diazobenzolimid $C_7H_7ON_3=N_3\cdot C_9H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 294). Reduktion mit äther. Zinnchlorür-Chlorwasserstoffsäure: Dimroth, Pfister, B. 43, 2763.

Schwefelanalogon des Phenols und seine Derivate.

Mercaptobenzol, Thiophenol, Phenylmercaptan $C_6H_6S=C_6H_5\cdot SH$ (S. 294). B. Beim Erhitzen von Cyclohexan mit Schwefel unter Druck auf 250—260° (FRIEDMANN, C. 1916 II, 485; D. R. P. 296 986; C. 1917 I, 717; Frdl. 13, 258). Geringe Mengen Thiophenol entstehen beim Leiten von Phenol und H₂S über ThO₂ und andere Oxyde bei ca. 450° (SABATIER, MAILHE, C. r. 150, 1220, 1570). Natriumthiophenolat entsteht durch Kochen von Diphenyldisulfid mit Natrium in Xylol (Lecher, B. 48, 532). Thiophenol entsteht durch Reduktion von Diphenyldisulfid mit Glucose und wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Class, B. 45, 2427). Durch elektrolytische Reduktion von Rhodanbenzol an einer Bleikathode in alkoholischer schwefelsaurer Lösung (Fighter, Beck, B. 44, 3637). Weitere Bildungsweisen aus Rhodanbenzol s. bei diesem, Hptw. S. 312. Durch Einw. von Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und PH₄I auf Benzolsulfamid bei 60—80° (E. Fischer, B. 48, 97). Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von S₂Cl₂ auf Phenylmagnesiumbromid in Äther (FERRARIO, Bl. [4] 7, 522). Infolge der Bildung von Thiophenol beim Erhitzen von benzolsulfonsaurem Natrium (KEKULÉ, Z. 1867, 195; STENHOUSE, A. 149, 249, 251) findet sich Thiophenol gelegentlich in synthetischem Phenol (CAPPELLI, G. 48 II, 107). — Darst. Ein mit Eis und Kochsalz gekühltes Gemisch von 7200 g zerkleinertem Eis und 2400 g Schwefelsäure (D: 1,84) versetzt man unter stetigem Rühren erst mit 600 g Benzolsulfochlorid, dann mit 1200 g 90° /oigem Zinkstaub; nach 1° /s Stdn. entfernt man die Kältemischung, erhitzt nach dem Aufhören der nach einigen Minuten einsetzenden heftigen Reaktion unter Rückfluß auf freier Flamme, bis die Lösung klar wird (4-7 Stdn.) und destilliert mit Wasserdampf (Organic Syntheses 1 New York

1921], S. 71).

Kp₇₄₃: 168—169° (E. FISCHER, B. 48, 97); Kp₃₀: 77° (EISENLOHE, B. 44, 3207). D^{x,3}: 1,0739 (EI.); D^x₁: 1,0728; D^x₂: 1,0491; D^x₁: 1,0254 (Walden, Swinne, Ph. Ch. 79, 716). Oberflächenspannung zwischen 16,9° (39,19) und 93,5° (30,32 dyn/cm): W., Sw.; vgl. a. Morgan, Chazal, Am. Soc. 35, 1823. n^x_α: 1,5797; n^x₀: 1,5861; n^x₀: 1,6029; n^{x,3}: 1,6169 (EI.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum im Dampfzustand: Fox, Pope, Soc. 103, 1265; in alkoh. Lösung: PURVIS, JONES, TASKER, Soc. 97, 2296; F., Po.; in alkoh. Losung bei Gegenwart von Natriumathylat: F., Po.

Thiophenol geht bei mehrtägigem Kochen der Lösung in Pyridin (RAFFO, ROSSI, G. 45 I, 31) oder bei der Einw. von Brom in CCl, oder Eisessig (BOURGEOIS, ABRAHAM, R. 30, 45 I, 31) oder bei der Einw. von Brom in CCl₄ oder Eisessig (Bourgeois, Abraham, R. 30, 413) in Diphenyldisulfid über. Bei 24-stdg. Behandlung mit konz. Schwefelsäure entsteht neben Thianthren Diphenylenisodisulfid (Syst. No. 2676) (Hildten, Soc. 97, 2590). Bleithiophenolat gibt mit p-Dibrom-benzol bei 225° 4-Brom-diphenylsulfid und p-Phenylen-bis-phenylsulfid (Bourgeois, Fouassin, Bl. [4] 9, 941; R. 30, 431). Natriumthiophenolat liefert mit 2-Brom-1-nitro-benzol in alkoh. Lösung (Bou., Huber, Bl. [4] 9, 947; R. 31, 38) oder in Gegenwart von Kupferpulver bei 180—190° (Mauthner, B. 39, 3597) 2-Nitro-diphenylsulfid und reagiert analog mit 4-Brom-1-nitro-benzol, während sich bei der Umsetzung mit 3-Brom-1-nitro-benzol neben viel Harz nur Diphenyldisulfid und geringe Mengen einer roten, bei 122,5° schmelzenden Substanz bilden (Bou., H.). Thiophenol liefert mit Cyanamid in Äther S-Phenyl-isothioharnstoff (Abndt, A. 396, 6). Gibt mit Gallussäure und konz. Schwefelsäure 2.3.4-Trioxy-thioxanthon C₀H₄ < CO C₀H(OH)₈ (Ullmann, Sone,

B. 44, 2147). Kondensiert sich mit a-Methyl-acetessigsäuremethylester und P_aO_a bei 100°

su 2.3-Dimethyl-thiochromon (SIMONIS, ELIAS, B. 49, 771).

Hg(NO₂)(S·C₂H₅)(?). B. Aus Thiophenol und Hg(NO₂), in Alkohol (Rây, Guha, Soc.

115, 264). Nicht rein erhalten. Gelbes körniges Pulver. Verhalten gegen CH₃I und

 C_2H_5I : R., G. — $Hg(S \cdot C_6H_5)_2$. Darst. Man schüttelt eine Lösung von 5 g Thiophenol in 60 cm³ Pyridin mit 6 g gelbem HgO (Lecher, B. 48, 1429). Ist bei gewöhnlicher Temperatur ganz schwach grünlichgelb, wird bei 125° schwach gelb und schmilzt bei 152,5—153,5° unter teilweiser Zersetzung zu einer gelben Flüssigkeit (L.). Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in heißem Benzol, ziemlich schwer in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser (L.). Die Lösung in Pyridin leitet den elektrischen Strom nicht (L.). Die thermische Zersetzung in Diphenyldisulfid und Quecksilber (Dreher, Otto, A. 154, 179) ist umkehrbar; Gleichgewicht der Reaktion in Gegenwart von Benzol bei 200°: L., B. 48, 1431; vollständige Zersetzung in Diphenyldisulfid und Quecksilber erreicht man durch Erhitzen auf 210—240° unter vermindertem Druck (L.). — $HgS_3(C_6H_5)_2(?)$. B. Aus Thiophenol und $Hg(NO_2)_3$ in Alkohol (R., G., Soc. 115, 264). Krystalle (aus Benzol). F: 146°. Gibt mit CH₃I eine bei 111—112° schwelzende Substanz. — $Bi(S \cdot C_6H_5)_3$. B. Aus Thiophenol und $BiCl_3$ in salzsaurer Lösung (Vanno, Mussgnug, B. 50, 24). Rotgelbe Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 98—99°.

Funktionelle Derivate des Thiophenols.

Methylphenylsulfid, Thioanisol $C_7H_8S=C_8H_5\cdot S\cdot CH_3$ (S. 297). B. Aus Natriumthiophenolat und Methyljodid in absol. Alkohol (Bourgeois, Abraham, R. 30, 413). — Kp₇₅₁: 195° (B., A.). — Liefert bei gewöhnlicher Temperatur mit konz. Schwefelsäure hauptsächlich Thioanisol-sulfonsäure-(4), mit rauchender Schwefelsäure von 20°/ $_0$ SO $_3$ -Gehalt hauptsächlich Thioanisol-disulfonsäure-(2.4) (Pollak, M. 35, 1450, 1456). Gibt mit Chloranil eine tiefrote, mit Chinon eine orangegelbe Lösung (Pummerer, B. 43, 1402 Anm. 2).

Methylphenylsulfoxyd $C_7H_8OS = C_6H_5 \cdot SO \cdot CH_3$. — Bromid, Methylphenylsulfiddibromid $C_7H_8Br_2S = C_6H_5 \cdot SBr_2 \cdot CH_3$. B. Aus Methylphenylsulfid und Brom in CCl_4 unterhalb 0° (Bourgeois, Abraham, R. 30, 414). Granatrote Krystalle. Wird bei starkem Abkühlen orange. F: 87—88° (Zers.; bei raschem Erhitzen). Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer löslich in Eisessig und Ligroin. Sehr unbeständig; entwickelt schon unterhalb 0° HBr und geht in Methyl-[4-brom-phenyl]-sulfid über.

Methylphenylsulfon C₇H₈O₂S = C₆H₅·SO₂·CH₃ (S. 297). B. Bei der Umsetzung von Methansulfonsäurechlorid mit Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (BÖRSEKEN, VAN OCKENBURG, R. 33, 321). — Gibt mit Brom bei Gegenwart von FeCl₃ bei 100° Methyl-[4-bromphenyl]-sulfon; bei der Einw. von Brom in Abwesenheit eines Katalysators bildet sich kein bromiertes Sulfon; beim Erhitzen mit Brom auf 250° entstehen Brombenzol, Dibrombenzol und Methylbromid (BOURGEOIS, ABRAHAM, R. 30, 411, 424).

Äthylphenylsulfid, Thiophenetol $C_8H_{10}S=C_6H_5\cdot S\cdot C_2H_5$ (S. 297). Gibt bei der elektrolytischen Oxydation in mit Chlorwasserstoff gesättigtem Eisessig an Graphitanoden Benzolsulfonsäure (Fichter, Wenk, B. 45, 1382).

Äthylphenylsulfon $C_8H_{10}O_2S=C_6H_5\cdot SO_2\cdot C_2H_5$ (S. 297). B. Aus Äthansulfonsäureäthylester und Phenylmagnesiumbromid (STRECKER, B. 43, 1136; vgl. a. Feens, Lapworth, Soc. 101, 284).

Diphenylsulfild C₁₃H₁₀S = (C₆H₅)₈S (S. 299). B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Cyclohexan mit Schwefel unter Druck auf 250—260° (FRIEDMANN, C. 1916 II, 485; D. R. P. 296986; C. 1917 I, 717; Frdl. 13, 258). Zur Bildung aus Benzol und S₂Cl₂ in Gegenwart von AlCl₃ (Böeseken, R. 24, 216) vgl. Böe., Waterman, R. 29, 319; Böe., Koning, R. 30, 126. Aus Diphenyldisulfid beim Erhitzen auf 280° (Hinsberg, B. 43, 1875; vgl. Graebe, A. 174, 189). Neben anderen Verbindungen bei der Umsetzung von Phenylmagnesiumbromid mit SO₂ oder SOCl₂ (Oddo, G. 41 I, 16) oder mit SCl₂, S₂Cl₃ oder SCl₄ (Ferrabio, Bl. [4] 7, 523, 526). — Durch wiederholtes Ausfrieren mit Aceton-CO₃-Gemisch gereinigtes Diphenylsulfid krystallisiert in Nadeln vom Schmelzpunkt —21,5° (Pascal, Bl. [4] 11, 1032). Kp₁₈: 159° (Böe., W., R. 29, 320). Ultraviolettes Absorptionsspektrum im Dampfzustand und in alkoh. Lösung: Fox, Pope, Soc. 103, 1265, 1266. Thermische Analyse der Gemische mit Diphenyläther (Eutektikum bei —27,7° und 13°/₉ Diphenyläther), mit Diphenylselenid und Diphenyltellurid: Pa., Bl. [4] 11, 1033, 1036. — Gibt bei der elektrolytischen Oxydation in Eisessig + konz. Salzsäure an Platinanoden je nach den Bedingungen Diphenylsulfoxyd (Fichter, Braun, B. 47, 1533) oder Diphenylsulfon (Fi., SJÖSTEDT, B. 43, 3429). Liefert in Eisessig-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur mit 1 Mol H₂O₃ Diphenylsulfoxyd, mit 2¹/₃ Mol H₂O₃ Diphenylsulfon; in Acetonlösung wirkt H₄O₃ erst bei 80—100° unter Bildung von Diphenylsulfoxyd ein (Hinsberg, B. 43, 289; vgl. Böe., Waterman, R. 29, 321). Diphenylsulfid liefert mit 2 Atomen Chlor in Benzol bei Eiskühlung Diphenylsulfiddichlorid (Fries, Vogt, A. 381, 341), mit überschüssigem Chlor in Benzol ohne Kühlung 4.4′-Dichlor-diphenylsulfiddichlorid (Fr., V.), in Eisessig 4.4′-Dichlor-diphenylsulfid, in 90°/_ciger Essigsure Diphenylsulfiddibromid (Bourgeois, Abraham, R. 30, 418; Fr., V.; vgl. Böe., W., R. 29, 322), bei 0° oder bei gewöhnlicher Temperatur 4-Brom-diphenyls

sulfid und etwas 4.4'-Dibrom-diphenylsulfid (Bou., B. 28, 2321; Bou., A.; Böe., W.), mit 4 Atomen Brom bei 0° 4.4'-Dibrom-diphenylsulfid (Bou., A.; vgl. Krafff, B. 7, 1164). Reaktion mit Schwefel und AlCl₃: Böe., Koning, R. 30, 127. Diphenylsulfid gibt mit Chloranil eine tiefrote Lösung (Pummerer, B. 43, 1402 Anm. 2).

Diphenylsulfoxyd C₁₃H₁₀OS = (C₆H₅)₅SO (S. 300). B. Aus Diphenylsulfid durch elektrolytische Oxydation in einem Gemisch aus Eisessig und konz. Salzsäure an Platin-Anoden (FICHTER, BRAUN, B. 47, 1533) oder durch Einw. von 1 Mol H₂O₂ in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur (HINSBEEG, B. 43, 289). Aus Diphenylsulfiddichlorid durch Einw. von Thionylchlorid (STEECKEE, B. 43, 1135; GRIGNARD, ZORN, C. r. 150, 1179; vgl. a. ODDO, G. 41 I, 15) und von Schwefligsäurediäthylester (ST.), in geringer Menge bei der Einw. von SO₂ (O.). — F: 70° (G., Z.; FE., V.), 70—71° (FI., BB.; ST.; H.). Kp₁₃: 206—208° (korr.) (G., Z.). Löslich in konz. Salzsäure; beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung in CCl₄ entstehen zwei Schichten; die obere verliert an der Luft HCl und liefert das Sulfoxyd zurück (FE., V., A. 381, 339 Anm.). — Gibt bei der elektrolytischen Oxydation Diphenylsulfon, bei der elektrolytischen Reduktion Diphenylsulfid (FI., BR., B. 47, 1533). Liefert mit 2 Mol Chlor in Eisessig im Sonnenlicht Diphenylsulfon, Benzolsulfochlorid und Chlorbenzol (Bözseken, Waterman, R. 29, 325). Gibt mit Brom in Eisessig oder CCl₄ im Licht 4.4′-Dibrom-diphenylsulfid (Böz., W., R. 29, 322; Bourgeois, Abraham, R. 30, 423) und wenig Diphenylsulfid (Bou., A.). Durch Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig entstehen 4-Brom-diphenylsulfid und 4.4′-Dibrom-diphenylsulfid (Böz., W., R. 29, 324). — Diphenylsulfiddichlorid C₁₃H₁₀Cl₁₂S = (C₂H₅)₅SCl₂. B. Aus Diphenylsulfid und 2 Atomen Chlor in Benzol (Fries, Voot, A. 381, 341). Schwach gelbe Prismen. Zersetzt sich auch in trockner Luft nach kurzer Zeit unter Entwicklung von HCl. Gibt mit feuchter Luft Diphenylsulfidxyd. Macht aus KI Jod frei. — Diphenylsulfiddibromid C₁₂H₁₀Br₂S = (C₂H₅)₅SCl₂. B. Aus Diphenylsulfid und Brom in CCl₄ oder Hexan bei Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch (Bou., A.); orangefarbene Nadeln (F., V.). Ziemlich leicht schon bei —10° langsam in 4-Bron-diphenylsulfid und etwas 4.4′-Dibrom-diphenylsulfid über (Bou., A.). Gibt mit

Diphenylsulfon $C_{12}H_{10}O_2S = (C_6H_5)_2SO_2$ (S. 300). B. Geschwindigkeit der Bildung aus Benzol und Benzolsulfonsäurechlorid in Gegenwart von AlCl₃ bei 30°: OLIVIER, R. 33, 250; 35, 170. Durch elektrolytische Oxydation von Diphenylsulfid (Fichter, Sjöstedt, R. 43, 3429) oder Diphenylsulfoxyd (F., Braun, B. 47, 1533) an Platin-Anoden in mit konz. Salzsäure versetztem Eisessig. Aus Diphenylsulfid und $2^1/_2$ Mol H_2O_2 in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur (Hinsberg, B. 43, 290). Durch Einw. von Chlor auf Diphenylsulfid in $90^0/_0$ iger Essigsäure oder auf Diphenylsulfoxyd in Eisessig (Böeseken, Waterman, R. 29, 325). In geringer Menge bei der Einw. von Brom auf Diphenylsulfoxyd in CCl₄ (Bourgeois, Abraham, R. 30, 423). — Wird beim Erhitzen mit Brom im Einschlußrohr bis 150° nicht verändert; bei 200—280° entstehen Brombenzol, p-Dibrom-benzol, ein Tetrabrombenzol(!) (F: 171°) und SO₂Br₂ (Böe., W., R. 29, 327). — $C_{12}H_{10}O_2S + AlCl_3$. Kryoskopisches Verhalten in Benzol: O., R. 35, 176. Einfluß auf die Geschwindigkeit der Reaktion zwischen p-Toluolsulfochlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃: O., R. 35, 114. — $C_{12}H_{10}O_2S + AlBr_3$ (O., R. 37, 93). Sehr leight löslich in Benzol. Gibt mit 4-Brom-benzol-sulfonsäure-(1)-bromid die Verbindung $C_{12}H_{10}O_2S + C_6H_4$ Br·SO₂·AlBr₂ [s. bei 4-Brom-benzol-sulfinsäure-(1), Syst. No. 1510].

 β .γ - Dioxy - α - phenylmercapto - propan, γ - Phenylmercapto - propylenglykol $C_0H_{18}O_2S=C_0H_4\cdot S\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Natriumthiophenolat und Glycerina-monochlorhydrin (Hutchison, Smlls, B. 47, 806). — Blättchen (aus Benzol). F: 65—67°. Löslich in kaltem Wasser. Ebullioskopisches Verhalten in Benzol und Alkohol: H., Sm. — Geht beim Kochen mit 50°/ojger Schwefelsäure in zwei isomere trimolekulare β-Phenylmercapto-propionaldehyde (S. 145) über.

Methoxymethyl-phenyl-sulfid $C_0H_{10}OS = C_0H_4 \cdot S \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Bis-[methoxymethyl]-disulfid und $C_0H_4 \cdot MgBr$ (DE LATTER, C. 1912 II, 1192). — Kp₁₂: 108°. D_0^* : 1,214; D_0^* : 1,047. D_0^* : 1,5707.

Acetoxymethyl-phenyl-sulfid C₀H₁₀O₂S = C₀H₅·S·CH₂·O·CO·CH₂. B. Aus Phenylmercaptoessigsäure durch Kochen mit PbO₂ und Eisessig (PUNICERER, B. 43, 1412). Bei der Einw. von Acetanhydrid auf Phenylsulfoxydessigsäure in der Wärme (P.). — Kp₇₁₃: 249°; Kp₁₆: 139—140°. Mit Petroläther mischbar. — Gibt mit alkoh. Kalilauge Thiophenol.

Formaldehyd-diphenylmercaptal, Methylen-bis-phenylsulfid $C_{13}H_{13}S_3=C_6H_5$: $S\cdot Cl_3\cdot S\cdot C_6H_6$ (S. 304). Gibt mit $30^9/_0$ igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch Bis-phenylsulfoxyd-methan, ohne Kühlung Phenylsulfoxydphenylsulfon-methan (HINSBERG, J. pr. [2] 85, 344, 346).

Bis-phenylsulfoxyd-methan, Methylen-bis-phenylsulfoxyd $C_{13}H_{12}O_3S_3 = C_8H_5$. SO·CH₂·SO·C₆H₅. B. Aus Formaldehyd-diphenylmercaptal und 30% waserstoff-peroxyd in Eisessig bei Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch (HINSBERG, J. pr. [2] 85, 344). — Prismen (aus Alkohol). F: 194%; zersetzt sich einige Grade oberhalb des Schmelzpunkts. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform und heißem Alkohol, schwer in Wasser. Leicht löslich in konz. Salzsäure; wird durch Wasser wieder gefällt; sehr leicht löslich in alkoh. Kalilauge. — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Diphenyldisulfid und Ameisensäure; Diphenyldisulfid entsteht auch beim Kochen mit Eisessig. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbbraune bis braungrüne Lösung. Liefert in alkal. Lösung mit Benzoldiazoniumchlorid einen rotbraunen Farbstoff.

Phenylsulfoxyd-phenylsulfon-methan $C_{13}H_{12}O_3S_2 = C_4H_5 \cdot SO_2 \cdot CH_2 \cdot SO \cdot C_6H_5$. B. Aus Formaldehyd-diphenylmercaptal und $30^{\circ}/_{\circ}$ igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig ohne Kühlung (Hinsberg, J. pr. [2] 85, 346). — Prismen (aus Eisessig). F: 163° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig, schwer in Chloroform und Alkohol, kaum in Wasser. Leicht löslich in warmer Natronlauge, unlöslich in konz. Salzsäure. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine braunrote bis rote Färbung. Reagiert in alkal. Lösung nicht mit Benzoldiazoniumchlorid.

 β -Phenylmercapto-propionaldehyd $C_9H_{10}OS = C_8H_5 \cdot S \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CHO$. Höherschmelzender trimolekularer β -Phenylmercapto-propionaldehyd $(C_9H_{10}OS)_3$. Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch in Benzol bestimmt. — B. Neben dem niedrigerschmelzenden Isomeren (s. u.) beim Kochen von γ -Phenylmercapto-propylenglykol mit $50^{o}/_{o}$ iger Schwefelsäure; man trennt durch Behandlung mit Ather, in dem das höherschmelzende Isomere schwer löslich ist (HUTCHISON, SMILES, B. 47, 806). — Blättchen (aus Benzol). F: 163°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, löslich in heißem Benzol.

Niedrigerschmelzender trimolekularer β -Phenylmercapto-propionaldehyd $(C_9H_{10}OS)_3$. Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch in Benzol bestimmt. — B. s. beim höherschmelzenden Isomeren. — Nadeln (aus Alkohol). F: 110° (H., S.). Leicht löslich in kaltem Alkohol, Ather und Benzol.

Beide Formen lassen sich durch Destillation oder durch Behandlung mit Mineralsäuren teilweise depolymerisieren.

Phenyl-acetonyl-sulfon, Phenylsulfon-aceton $C_9H_{10}O_3S = C_6H_5\cdot SO_2\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 307). Einw. von Chlor: Troeger, Müller, Ar. 252, 43.

Dichlormethyl-phenyl-sulfon $C_7H_6O_2Cl_2S = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot CHCl_2$ (S. 309). B. Aus Phenylsulfon essigsäurenitril und Natriumhypochlorit in alkal. Lösung (Troeger, Krose BERG, J. pr. [2] 87, 73).

Dithiooxalsäure-8.8-diphenylester $C_{14}H_{10}O_2S_2=C_0H_5\cdot S\cdot CO\cdot CO\cdot S\cdot C_0H_5$ (S. 311). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Purvis, Jones, Tasker, Soc. 97, 2294.

Phenylsulfon-dichloressigsäurenitril $C_8H_5O_2NCl_2S = C_8H_5 \cdot SO_2 \cdot CCl_2 \cdot CN$. B. Aus Phenylsulfon-essigsäurenitril in Eisessig beim Einleiten von Chlor oder beim Eintragen von Chlorkalk (TROEGER, KROSEBERG, J. pr. [2] 87, 70, 74). — Prismen (aus Alkohol). F: 57°. Leicht löslich in Eisessig und Äther, unlöslich in Wasser. — Wird durch benzolsulfinsaures Natrium zu Phenylsulfon-essigsäurenitril reduziert (T., K., J. pr. [2] 87, 80; T., MÜLLER,

Phenylsulfon-dibromessigsäurenitril $C_0H_5O_2NBr_2S = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot CBr_2 \cdot CN \ (S. 311)$. B. {Aus Phenylsulfon-essigsäurenitril ... (Troeger, Lux, Ar, 247, 647); vgl. T., Müller, Ar, 252, 37). — Wird durch benzolsulfinsaures Natrium zu Phenylsulfon-essigsäurenitril reduziert (T., M.).

Phenylsulfon - oximinoessigsäurenitril, Phenylsulfon - oxanformaldoxim $C_8H_6O_8N_8S=C_8H_6\cdot SO_8\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CN$ (S. 311). Einw. von Chlor auf die wäßr. Lösung des Natriumsalzes: Troeger, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 72. — $KC_8H_5O_3N_8S$. Goldgelbe Blättchen (T., K., J. pr. [2] 87, 82).

Dithiomalonsäure-S.S-diphenylester $C_{15}H_{15}O_5S_5=C_6H_5\cdot S\cdot CO\cdot CH_5\cdot CO\cdot S\cdot C_6H_5$. B. Aus Thiophenol oder Bleithiophenolat und Malonylchlorid (Purvis, Jones, Tasker, Soc. 97, 2289). — Nadeln. F: 94—94,5°. Absorptionsspektrum in Alkohol: P., J., T., Soc. 97, 2294.

Dithiobernsteinsäure - S.S. - diphenylester $C_{1e}H_{14}O_{2}S_{2} = C_{e}H_{5} \cdot S \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot S \cdot C_{e}H_{4}$. B. Aus Succinylchlorid und Thiophenol (Purvis, Jones, Tasker, Soc. 97, 2289). — Nadeln (aus Alkohol). F: 90—90,5°. Absorptionsspektrum in Alkohol: P., J., T., Soc. 97, 2294.

Thiokohlensäure - S - phenylester - amid, Thiocarbamidsäure - S - phenylester $C_7H_7ONS = C_9H_5 \cdot S \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 312). B. Aus dem Hydrochlorid des Thiokohlensäure-O-āthylester-S-phenylester-imids oder des Thiokohlensäure-O-isobutylester-S-phenylester-imids (s. u.) beim Erwärmen auf 70° bezw. 110° (KNORR, B. 49, 1738, 1740). — Blätter (aus Benzol oder Wasser). F: 96—98°.

Thiokohlensäure-O-äthylester-S-phenylester-imid $C_9H_{11}ONS = C_6H_5 \cdot S \cdot C(:NH) \cdot O \cdot C_9H_5$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus Rhodanbenzol und äthylalkoholischer Salzsäure (KNORR, B. 49, 1738). — $C_9H_{11}ONS + HCl$. Nadeln. Zersetzt sich bei 72—74° in Thiokohlensäure-S-phenylester- amid und Äthylchlorid.

Thiokohlensäure - O - isobutylester - S - phenylester - imid $C_{11}H_{15}ONS = C_{6}H_{8} \cdot S \cdot C(:NH) \cdot O \cdot CH_{2} \cdot CH(CH_{3})_{2}$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus Rhodanbenzol, Isobutylalkohol und Chlorwasserstoff bei 0° (Knorr, B. 49, 1738). — Leicht bewegliche Flüssigkeit. — $C_{11}H_{18}ONS + HCl$. Nadeln. Zersetzt sich bei 109—110° in Isobutylchlorid und Thiokohlensäure-S-phenylester-amid.

Rhodanbenzol, Phenylrhodanid $C_7H_5NS=C_6H_5\cdot S\cdot CN$ (S. 312). B. Neben Phenylmercurirhodanid bei der Einw. von Rhodan (Ergw. Bd. III/IV, S. 72) auf Quecksilberdiphenyl in Ather (Söderbäck, A. 419, 267). — Kp: 232—233° (korr.) (S.). — Gibt bei der elektrolytischen Reduktion an einer Bleikathode in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung Thiophenol (Fichter, Beck, B. 44, 3637). Gibt mit alkoh. Salzsäure das Hydrochlorid des Thiokohlensäure-O-äthylester-S-phenylester-imids (Knorr, B. 49, 1738).

S-Phenyl-isothioharnstoff $C_7H_8N_2S=C_6H_5\cdot S\cdot C(:NH)\cdot NH_2$. B. Aus Thiophenol und Cyanamid in Äther (Arndt, A. 396, 6). — Nadeln (aus Benzol). F: 96—97° (Zers.). — Zersetzt sich beim Aufbewahren. Liefert mit salpetriger Säure das Phenylisothioharnstoffsalz des N.N'-Dinitroso-S-phenyl-isothioharnstoffs. — $3C_7H_8N_2S+H_2SO_4+HNO_3$. Nadeln. F: 206° (Zers.). Sehr leicht löslich in Salzsäure.

N.N'-Dinitroso-S-phenyl-isothioharnstoff $C_7H_6O_2N_4S=C_6H_5\cdot S\cdot C(:N\cdot NO)\cdot NH\cdot NO$. B. Das Phenylisothioharnstoffsalz entsteht durch Einw. von salpetriger Säure auf S-Phenylisothioharnstoff (Arndt, A. 896, 14). — Durch Einw. von methylalkoholischem Ammoniak oder von Thiophenol in Alkohol auf das Phenylisothioharnstoffsalz oder von Thiophenol in Alkohol auf das Kaliumsalz entsteht Tetrakis-phenylmercapto-methan (A., A. 896, 17). — Phenylisothioharnstoffsalz $C_7H_6N_2S+C_7H_6O_2N_4S$. Prismen (aus Methanol) (A., A. 396, 14).

Dithiokohlensäure-S.S-diphenylester $C_{13}H_{10}OS_2=(C_6H_5\cdot S)_2CO$ (S. 312). B. Aus Natriumthiophenolat and Phesgen (Purvis, Jones, Tasker, Soc. 97, 2288). — Nadeln (aus Alkohol). F: 43°. Absorptionsspektrum in Alkohol: P., J., T., Soc. 97, 2290.

Trithiokohlensäurediphenylester $C_{13}H_{10}S_3 = (C_6H_5 \cdot S)_2CS$ (S. 313). B. Aus Natriumthiophenolat und Thiocarbonylchlorid (Purvis, Jones, Tasker, Soc. 97, 2288). — Absorptionsspektrum in Alkohol: P., J., T. 1)

Über ein als Trithiokohlensäurediphenylester aufgefaßtes flüssiges Produkt, das bei der Umsetzung von Benzoldiazoniumchlorid mit Kaliumtrithiocarbonat entsteht, vgl. Casolari,

G. 40 II, 390.

Tetrathioorthokohlensäure-tetraphenylester, Tetrakis-phenylmercapto-methan $C_{25}H_{20}S_4=(C_0H_5\cdot S)_4C$. B. Durch Einw. von methylalkoholischem Ammoniak oder von Thiophenol in Alkohol auf das Phenylisothioharnstoffsalz oder von Thiophenol in Alkohol auf das Kaliumsalz des N.N'-Dinitroso-S-phenyl-isothioharnstoffs (Arndt, A. 396, 17). — Blättchen (aus Eisessig). F: 159°.

Phenylmercapto-essigsäure, S-Phenyl-thioglykolsäure $C_8H_8O_8S = C_8H_8 \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (S. 313). F: 62° (Claase, B. 45, 2428). — Liefert bei der Oxydation mit Stickoxyden in åther. Lösung Phenylsulfoxyd-essigsäure (Pummerer, B. 43, 1405). Gibt beim Kochen mit PbO₂ und Eissesig Acetoxymethyl-phenyl-sulfid (P., B. 43, 1412). Wird durch konz. Schwefelsäure in Glycerinlösung in 3-Oxy-thionaphthen übergeführt (BASF, D. R. P. 228914; C. 1911 I, 103; Frdl. 10, 475).

S-Phenyl-thioglykolsäureäthylester C₁₀H₁₀O₂S = C₀H₅·S·CH₃·CO₂·C₂H₅ (S. 314).

B. Aus S-Phenyl-thioglykolsäure und alkoh. Salzsäure (Pummerer, B. 43, 1407). — Kp₁₄:
144—145° (korr.). — Liefert bei der Oxydation mit H₂O₂ in Eisessig Phenylsulfoxyd-essig-säureäthylester (P., B. 43, 1410). Gibt mit Natrium in Ather eine gelbliche Natriumverbindung, die sich mit Methyljodid su a-Phenylmercapto-propionsäureäthylester umsetzt (P., B. 43, 1408). Gibt mit Chloranil eine orangerote Lösung (P., B. 43, 1402 Anm. 2).

¹⁾ Der von Purvis, Johes, Tabers angegebene Schmelspunkt (43°) beruht wohl auf einem Irrtum; nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerkes [1. I. 1920] geben AUTENRIETH, HEFMER (B. 58, 2154) in Übereinstimmung mit dem Hptw. Schmelspunkt 95° an.

Phenylsulfoxyd-essigsäure $C_3H_8O_3S = C_6H_5 \cdot SO \cdot CH_1 \cdot CO_3H$ (S. 314). B. Durch Oxydation von S-Phenyl-thioglykolsäure mit Stickoxyden in Äther (Pummerer, B. 43, 1405). — Bei mehrtägiger Einw. von kalter 50% jeger Schwefelsäure entstehen Thiophenol und Glyoxylsäure, die sich miteinander zu Bis-phenylmercapto-essigsäure umsetzen (P., B. 43, 1401). Durch Einw. von Acetanhydrid in der Wärme entstehen Acetoxymethyl-phenyl-sulfid und CO₃ (P., B. 43, 1402, 1412).

S. 314, Z. 26 v. o. statt "Glykolsäure" lies "Glyoxylsäure".

Phenylsulfoxyd-essigsäureäthylester C₁₀H₁₂O₃S = C₆H₅·SO·CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Aus S-Phenyl-thioglykolsäureäthylester und H₂O₃ in Eisessig (Pummerer, B. 43, 1410). — Erstarrt bei Abkühlung mit Äther-CO₂·Gemisch glasig. Kp₃: 152—154°. — Gibt beim Erhitzen auf 220—230° Thiophenol und S-Phenyl-thioglykolsäureäthylester. Wird durch konz. Salzsäure unter Bildung von Thiophenol zersetzt. Gibt beim Kochen nit Acetanhydrid Acetoxy-phenylmercapto-essigsäureäthylester (s. u.). Reaktion mit Natrium: P., B. 43, 1403.

Phenylsulfon-essigsäurenitril C₀H₁O₂NS = C₀H₅·SO₂·CH₂·CN (S. 316). Leicht löslich in 0,1 n-Natronlauge (Troeger, Wunderlich, Ar. 253, 222). — Gibt mit Chlor oder Chlorkalk in Eisessig Phenylsulfon-dichloressigsäurenitril, mit überschüssigem Natriumhypochlorit in alkal. Lösung Dichlormethyl-phenyl-sulfon (T., Kroeßer, J. pr. [2] 87, 70, 73). Liefert mit Brom in Eisessig Phenylsulfon-dibromessigsäurenitril (T., Lux, Ar. 247, 647; T., Müller, Ar. 252, 37). Geschwindigkeit der Verseifung durch 0,1n-Natronlauge bei 100°: T., W., Ar. 253, 222.

- a-Phenylmercapto-propionsäure, S-Phenyl-thiomilchsäure $C_0H_{10}O_2S=C_0H_5$: S-CH(CH₃)·CO₂H. B. Aus a-Brom-propionsäure und Thiophenol in neutraler Lösung (PUMMEREE, B. 43, 1408). Gelbliches Öl. Sehr leicht löslich in Äther, Aceton und Benzol, ziemlich schwer in heißem Wasser und Petroläther. Kupfersalz. Hellgrün. Unlöslich in Wasser und Äther, löslich in Benzol mit grüner, in Pyridin mit blauer Farbe.
- a-Phenylmercapto-propionsäureäthylester $C_{11}H_{14}O_3S=C_6H_5\cdot S\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Phenylmercapto-essigsäureäthylester durch Umsetzung mit Natrium in Äther und Behandlung der entstehenden Natriumverbindung mit Methyljodid (PUMMERER, B. 43, 1408). Aus a-Phenylmercapto-propionsäure und alkoh. Salzsäure (P.). Scharf riechende Flüssigkeit. $Kp_{14,5-15}$: 139,5°. Mit Petroläther mischbar. Durch Einw. von Natrium in Äther entsteht eine Natriumverbindung, die mit Methyljodid viel Thioanisol liefert.
- a-Phenylsulfoxyd-propionsäure $C_9H_{10}O_3S=C_6H_5\cdot SO\cdot CH(CH_3)\cdot CO_3H$. B. Aus a-Phenylmercapto-propionsäure und H_2O_3 in Eisessig (Pummerer, B. 43, 1409). Prismen (aus Essigester). F: 135°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und heißem Chloroform, schwer in kaltem Benzol, Äther und Petroläther. Gibt beim Kochen mit $25^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure Thiophenol und Brenztraubensäure.
- a-Phenylsulfon-propionsäureamid $C_9H_{11}O_3NS = C_9H_5 \cdot SO_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus a-Phenylsulfon-propionsäurenitril durch Erwärmen mit ca. $\frac{1}{2}$ Mol 0,1 n-Natronlauge (TROEGEE, WUNDERLICH, Ar. 253, 224). Nadeln (aus Wasser). F: 150°.
- a-Phenylsulfon-propionsäurenitril $C_9H_9O_2NS = C_6H_5 \cdot SO_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CN$. B. Aus benzolsulfinsaurem Natrium und a-Chlor-propionsäurenitril in Alkohol bei 130—140° im Einschlußrohr (Troeger, Wunderlich, Ar. 253, 219). Nadeln (aus verd. Alkohol oder Wasser). F: 72°. Sehr leicht löslich in Äther. Unlöslich in kalter verdünnter Natronlauge. Geschwindigkeit der Verseifung durch 0,1n-Natronlauge bei 100°: T., W., Ar. 253, 222. a-Phenylsulfon-propionsäurenitril liefert mit Hydroxylamin in Alkohol bei 3-stdg. Kochen a-Phenylsulfon-propionsäureamidoxim, bei 6-stdg. Kochen eine Verbindung $C_9H_{10}O_2N_2S$ oder $C_{19}H_{20}O_4N_4S_2$ (Nadeln, F: 79°) (T., W., Ar. 253, 224).
- a-Phenylsulfon-propionsäureamidoxim $C_9H_{19}O_9N_9S=C_6H_5\cdot SO_3\cdot CH(CH_3)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH_3$. B. Aus a-Phenylsulfon-propionsäurenitril und Hydroxylamin in Alkohol bei 3-stdg. Kochen (Troeger, Wunderlich, Ar. 258, 224). Nadeln (aus Wasser). F: 147°.
- a-Phenylsulfon-thiopropionsäureamid $C_5H_{11}O_5NS_5 = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CS \cdot NH_2$. B. Durch Einleiten von H_5S in eine Lösung von a-Phenylsulfon-propionsäurenitril in alkoh. Ammoniak (Troeger, Wunderlich, Ar. 258, 226). Nadeln (aus Alkohol). F: 159°. In verd. Natronlauge unverändert löslich.

Phenylsulfon-malonsäurediäthylester $C_{15}H_{16}O_6S=C_6H_5\cdot SO_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Benzolsulfochlorid und Natriummalonester, neben anderen Verbindungen (Jackson, Whitmore, Am. Soc. 37, 1926). Aus benzolsulfinsaurem Natrium und Chlormalonsäurediäthylester (J., Wh.). — Na $C_{15}H_{15}O_6S$. Krystalle.

Acetoxy-phenylmercapto-essigsäureäthylester $C_{12}H_{16}O_4S=C_4H_5\cdot S\cdot CH(0\cdot CO\cdot CH_4)\cdot CO_2\cdot C_4H_5\cdot B$. Aus Phenylsulfoxyd-essigsäureäthylester beim Kochen mit Acetanyhdrid (Punnenne, B. 43, 1411). — Kp₁₅: 172,5°. Mischbar mit Petroläther. — Liefert mit alkoh. Kalilauge Thiophenol. Gibt mit Chloranil eine orangegelbe Lösung (P., B. 43, 1402 Anm. 2).

Bis-phenylmercapto-essigsäure, Bis-phenylthio-essigsäure $C_{14}H_{15}O_2S_3=(C_6H_5\cdot S)_3CH\cdot CO_2H$ (8. 319). B. Bei mehrtägiger Einw. von kalter $50^6/_0$ iger Schwefelsäure auf Phenylsulfoxyd-essigsäure (Pummerer, B. 43, 1401).

[β -Amino-äthyl]-phenyl-sulfid $C_8H_{11}NS = C_9H_8 \cdot S \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot NH_2$. B. Aus [β -Phthalimido-āthyl]-phenyl-sulfid durch Auflösen in Kalilauge und Kochen des erhaltenen Phthalamidsäure-Derivats mit $10^9/_0$ iger Salzsäure (Gabriel, Colman, B. 44, 3632). — $C_9H_{11}NS$ +HCl. Blättchen (aus Aceton). Sintert bei 110—120°, schmilzt bei 160—161°. Physiologische Wirkung: G., C., B. 44, 3636.

[β-Amino-āthyl]-phenyl-sulfon $C_8H_{11}O_8NS=C_9H_5\cdot SO_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH_8$. B. Aus $[β-Phthalimido-āthyl]-phenyl-sulfon durch Auflösen in warmer Kalilauge und Erhitzen des erhaltenen Phthalamidsäure-Derivats mit Eisessig und rauchender Salzsäure auf 140° im Einschlußrohr (Gabriel, Colman, B. 44, 3631). — <math>C_8H_{11}O_8NS+HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 155—155,5°. Physiologische Wirkung: G., C., B. 44, 3636.

[γ -Amino-propyl]-phenyl-sulfon $C_9H_{13}O_2NS = C_9H_5 \cdot SO_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot NH_3$. B. Analog [β -Amino-āthyl]-phenyl-sulfon (Gabriel, Colman, B. 44, 3631). — Öl. Unter vermindertem Druck unzersetzt destillierbar. Mischbar mit Wasser. — $C_9H_{13}O_2NS + HCl$. Plättchen. F: 222°. Physiologische Wirkung: G., C., B. 44, 3636.

Diphenyldisulfid C₁₈H₁₀S₂ = C₆H₅·S·S·C₆H₅ (S. 323). B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von S₂Cl₂ auf Benzol bei Gegenwart von AlCl₃ (BÖESEKEN, KONING, R. 30, 124). Aus Thiophenol bei mehrtägigem Kochen mit Pyridin (RAFFO, ROSSI, G. 45 I, 31). In theoretischer Ausbeute bei der Einw. von Brom in CCl₄ oder Eisessig auf Thiophenol (BOURGEOIS, ABRAHAM, R. 30, 413). Durch Erhitzen von Quecksilberthiophenolat auf 210—240° unter vermindertem Druck (LECHER, B. 48, 1432). Neben anderen Verbindungen bei der Umsetzung von Phenylmagnesiumbromid mit S₂Cl₂ (STRECKER, B. 43, 1134; FERRARIO, Bl. [4] 7, 522). — F: 60—62° (LECHER, B. 48, 525). Zeigt im Schmelzfluß und in Lösung gelbe Farbe, die mit steigender Temperatur zunimmt und bei Abkühlung wieder zurückgeht (L.). Absorptionsspektrum in Alkohol: Fox, Pope, Soc. 103, 1264; in Äthylbenzoat: L., B. 48, 530. Für Lösungen in Benzol und Xylol bei Zimmertemperatur bezw. Siedetemperatur gilt das BEERsche Gesetz (L.). — Bei 1-stdg. Erhitzen von Diphenyldisulfid auf 280° im Einschlußrohr entstehen äquimolekulare Mengen Diphenylsulfid wird bei der Elektrolyse in wasserfreien Lösungsmitteln an einer Graphitanode nicht verändert, in Eisesig + konz. Salzsäure an einer Platinanode zu Benzolsulfonsäure oxydiert (Fichter, Wenk, B. 45, 1383). Gibt mit konz. Salpetersäure eine Dinitrobenzolsulfonsäure (BÖESEKEN, KONING, R. 30, 123). Wird in alkal. Lösung durch Glucose zu Thiophenol reduziert (Claasz, B. 45, 2427). Gibt mit Brom ohne Lösungsmittel 4.4′-Dibrom-diphenyldisulfid (BOURGEOIS, ABRAHAM, R. 30, 422). Liefert mit Natrium in siedendem Xylol Natriumthiophenolat (Lecher, B. 48, 531). Zersetzung durch AlCl₃: Böe., K., R. 30, 126.

Diphenyldisulfoxyd $C_{12}H_{10}O_2S_3=C_5H_5\cdot SO\cdot SO\cdot C_6H_5$ $(S.~324)^1$). Gibt mit Bromwasserstoff in Eisessig Diphenyldisulfid (FRIES, SCHÜRMANN, B. 47, 1202). Liefert mit konz. Schwefelsäure die Monosulfoxyde des Thianthrens (Syst. No. 2676) und des Diphenylenisodisulfids (Syst. No. 2676) (Hildtrich, Soc. 99, 1095). Durch Einw. von Phenetol in konz. Schwefelsäure entstehen die Sulfate des Brathoxyphenyl-phenylmercaptophenyl-sulfoniumhydroxyds ($C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4$) $S\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4$

Diphenyltrisulfid $C_{19}H_{10}S_3 = C_0H_5 \cdot S_3 \cdot C_0H_5 \quad (S. 325)$. B. Neben Diphenylsulfid beim Erhitzen von Diphenyldisulfid auf 280° im Einschlußrohr (HINSBERG, B. 48, 1875).

Substitutionsprodukte des Thiophenols.

[2-Chlor-phenylsulfoxyd]-essigsäure $C_8H_7O_3ClS = C_8H_4Cl \cdot SO \cdot CH_2 \cdot CO_8H$. B. Aus S-[2-Chlor-phenyl]-thioglykolsäure und Natriumhypochlorit bei $0-5^{\circ}$ (Kalle & Co., D. R. P. 208 343; C. 1909 I, 1289; Frdl. 9, 580; Höchster Farbw., D. R. P. 221 261; C. 1910 I, 1660; Frdl. 10, 467). — Nadeln. Löslich in heißem Wasser und in kaltem Alkohol. Löst sich in konz. Schwefelsäure bei vorsichtigem Erwärmen mit blauvioletter Farbe.

¹⁾ Durch Arbeiten nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] (SMILES, GIBSON, Soc. 126, 176; MILLER, SM., Soc. 127, 224; G., M., SM., Soc. 127, 1821; BROOKER, SM., Soc. 1926, 1723) ist für Disulfoxyde die Formel R·SO₂·S·R bewiesen worden (vgl. a. Gutmark, B. 47, 685; Fries, Schürmark, B. 47, 1197).

- **4-Chlor-thiophenol**, **4-Chlor-phenylmercaptan** $C_6H_5CiS = C_6H_4Cl\cdot SH$ (S. 326). Durch Umsetzung mit $Hg(NO_2)_2$ entsteht ein Salz, das mit CH_3I eine Verbindung vom Schmelzpunkt 129°, mit C_2H_5I eine Verbindung vom Schmelzpunkt 64° liefert (Rây, Guha, Soc. 115, 1154).
- 4.4'-Dichlor-diphenylsulfid C₁₂H₈Cl₂S = (C₆H₄Cl)₂S (S. 327). B. Bei der Einw. von S₂Cl₂ auf Chlorbenzol in Gegenwart von AlCl₃ (BÖESEREN, KONING, R. 30, 128; FRIES, VOGT, A. 381, 329). Aus Diphenylsulfid und Chlor in Eisessig (BÖE., WATERMAN, R. 29, 326). F: 93° (BÖE., W.), 98° (F., V., A. 381, 342). Schwer löslich in konz. Schwefelsäure; die Lösung wird beim Erwärmen schwach violett (F., V.).
- **4.4'-Dichlor-diphenylsulfoxyd** $C_{12}H_8OCl_2S = (C_4H_4Cl)_2SO$. B. Aus 4.4'-Dichlor-diphenylsulfid durch Einw. von H_2O_2 in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur (BÖESEKEN, KONING, R. 30, 130) oder von Salpetersäure (D: 1,4) bei Siedetemperatur (FRIES, VOGT, A. 381, 343). Aus 4.4'-Dichlor-diphenylsulfiddichlorid und Wasser bei Gegenwart von etwas Chloroform (F., V.). Krystalle (aus Benzin). F: 143° (F., V.), 139° (B., K.). Sehr leicht löslich in Chloroform, schwerer in Benzol, Eisessig und Alkohol, schwer in Benzin; löslich in Salzsäure und in konz. Schwefelsäure (F., V.). Wird durch Bromwasserstoff zu 4.4'-Dichlor-diphenylsulfid reduziert (F., V.). 4.4'-Dichlor-diphenylsulfid dichlorid $C_{12}H_8Cl_4S$ = $(C_4H_4Cl)_2SCl_2$. B. Aus Diphenylsulfid oder 4.4'-Dichlor-diphenylsulfid und Chlor in Benzol (F., V., A. 381, 342). Gelbe Prismen. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Benzol und Benzin. Zersetzt sich bei ca. 95° unter Abspaltung von Chlor. Gibt mit Wasser 4.4'-Dichlor-diphenylsulfoxyd.
- 4-Chlor-diphenylsulfon $C_{12}H_9O_2ClS = C_6H_4Cl \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. Vgl. a. x-Chlor-diphenylsulfon, S. 150. B. Kinetik der Bildung aus 4-Chlor-benzolsulfonsäurechlorid und Benzol bei Gegenwart von $AlCl_3$: OLIVIER, R. 33, 247; 35, 116. Kryoskopisches Verhalten in Benzol bei Gegenwart von $AlCl_3$: O., R. 35, 176.
- 4.4'-Dichlor-diphenylsulfon C₁₂H₈O₂Cl₉S = (C₆H₄Cl)₂SO₂ (S. 327). B. Aus 4.4'-Dichlor-diphenylsulfid bei der Einw. von überschüssigem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Bößeren, R. 30, 141). Zur Bildung aus p-Chlor-benzolsulfonsäurechlorid, Chlorbenzol und AlCl₃ vgl. B., R. 30, 138. F: 148°. Gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 250—275° p-Dichlor-benzol (B., R. 30, 141).
- [4-Chlor-phenyl]-acetonyl-sulfon, [4-Chlor-phenylsulfon]-aceton $C_9H_9O_3ClS = C_9H_4Cl\cdot SO_2\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Chloraceton und p-chlor-benzolsulfinsaurem Natrium in Alkohol auf dem Wasserbade (Troeger, Müller, Ar. 252, 39). Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 82,5—83°. Gibt in essigsaurer Lösung mit Chlorkalk oder Brom auch bei Anwendung der für die Bildung von Mono- oder Dihalogenderivaten berechneten Mengen a'.a'.a'-Trichlor- bezw. a'.a'.a'-Tribrom-a-[4-chlor-phenylsulfon]-aceton.
- Oxim $C_9H_{10}O_9NCIS = C_9H_4Cl \cdot SO_9 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_8$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 163—1646 (T., M., Ar. 252, 39).
- $\begin{array}{lll} \textbf{Semicarbason} & C_{10}H_{13}O_3N_3ClS = C_0H_4Cl\cdot SO_3\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH_3. & Krystalle \\ \textbf{(aus Wasser)}. & F: 205,5° (T., M., \textit{Ar.} \textbf{252}, 40). \end{array}$
- a'.a'.a'-Trichlor-a-[4-chlor-phenylsulfon]-aceton $C_9H_6O_3Cl_4S = C_9H_4Cl \cdot SO_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CCl_3$. B. Aus [4-Chlor-phenylsulfon]-aceton und Chlorkalk in Eisessig (TROEGER, MÜLLER, Ar. 252, 42). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 119,5°.
- a'.a'.a'-Tribrom-a-[4-chlor-phenylsulfon]-aceton $C_0H_0O_3ClBr_3S = C_0H_4Cl\cdot SO_3\cdot CH_3\cdot CO\cdot CBr_3$. B. Aus [4-Chlor-phenylsulfon]-aceton und Brom in $50^0/_0$ iger Essigsäure (Teoeger, MÜLLER, Ar. 252, 41). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 125,5°.
- Tris-[4-chlor-phenylmercapto]-methan, Trithioorthoameisensäure-tris-[4-chlor-phenyl]-ester $C_{19}H_{19}Cl_3S_3 = (C_6H_4Cl\cdot S)_3CH$. B. Aus Chloroform und 4-Chlor-thiophenol in alkal. Lösung (Arnot, A. 396, 18). Blättchen (aus Eisessig). F: 111—112°. Schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Chloroform.
- [4 Chlor phenylsulfon] dichloressigsäurenitril $C_0H_4O_3NCl_8S = C_0H_4Cl \cdot SO_3 \cdot CCl_3 \cdot CN$. B. Aus [4-Chlor-phenylsulfon]-essigsäurenitril und Chlorkalk in Eisessig (Troeuer, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 74). Nadeln (aus Alkohol). F: 96—97°. Wird durch benzolsulfinsaures Natrium zu [4-Chlor-phenylsulfon]-essigsäurenitril reduziert.
- S-[4-Chlor-phenyl]-isothioharnstoff $C_7H_7N_2ClS = C_8H_4Cl\cdot S\cdot C(:NH)\cdot NH_2$. B. Aus 4-Chlor-thiophenol und Cyanamid (Abndt, A. 396, 7). Sehr wenig löslich in heißem Benzol. Gibt mit salpetriger Säure das S-[4-Chlor-phenyl]-isothioharnstoffsalz des N.N'-Dinitroso-S-[4-chlor-phenyl]-isothioharnstoffs. $3C_7H_7N_2ClS + H_8SO_4 + HNO_2$. F: 222° (Zers.).
- N.N'- Dinitroso-8-[4-chlor-phenyl]-isothioharnstoff $C_7H_5O_5N_4ClS = C_6H_4Cl\cdot S\cdot C(:N\cdot NO)\cdot NH\cdot NO.$ S-[4-Chlor-phenyl]-isothioharnstoffsals $C_7H_7N_5ClS + C_7H_5O_5N_4ClS$. B. Aus S-[4-Chlor-phenyl]-isothioharnstoff und salpetriger Saure (Arnor, A. 396, 14). Prismen (aus Methanol).

Tetrathioorthokohlensäure-phenylester-tris-[4-chlor-phenylester] $C_{ab}H_{17}Cl_aS_4 = (C_aH_aCl\cdot S)_aC\cdot S\cdot C_aH_a$. B. Aus dem Kaliumsalz des N.N'-Dinitroso-S-phenyl-isothioharnstoffs und 4-Chlor-thiophenol in Methanol (ARNDT, A. 396, 18). — Blättchen (aus Chloroform + Methanol). Erweicht bei 180°. F: ca. 191°. — Geht in siedendem Eisessig, schwieriger in siedendem Toluol oder Xylol, in Tetrakis-[4-chlor-phenylmercapto]-methan über.

Tetrathioorthokohlensäure-tetrakis-[4-chlor-phenylester], Tetrakis-[4-chlor-phenylmercapto]-methan $C_{25}H_{16}Cl_4S_4 = (C_5H_4Cl\cdot S)_4C$. B. Aus dem S-[4-Chlor-phenyl]-isothioharnstoffsalz des N.N'-Dinitroso-S-[4-chlor-phenyl]-isothioharnstoffs durch Einw. von methylalkoholischem Ammoniak oder von 4-Chlor-thiophenol in Alkohol (ARNDT, A. 396, 17). Aus Tetrathioorthokohlensäure-phenylester-tris-[4-chlor-phenylester] durch Kochen mit Eisessig (A., A. 396, 20). — Blättchen (aus Toluol). F: 212—213°. Fast unlöslich in siedendem Alkohol, sehr wenig löslich in heißem Eisessig, schwer in Chloroform.

- [4-Chlor-phenylmercapto]-essigsäure, S-[4-Chlor-phenyl]-thioglykolsäure $C_8H_7O_8ClS=C_9H_4Cl\cdot S\cdot CH_5\cdot CO_2H$ (S. 328). F: 107° (BASF, D. R. P. 224567; C. 1910 II, 607; Frdl. 10, 474). Gibt beim Erwärmen mit P_2O_5 auf 100—150° 5-Chlor-3-oxy-thionaphthen (BASF). Bei Behandlung mit Chlorsulfonsäure entsteht Bis-[5-chlor-thionaphthen-(2)]-indigo (Kalle & Co., D. R. P. 241910, 243087; C. 1912 I, 182, 455; Frdl. 10, 502, 504).
- a-[4-Chlor-phenylsulfon]-propionsäureamid $C_bH_{10}O_bNCIS = C_bH_aCl \cdot SO_b \cdot CH(CH_a) \cdot CO \cdot NH_a$. B. Aus a-[4-Chlor-phenylsulfon]-propionsäurenitril durch Erwärmen mit verd. Natronlauge (Troeger, Wunderlich, Ar. 253, 229). Prismatische Nadeln (aus Wasser). F: 190°.
- a [4 Chlor phenylsulfon] propionsäurenitril C₂H₈O₂NClS = C₆H₄Cl·SO₂·CH(CH₃)·CN. B. Aus a-Chlor-propionitril und p-chlor-benzolsulfinsaurem Natrium in Alkohol bei 130° im Einschlußrohr (Troeger, Wunderlich, Ar. 253, 228). Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 101—102°. Fast unlöslich in Wasser, schwer in kalter verdünnter Natronlauge.
- a-[4-Chlor-phenylsulfon]-propionsäureamidoxim C₉H₁₁O₃N₂ClS = C₆H₄Cl·SO₂·CH(CH₂)·C(:N·OH)·NH₂. B. Aus a-[4-Chlor-phenylsulfon]-propionsäurenitril und Hydroxylamin in siedendem Alkohol (Teoeger, Wunderlich, Ar. 253, 229). Nadeln (aus Alkohol). F: 141°.
- a-[4-Chlor-phenylsulfon]-thiopropionsäureamid $C_9H_{19}O_9NClS_9 = C_9H_4Cl\cdot SO_2 \cdot CH(CH_3)\cdot CS\cdot NH_9$. B. Durch Einleiten von H_9S in eine Lösung von a-[4-Chlor-phenylsulfon]-propionsäurenitril in alkoh. Ammoniak (Troeger, Wunderlich, Ar. 258, 229). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 140—141°. In kalter verdünnter Natronlauge unverändert löslich.
- **4.4'-Dichlor-diphenyldisulfid** $C_{12}H_6Cl_2S_2=C_6H_4Cl \cdot S \cdot S \cdot C_6H_4Cl$ (S. 330). B. Entsteht anscheinend bei der Einw. von S_2Cl_2 auf Chlorbenzol in Gegenwart von AlCl₂, neben 4.4'-Dichlor-diphenylsulfid (BÖESEKEN, KONING, R. 30, 128). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,52) 4-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1).
- x-Chlor-diphenylsulfon $C_{13}H_9O_2ClS = C_6H_4Cl\cdot SO_3\cdot C_6H_5$ (S. 330). Geschwindigkeit der Bildung aus Chlorbenzol und Benzolsulfonsäurechlorid in Gegenwart von AlCl₃: OLIVIER, R. 35, 171. Kryoskopisches Verhalten in Benzol bei Gegenwart von AlCl₃: O., R. 35, 176.
- [3.4-Dichlor-phenylmercapto]-essigsäure, S-[3.4-Dichlor-phenyl]-thioglykolsäure $C_2H_0O_2Cl_2S=C_0H_0Cl_2\cdot S\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man setzt diazotiertes 2.4-Dichlor-anilin mit Kaliumxanthogenat um, verseift den Xanthogensäureester mit alkoholisch-wäßriger Natronlauge und kondensiert das so erhaltene Mercaptan mit Chloressigsäure (Kalle & Co., D. R. P. 241839; C. 1912 I, 182; Frdl. 10, 494). Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol. Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure Bis-[5.7-dichlor-thionaphthen-(2)]-indigo.
- [8.4-Dichlor-phenylmercapto]-essigsäure, S-[8.4-Dichlor-phenyl]-thioglykolsäure $C_8H_8O_3Cl_2S=C_9H_3Cl_2\cdot S\cdot CH_3\cdot CO_2H$. B. Man setzt diazotiertes 3.4-Dichlor-anilin mit Kaliumxanthogenat um, verseift den Kanthogensäureester mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge und kondensiert das erhaltene Mercaptan mit Chloressigsäure (Kalle & Co., D. R. P. 245633; C. 1912 I, 1525; Frdl. 10, 499). Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol. Liefert beim Erwärmen mit kons. Schwefelsäure Bis-[5.6-dichlor-thionaphthen-(2)]-indigo.

⁴⁻Brom-thiophenol, 4-Brom-phenylmercaptan C₀H₂BrS = C₄H₄Br·SH (8. 330). B. Aus 4.4'-Dibrom-diphenyldisulfid durch Reduktion mit Zinkstaub und konz. Salzsäure (Bourgeois, Arramam, R. 30, 422). — F: 75°. — Gibt mit Brom in CCl₄ 4.4'-Dibrom-diphenyldisulfid.

Methyl-[4-brom-phenyl]-sulfid, p-Brom-thioanisol $C_7H_7BrS=C_6H_4Br\cdot S\cdot CH_3$ (S. 330). B. Bei der Zersetzung von Methylphenylsulfiddibromid (Bourgeois, Abraham, R. 30, 415). Aus dem Natriumsalz des 4-Brom-thiophenols und CH₃I in Alkohol (B., A., R. 30, 417). Aus Methyl-[4-amino-phenyl]-sulfid durch Diazotieren und Behandeln mit CuBr-Lösung (Gattermann, A. 393, 232). — Durchdringend, aber nicht unangenehm riechende Blättchen (aus Alkohol). F: 38° (G.), 37—37,5° (B., A.). Leicht löslich in Äther und CCl₄ (B., A.).

Methyl-[4-brom-phenyl]-sulfon C,H,OaBrS = C,HaBr·SO₂·CH₃. B. Aus Methyl-[4-brom-phenyl]-sulfid und KMnO₄ in essigsaurer Lösung (Bourgeois, Abraham, R. 30, 416). Aus Methylphenylsulfon und Brom in Gegenwart von FeCl₃ bei 100° (B., A., R. 30, 425). — Krystalle (aus Alkohol). F: 102,5—103°. — Gibt mit PCl₅ bei 200—210° 4-Chlor-

1-brom-benzol.

4-Brom-diphenylsulfid $C_{12}H_0BrS=C_0H_4Br\cdot S\cdot C_0H_5$ (S. 330). B. Zur Bildung durch Bromierung von Diphenylsulfid vgl. BÖESEKEN, WATERMAN, R. **29**, 321; BOURGEOIS, ABRA-HAM, R. 30, 419. Bei der Zersetzung von Diphenylsulfiddibromid (Bou., A.). Neben 4.4'-Dibrom-diphenylsulfid bei der Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig auf Diphenylsulfoxyd (Böe., W., R. 29, 324). Aus p-Dibrom-benzol und Bleithiophenolat bei 225° im Autoklaven (Bou., Fouassin, Bl. [4] 9, 941; R. 30, 431). — Krystalle (aus Petroläther). F: 24,5° (Böe., W.), 25,7° (Bou., A.). Kp₁₄: 187,5° (Bou., A.); K₁₆: 196°; Kp_{24,6}: 206° (Böe., W.). — Gibt mit Bleithiophenolat bei 225° p-Phenylen-bis-phenylsulfid (Bou., F.).

4.4'-Dibrom-diphenylsulfid $C_{18}H_8Br_2S = (C_6H_4Br)_2S$ (8. 331). B. Aus Diphenylsulfid und Brom in Eisessig (Böeseken, Waterman, R. 29, 321) oder CCl₄ (Bourgeois, Abraham, R. 30, 420). Aus Diphenylsulfoxyd durch Einw. von Brom oder Bromwasserstoffsäure (Bör., W.; Bov., A., R. 30, 423). — F: 112,8° (Bov., A.), 112—113° (Bör., W.), 117° (Fries, Vogt, A. 381, 346). Kp₂₀: 243°; Kp₄₀: 268,5° (Bou., A.). Schwer löslich in Alkohol, leichter in Ather, Chloroform und CCl₄ (Bou., A.).

4.4'-Dibrom-diphenylsulfoxyd $C_{12}H_8OBr_9S = (C_6H_4Br)_2SO$. B. Aus Brombenzol und SOCl₂ in Gegenwart von AlCl₃ (Böeseken, Waterman, R. 29, 323). Aus 4.4'-Dibrom-diphenylsulfid durch Kochen mit Salpetersäure (D: 1,4) (Fries, Vogt, A. 381, 346). Aus 4.4'-Dibrom-diphenylsulfiddichlorid und Wasser (F., V.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 152° 4.4'-Dibrom-diphenylsulfiddichioria und wasser (F., v.). — Intysosito (state International (F., V.). (F., V.), 153° (B., W.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Benzin (F., V.). Löslich in konz. Salzsäure; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwach violett (F., V.).

— Gibt mit Bromwasserstoff in Eisessig 4.4'-Dibrom-diphenylsulfid (F., V.). — 4.4'-Dibrom-diphenylsulfiddichlorid C₁₂H₆Cl₂Br₃S = (C₆H₄Br)₃SCl₂. B. Aus 4.4'-Dibrom-diphenylsulfid und Chlor in Benzol (F., V., A. 381, 346). Gelbe Krystalle. Gibt mit Wasser 4.4'-Dibrom-diphenylsulfoxyd. — 4.4'-Dibrom-diphenylsulfiddibromid C₁₂H₃Br₄S = (C₆H₄Br)₃SBr₂. B. Aus 4.4'-Dibrom-diphenylsulfid und Brom in Petroläther (F., V., A. 381, 345). Dunkelrote Blätter. Nur in Gegenwart von freiem Brom beständig. Gibt mit ilbarech üssigem Brom 4.4'-Dibrom-diphenylsulfidtetrahrumid (g. 1) überschüssigem Brom 4.4'-Dibrom-diphenylsulfidtetrabromid (s. u.).

4-Brom-diphenylsulfon $C_{12}H_2O_3BrS = C_4H_4Br\cdot SO_3\cdot C_6H_5$. B. Aus p-Brom-benzolsulfonsäurechlorid und Benzol bei Gegenwart von AlCl₃ (BÖESEKEN, R. 30, 139; OLIVIER, R. 33, 115); Geschwindigkeit dieser Reaktion unter verschiedenen Bedingungen: O., R. **33**, 130, 152; C. 1914 I, 2166. — Tafeln (aus Alkohol). F: 108—108,5^o (korr.) (O., R. 33, 116), 105,5° (Bör.). Kryoskopisches Verhalten in Benzol bei Gegenwart von AlCl₃: O., R. 35, 176.

- Gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 250° Brombenzol (Bör., R. 30, 141).

4'-Chlor-4-brom-diphenylsulfon $C_{12}H_3O_3ClBrS = C_6H_4Br \cdot SO_2 \cdot C_6H_4Cl$. B. Aus p-Brom-benzolsulfonsäurechlorid und Chlorbenzol in Gegenwart von AlCl₃ (BÖESEKEN, R. 80, 139); Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 30°: OLIVIER, R. 83, 162. — F: 157° (B.). - Gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 250-270° 4-Chlor-1-brom-benzol und etwas 1.4-Di-

brom-benzol (B., R. 80, 141).

4.4'-Dibrom-diphenylsulfon $C_{12}H_8O_2Br_2S = (C_6H_4Br)_2SO_2$ (S. 331). B. Aus p-Brombenzol-sulfonsäurechlorid und Brombenzol in Gegenwart von AlCl₃ (Böeseken, Waterman, R. 29, 324; Böe., R. 30, 139); Geschwindigkeit dieser Reaktion: Olivier, R. 38, 163. Durch Oxydation von 4.4'-Dibrom-diphenylsulfid mit KMnO₄ in essigsaurer Lösung (Bourgeois, Abraham, R. 30, 421). Durch Oxydation von 4.4'-Dibrom-diphenylsulfoxyd mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Böe., W.). — F: 172° (Böe.; Bou., A.). — Gibt mit PCl₅ bei 200—210° 4-Chlor-1-brom-benzol (Bou., A.). Beim Erhitzen mit Schwefel auf 250—275° entsteht p-Dibrom-benzol (Böe.). — 4.4'-Dibrom-diphenylsulfiddebromid und überschüssigem Brom in Petroläther (Fries. Voor. A. 381, 345). Braunlichrote, bronzeglänzende Krystalle. Nur in Petrolather (Fries, Voot, A. 381, 345). Braunlichrote, bronzeglanzende Krystalle. Nur bei Gegenwart von freiem Brom beständig.

[4-Brom-phenylsulfon]-dichloressigsäurenitril $C_0H_4O_2NCl_2BrS = C_0H_4Br \cdot SO_2$ CCl. CN. B. Aus [4-Brom-phenylsulfon]-essigsaurenitril und Chlorkalk in Eisessig (TROEGER,

KROSEBERG, J. pr. [2] 87, 75). — Nadeln (aus Alkohol). F: 105—106°.

- a [4 Brom phenylsulfon] propionsäureamid $C_0H_{10}O_3NBrS = C_0H_4Br \cdot SO_3 \cdot CH(CH_2) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus a-[4-Brom-phenylsulfon]-propionsäurenitril durch Einw. von verd. Natroniauge (Troeger, Wunderlich, Ar. 258, 230). Schuppen (aus Wasser). F: 196,5°.
- a [4 Brom phenylsulfon] propionsäurenitril $C_9H_8O_2NBrS = C_6H_4Br \cdot SO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CN$. B. Aus a-Chlor-propionitril und p-brom-benzolsulfinsaurem Natrium (Troeger, Wunderlich, Ar. 253, 230). Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 98°. Schwer löslich in Wasser und kalter verdünnter Natronlauge.
- a-[4-Brom-phenylsulfon]-propionsäureamidoxim $C_9H_{11}O_3N_2BrS = C_6H_4Br\cdot SO_3\cdot CH(CH_3)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH_2$. B. Aus a-[4-Brom-phenylsulfon]-propionsäurenitril und Hydroxylamin (Troeger, Wunderlich, Ar. 253, 230). Nadeln mit $^1/_2$ H_2O (aus verd. Alkohol). F: 145°. Wird bei 105° wasserfrei.
- $a-[4-Brom-phenylsulfon]-thiopropionsäureamid <math>C_9H_{10}O_2NBrS_2=C_6H_4Br\cdot SO_9\cdot CH(CH_3)\cdot CS\cdot NH_2$. B. Aus $a-[4-Brom-phenylsulfon]-propionsäurenitril und <math>H_2S$ in alkoh. Ammoniak (Tromcur, Wunderlich, Ar. 253, 231). Gelbliche, prismatische Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 176°.

Optisch aktive β -[4-Brom-phenylmercapto]-a-acetamino-propionsäure, p-Bromphenylmercaptursäure $C_{11}H_{12}O_3NBrS = C_6H_4Br\cdot S\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ (S. 333). 1 g löst sich in 2000 g warmem Wasser (Saxl, C. 1913 II, 166). — Bactericide Wirkung: S.

- 4.4'-Dibrom-diphenyldisulfid $C_{19}H_8Br_8S_9=C_6H_4Br\cdot S\cdot S\cdot C_6H_4Br$ (8. 334). B. Aus Diphenyldisulfid und 2 Mol unverdünntem Brom (Bourgeois, Abraham, R. 30, 421). Aus 4-Brom-thiophenol und $^{1}/_{2}$ Mol Brom in CCl₄ (B., A.). Gibt mit Zinkstaub und konz. Salzsäure 4-Brom-thiophenol.
- 4.4'-Dibrom-diphenyldisulfoxyd $C_{18}H_8O_3Br_2S_2 = C_6H_4Br \cdot SO \cdot SO \cdot C_6H_4Br \cdot 1$). B. Entsteht neben p-Brom-benzolsulfonsäure aus p-Brom-benzolsulfinsäure durch Erhitzen über den Schmelzpunkt (Olivier, R. 33, 105) oder durch Einw. von Wasser (König, H. 16, 546) bei 120—130° im Einschlußrohr (Knoevenagel, Polack, B. 41, 3328) oder aus dem Anhydrid der p-Brom-benzolsulfinsäure durch längeres Aufbewahren (Kn., P.). Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 160,5° (korr.) (O.), 155,5° (Kn., P.). Schwer löslich in Alkohol und Aceton, löslich in Chloroform (O.). Wird durch Kalilauge zersetzt (O.).

Methyl-[2-jod-phenyl]-sulfid, o-Jod-thioanisol $C_7H_7IS = C_6H_4I \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[2-amino-phenyl]-sulfid durch Diazotieren und Behandeln mit KI (ZINCKE, SIEBERT, B. 48, 1247). — Hellgelbes Öl von schwachem, eigenartigem Geruch. Kp₂₀: 173°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Mit Wasserdampf flüchtig.

Methyl-[2-jod-phenyl]-sulfon C₂H₂O₂IS = C₆H₄I·SO₂·CH₃. B. Aus Methyl-[2-jod-phenyl]-sulfid durch Erwärmen mit überschüssigem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (ZINCKE, SIEBERT, B. 48, 1247). — Nadeln (aus Alkohol). F: 106—107°. Leicht löslich in Eisessig, schwerer in Alkohol.

Methyl-[3-jod-phenyl]-sulfid, m-Jod-thioanisol $C_7H_7IS = C_8H_4I \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[3-amino-phenyl]-sulfid durch Diazotieren und Behandeln mit KI (ZINCKE, MÜLLER, B. 46, 783). — Fast farbloses Öl von schwachem, eigenartigem Geruch. Kp₁₆: 157°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Mit Wasserdampf flüchtig.

4 - Jod - thiophenol, 4 - Jod - phenylmercaptan $C_6H_4IS = C_6H_4I\cdot SH$ (8. 335). Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 85° (ZINGEE, JÖRG, B. 43, 3450). Kaum löslich in Wasser.

Methyl-[4-jod-phenyl]-sulfid, p-Jod-thioanisol $C_7H_7IS = C_6H_4I \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus diazotiertem Methyl-[4-amino-phenyl]-sulfid und KI (ZINCKE, JÖRG, B. 43, 3448; GATTERMANN, A. 393, 232). — Blättchen (aus Methanol). F: $38^{\circ}(Z_1, J_1)$, $45^{\circ}(G_1)$. Unlöslich in Wasser (Z., J.). — Gibt mit Salpetersäure (D: 1,5) Methyl-[4-jod-phenyl]-sulfoxyd (Z., J.). Liefert mit Chlor in Chloroform bei 10-12-stdg. Einw. 4-[Trichlormethylmercapto]-phenyljodid-chlorid, bei längerer Einw. p-Jod-benzolsulfonsäurechlorid (Z., J.). Gibt mit Brom in Chloroform Methyl-[4-jod-phenyl]-sulfiddibromid (Z., J.).

Methyl-[4-jod-phenyl]-sulfoxyd C₇H₇OIS = C₆H₄I·SO·CH₃. B. Aus Methyl-[4-jod-phenyl]-sulfid und Salpetersäure (D: 1,5) (ZINCRE, JÖBG, B. 43, 3448). Durch Einw. von Wasser auf Methyl-[4-jod-phenyl]-sulfiddibromid (Z., J.). — Nadeln (aus Bensin). F: 112°. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Äther, ziemlich in heißem Wasser. — Methyl-[4-jod-phenyl]-sulfiddibromid C₇H₇Br₂IS = C₆H₄I·SBr₃·CH₃. B. Aus Methyl-[4-jod-phenyl]-sulfid und Brom in Chloroform (Z., J.). Aus dem Sulfoxyd und HBr in Chloroform (Z., J.). Dunkelrote Nadeln (aus Chloroform). Gibt mit Wasser das Sulfoxyd.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 148 Anm.

Äthyl-[4-jod-phenyl]-sulfid, p-Jod-thiophenetol $C_bH_bIS = C_cH_bI \cdot S \cdot C_2H_5$ (S. 335). B. [Aus diazotiertem Äthyl-[4-amino-phenyl]-sulfid ... (Monter-Williams, Soc. 89, 278); Gattermann, A. 393, 233; Willeroff, Klinger, J. pr. [2] 85, 189). — Gibt mit Chlor in Chloroform ein unbeständiges Jodidchlorid, das sich unter Bildung von p-Jod-benzol-sulfonsäurechlorid zersetzt (W., K.).

Äthyl-[4-jod-phenyl]-sulfon $C_8H_9O_2IS = C_8H_4I \cdot SO_2 \cdot C_9H_5$. B. Aus p-Jod-thio-phenetol und CrO_3 in Eisessig (WILLGERODT, KLINGER, J. pr. [2] 85, 192). — F: 83°.

Äthyl-[4-jodoso-phenyl]-sulfon $C_8H_9O_3IS = C_9H_8 \cdot SO_2 \cdot C_8H_4 \cdot IO$ und Salze vom Typus $C_9H_5 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot IAc_2$. B. Man läßt auf Äthyl-[4-jod-phenyl]-sulfon in Chloroform Chlor einwirken und behandelt das entstandene 4-Äthylsulfon-phenyljodidchlorid mit Sodalösung (WILLGERODT, KLINGER, J. pr. [2] 85, 193). — Zersetzt sich bei 235°. — 4-Äthylsulfon-phenyljodidchlorid $C_2H_5 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot ICl_2$. Grünlichgelb, krystallinisch. Zersetzt sich bei 118°. Gibt beim Aufbewahren Chlor ab. — Acetat $C_2H_5 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot I(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Nadeln. F: 167—170°.

Äthyl-[4-jodo-phenyl]-sulfon $C_8H_9O_4IS = C_9H_8 \cdot SO_9 \cdot C_0H_4 \cdot IO_2$. B. Aus 4-Äthyl-sulfon-phenyljodidchlorid durch Einw. von unterchloriger Säure (WILLGERODT, KLINGER, J. pr. [2] 85, 193). — Oktaeder (aus Eisessig oder Wasser). Explodiert bei 220°.

- **4-Jod-diphenylsulfid** $C_{13}H_0IS = C_0H_5 \cdot S \cdot C_0H_4I$. B. Durch Einw. von KI auf diazotiertes **4-Amino-diphenylsulfid** (Willgerodt, Klinger, J. pr. [2] **85**, 194). Blättchen (aus Alkohol). F: 35°. Kp₁₁: 230°.
- **4-Jod-diphenylsulfoxyd** $C_{12}H_5OIS = C_6H_5 \cdot SO \cdot C_6H_4I$. B. Aus 4-Jod-diphenylsulfid und der berechneten Menge Chromsäure in kalter essigsaurer Lösung (Willgerodt, Klinger, J. pr. [2] **85**, 196). Krystalle (aus Alkohol und Ather). F: 106° .
- **4-Jod-diphenylsulfon** $C_{12}H_9O_4IS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4I$. B. Aus 4-Jod-diphenylsulfid und CrO_3 in Eisessig bei Wasserbadtemperatur (WILLGERODT, KLINGER, J. pr. [2] **85**, 196). Aus p-Jod-benzolsulfonsäurechlorid und Benzol bei Gegenwart von $AlCl_3$ (W., K.; OLIVIER, R. **35**, 111); Kinetik dieser Reaktion: O., R. **33**, 248. Nadeln (aus Alkohol). F: 141° (W., K.).
- 4-Jodoso-diphenylsulfon $C_{12}H_9O_3IS = C_9H_8 \cdot SO_2 \cdot C_8H_4 \cdot IO$ und Salze vom Typus $C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot IAc_2$. B. Man läßt auf 4-Jod-diphenylsulfon in Chloroform Chlor einwirken und behandelt das entstandene 4-Phenylsulfon-phenyljodidchlorid mit Sodalösung (WILLGERODT, KLINGER, J. pr. [2] 85, 197). Schwach gelbes Pulver (aus Benzol). Zersetzt sich bei 210°. 4-Phenylsulfon-phenyljodidchlorid $C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot ICl_2$. Krystalle (aus Chloroform). Zersetzt sich bei 130°. Acetat $C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot I(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 195°.
- **4-Jodo-diphenylsulfon** $C_{12}H_9O_4IS = C_6H_5 \cdot SO_3 \cdot C_6H_4 \cdot IO_2$. B. Durch Einw. von unterchloriger Säure auf 4-Jodose-diphenylsulfon (Willgerodt, Klinger, J. pr. [2] 85, 198). Blättchen (aus Eisessig oder Wasser). Explodiert bei 220—223°. Sehr schwer löslich in Wasser und Eisessig.
- [4 Jod phenylsulfon] dichloressigsäurenitril $C_0H_4O_3NCl_2IS = C_0H_4I \cdot SO_3 \cdot CCl_2\cdot CN$. B. Aus [4 Jod phenylsulfon] essigsäurenitril und Chlorkalk in Eisessig (Tronger, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 75). Prismen (aus Alkohol). F: 111—112°.

Trichlormethyl-[4-jod-phenyl]-sulfid C₇H₄Cl₃IS = CCl₃·S·C₆H₄I. B. Aus 4-[Trichlormethylmercapto]-phenyljodidchlorid durch Einw. von Natronlauge oder durch aufeinanderfolgende Behandlung mit KI und Na₂S₂O₃ (ZINCKE, JÖRG, B. 43, 3449). — Eigenartig riechende Nadeln (aus Benzin). F: 103°. Leicht flüchtig. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, schwer in Alkohol. — Gibt mit siedendem Anilin 4-Jod-phenylmercaptan und N.N'.N"-Triphenyl-guanidin.

Trichlormethyl-[4-jodoso-phenyl]-sulfid $C_7H_4OCl_3IS = CCl_3 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot IO$. Salz-saures Salz, 4-[Trichlormethylmercapto]-phenyljodidchlorid $CCl_3 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot ICl_8$. B. Aus Methyl-[4-jod-phenyl]-sulfid und Chlor in Chloroform (ZINCKE, JÖRG, B. 43, 3449). Blaßgelbe Nadeln. Gibt bei Behandlung mit Natronlauge oder mit KI und Na₂S₂O₃ Trichlormethyl-[4-jod-phenyl]-sulfid.

a-[4-Jod-phenylsulfon]-propionsäureamid $C_0H_{10}O_3NIS = C_0H_4I \cdot SO_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_4$. B. Aus a-[4-Jod-phenylsulfon]-propionsäurenitril und verd. Natronlauge (Teoegee, Wunderlich, Ar. 253, 232). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 210°.

a-[4-Jod-phenylsulfon]-propionsäurenitril $C_2H_3O_2$ NIS = $C_8H_4I \cdot SO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CN$. B. Aus a-Chlor-propionitril und p-jod-benzolsulfinsaurem Natrium (Troeger, Wunderlich, Ar. 253, 231). — Nadeln (aus Alkohol). F: 115°. Unlöslich in Wasser und in kalter verdünnter Natronlauge.

a-[4-Jod-phenylsulfon]-propionsäureamidoxim $C_0H_{11}O_0N_2IS = C_0H_4I \cdot SO_2 \cdot CH(CH_2) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH_2$. B. Aus a-[4-Jod-phenylsulfon]-propionsäurenitril und Hydroxylamin (TROEGER, WUNDERLICH, Ar. 253, 232). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 167°.

 $a-[4-Jod-phenylsulfon]-thiopropionsäureamid <math>C_0H_{10}O_2NIS_3=C_0H_4I\cdot SO_3\cdot CH(CH_3)\cdot CS\cdot NH_2$. B. Aus a-[4-Jod-phenylsulfon]-propionsäurenitril und H_2S in alkoh. Ammoniak (Tronger, Wunderlich, Ar. 253, 232). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 182°.

 β -[4-Jod-phenylmercapto]-a-acetamino-propionsäure, p-Jod-phenylmercaptur-säure $C_{11}H_{12}O_2NIS = C_2H_2I \cdot S \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CO_2H$ (8. 336). B. Im Organismus des Kaninchens nach Eingabe von Jodosobenzol oder Jodobenzol (Luzzato, Satta, C. 1910 I, 753; II, 400).

2-Nitro-thiophenol, 2-Nitro-phenylmercaptan $C_0H_5O_2NS = O_2N \cdot C_0H_4 \cdot SH$ (S. 337). B. Aus 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid durch Reduktion mit Glucose und Natronlauge in alkoholisch-wäßriger Lösung (Claasz, B. 45, 2427). {Aus 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid ... mit NaSH ... (Brand, B. 42, 3465); B., Wirsing, B. 46, 823 Anm. 1).

Methyl-[2-nitro-phenyl]-sulfid, o-Nitro-thioanisol $C_7H_7O_2NS = O_4N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH_3$ (S. 337). F: 58—60° (Clasz, B. 45, 1022). — Gibt mit 1 Mol Brom in starker Essigsäure Methyl-[4-brom-2-nitro-phenyl]-sulfid.

Methyl-[2-nitro-phenyl]-sulfoxyd $C_7H_7O_3NS=O_2N\cdot C_6H_4\cdot SO\cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[2-nitro-phenyl]-sulfid und Chromsäure in essigsaurer Lösung (SCHICK, Dissertation [Freiburg 1906], S. 15). — Gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 100° (SCH.), $101-102^\circ$ (ZINCKE, FARE, A. 391, 70 Anm.).

Methyl - [2 - nitro - phenyl] - sulfon C₇H₇O₄NS = O₂N·C₆H₄·SO₂·CH₃. B. Aus Methyl-[2-nitro-phenyl]-sulfid durch Oxydation mit überschüssiger Chromsäure in Eisessig (SCHCK, Dissertation [Freiburg 1906] S. 16) oder mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig (CLASZ, B. 45, 1023). Aus dem Silbersalz der o-Nitro-benzolsulfinsäure und Methyljodid (ZINCKE, FARR, A. 391, 74). — Blättchen oder Spieße (aus Methanol). F: 102° (SCH.), 106° (CL.; Z., F.). Leicht löslich in Eisessig und Benzol, schwerer in Alkohol (Z., F.); sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol. Benzol und Eisessig, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin und Wasser (CL.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure Methyl-[2-amino-phenyl]-sulfon, mit Zinkstaub und 90°/0; ger Essigsäure 2.2′-Bis-methylsulfon-azoxybenzol, mit Zinkstaub und 40°/0; ger Essigsäure Methyl-[2-hydroxylamino-phenyl]-sulfon (CL.).

Äthyl-[2-nitro-phenyl]-sulfon $C_8H_9O_4NS = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_2H_5$. B. Neben o-Nitro-benzolsulfinsāure bei der Reduktion von o-Nitro-benzolsulfinsäurechlorid mit $SnCl_2$ und Salzsäure in Alkohol (Claasz, A. 380, 314). — Tafeln (aus Alkohol). F: 58° .

- **2-Nitro-diphenylsulfid** $C_{12}H_0O_2NS = O_2N \cdot C_0H_4 \cdot S \cdot C_0H_5$ (S. 337). B. Aus Natriumthiophenolat und o-Brom-nitrobenzol in Alkohol (Bourgeois, Huber, Bl. [4] 9, 947; R. 31, 38). Hellorangefarbige Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 80,2°.
- **2-Nitro-diphenylsulfon** $C_{12}H_{9}O_{4}NS = O_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot SO_{5} \cdot C_{6}H_{5}$ (S. 338). B. Aus 2-Nitro-diphenylsulfid und KMnO₄ in essignaurer Lösung (Bourgeois, Huber, Bl. [4] 9, 947; R. 31, 39). Färbt sich im Licht langsam braun.
- 2.2'-Dinitro-diphenylsulfon $C_{12}H_8O_6N_2S = (O_2N\cdot C_6H_4)_2SO_2$ (S. 338). Der Artikel des Hptw. ist zu streichen.
- B. 2.2'-Dinitro-diphenylsulfon entsteht aus 2.2'-Dinitro-diphenylsulfid durch Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,5) bei 180° (Lobry de Bruyn, Blanksma, R. 20, 118) oder mit Chromschwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Grandmougin, C. r. 174, 394). Aus dem o-Nitro-benzoldiazoniumsalz der o-Nitro-benzolsulfinsäure beim Kochen mit Wasser (Claasz, B. 44, 1419). Nadeln (aus Alkohol). F: 189° (G.) 1, 164° (C.), 163° (L. de Br., Bl.).

 $a.\beta$ -Bis-[2-nitro-phenylmercapto]-äthan, Äthylen-bis-[2-nitro-phenylsulfid] $C_{14}H_{12}O_4N_2S_3 = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot S \cdot CH_2 \cdot S \cdot C_8H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 2-Nitro-thiophenol und Äthylenbromid in alkal. Lösung (Claasz, B. 45, 1026; Fromm, Benzinger, Schäffer, A. 394, 331). — Gelbe Prismen (aus Pyridin oder Nitrobenzol). F: 206—208° (C.), 207° (F., B., Sch.). Unlöslich außer in Nitrobenzol und Pyridin (C.).

 $a.\beta$ -Bis-[2-nitro-phenylsulfoxyd]-äthan, Äthylen-bis-[2-nitro-phenylsulfoxyd] $C_{14}H_{12}O_4N_2S_3=O_2N\cdot C_4H_4\cdot SO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot SO\cdot C_4H_4\cdot NO_2$. B. Aus Äthylen-bis-[2-nitro-phenylsulfid] und CrO₃ in Eisessig (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 332). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 145°.

¹⁾ Wie bereits GRANDMOUGIN bemerkt hat, ist dieser Schmelzpunkt fast der gleiche wie der des 2.2'-Dinitro-diphenylsulfoxyds (*Hptw. S. 337*). Da die Schwefel- und Stickstoff-Gehalte beider Verbindungen sehr nahe beieinander liegen, ist mit der Möglichkeit einer Verwechslung zu rechnen.

- $a.\beta$ -Bis-[2-nitro-phenylsulfon]-äthan, Äthylen-bis-[2-nitro-phenylsulfon] $C_{14}H_{12}O_8N_2S_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_3\cdot CH_3\cdot SO_3\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus Äthylen-bis-[2-nitro-phenylsulfid] durch. Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Claasz, B. 45, 1027) oder mit CrO₃ in Eisessig (Fromm, Benzinger, Schäffer, A. 894, 332). Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 258° (C.)²). Sehr wenig löslich in siedendem Eisessig, leichter in siedendem Nitrobenzol, leicht in Pyridin, unlöslich in den meisten übrigen Lösungsmitteln (C.). Wird durch Zinkstaub in 50°/oiger Essigsäure zu α.β-Bis-[2-amino-phenylsulfon]-äthan, durch (NH₄)₂S in der Wärme zu 2.2′-Dinitro-diphenyldisulfid reduziert (C.).
- a. β -Bis-[2-nitro-phenylmercapto]-āthylen $C_{14}H_{10}O_4N_5S_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH:CH\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 2-Nitro-thiophenol oder 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid durch Umsetzung mit a. β -Dichlor-āthylen und alkoh. Kalilauge (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 328). Gelbe Blättchen (aus Anilin). F: 215°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.
- Bis-[2-nitro-phenylmercapto]-acetylen $C_{14}H_8O_4N_2S_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C:C\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_4$. B. Aus $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -bis-[2-nitro-phenylmercapto]-āthan und alkoh. Kalilauge (FROMM, BENZINGER, SCHÄFER, A. 394, 329). Gelbe Nadeln (aus Chloroform). F: 225°. Explodiert bei stärkerem Erhitzen.
- a. β -Dibrom-a. β -bis-[2-nitro-phenylmercapto]-äthan $C_{14}H_{10}O_4N_2Br_2S_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CHBr\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus a. β -Bis-[2-nitro-phenylmercapto]-äthylen und Brom in Chloroform (FROMM, BENZINGER, SCHÄFER, A. 394, 328). Citronengelbe Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 132°. Gibt mit alkoh. Kalilauge Bis-[2-nitro-phenylmercapto]-acetylen.
- a.a. β . β -Tetrakis-[2-nitro-phenylmercapto]-äthan, Glyoxal-tetrakis-[2-nitro-phenylmercaptal] $C_{26}H_{16}O_{8}N_{4}S_{4} = (O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot S)_{2}CH\cdot CH(S\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2})_{2}$. B. Aus a. β -Dibrom-a. β -bis-[2-nitro-phenylmercapto]-āthan und dem Natriumsalz des 2-Nitro-thiophenols in Alkohol (Fromm, Benzinger, Schäffer, A. 394, 329). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 178°.
- $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -bis-[2-nitro-phenylmercapto]-äthylen $C_{14}H_8O_4N_8Br_2S_2=O_5N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CBr: CBr\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus Bis-[2-nitro-phenylmercapto]-acetylen und Brom in Chloroform (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 329). Gelbe Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 209°.
- [2-Nitro-phenyl]-acetonyl-sulfid, [2-Nitro-phenylmercapto]-aceton $C_0H_0O_3NS=O_2N\cdot C_0H_4\cdot S\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von o-Nitro-phenylschwefelchlorid (S. 157) mit Aceton (ZINCRE, FARB, A. 391, 87). Hellgelbe Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol oder Benzin). F: 81°. Leicht löslich in Aceton, Eisessig und Benzol, schwerer in Alkohol und Benzin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- Dibrommethyl-[2-nitro-phenyl]-sulfoxyd $C_7H_8O_8NBr_2S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot SO\cdot CHBr_2$. B. Aus S-[2-Nitro-phenyl]-thioglykolsäure und überschüssigem Brom in Eisessig auf dem Wasserbad (Claasz, B. 45, 1023). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 141°. Sehr leicht löslich in Aceton, leicht in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser und Äther.
- Dibrommethyl-[2-nitro-phenyl]-sulfon $C_7H_5O_4NBr_2S = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot CHBr_2$. B. Aus [2-Nitro-phenylsulfon]-essigsaure und Brom in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (CLAASZ, B. 45, 1024). Prismen (aus Alkohol). F: 138°. Durch Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Natronlauge und Oxydation des Reaktionsproduktes mit HgO oder Jod entsteht 3-Oxy-benzthiazolon-(2)-dioxyd-(1.1) $C_6H_4 < \frac{N(OH)}{SO_4} > CO$.
- 2-Nitro-1-rhodan benzol, 2-Nitro-phenylrhodanid $C_7H_4O_2N_2S=O_2N_3\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CN$ (S. 337). B. Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid (S. 157) und KCN in Eisessig (ZINGKE, Farr, A. 391, 66). Gelbe Nadeln (aus Benzol oder Eisessig). F: 130°; unzersetzt sublimierbar (Z., Fa.). Gibt bei der elektrolytischen Reduktion an Bleikathoden in alkoh. Salzsäure 2-Amino-benzthiazol und wenig o-Amino-thiophenol (Fichter, Beck, B. 44, 3638; vgl. dazu Fi., Schonlau, B. 48, 1151), an Kupferkathoden in alkoh. Schwefelsäure 3-Rhodan-4-amino-phenol (Fi., B.).
- [2-Nitro-phenylmercapto]-essigsäure, S-[2-Nitro-phenyl]-thioglykolsäure $C_8H_7O_4NS=O_3N\cdot C_0H_4\cdot S\cdot CH_2\cdot CO_3H$ (S. 337). B. Durch Kondensation von 2-Nitro-thiophenol mit Chloressigsäure (Claasz, B. 45, 749, 2426). Gelbbraune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 163—164°. Sehr leicht löslich in Äther, löslich in Eisessig, Alkohol, schwer löslich in siedendem Benzol, unlöslich in Ligroin. Löslich in Sodalösung mit gelber Farbe; zersetzt sich beim Erwärmen mit Natronlauge. Gibt bei der Oxydation mit 3°/aigem Wasserstoffperoxyd in Eisessig [2-Nitro-phenylsulfoxyd]-essigsäure, mit 30°/oigem Wasser-

¹) Der von Fromm, Benzinger, Schäfer angegebene Schmelzpunkt (164°) ist nach Priv.-Mitt. von CLAASZ ziemlich unwahrscheinlich.

stoffperoxyd in Eisessig oder mit KMnO₄ bei Gegenwart von MgSO₄ in Wasser [2-Nitro-phenylsulfon]-essigsäure (C., B. 45, 750; D. R. P. 256342; C. 1913 I, 865; Frdl. 11, 160). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in Eisessig Oxodihydro-benzoparathiazin (s. nebenstehende Formel) (C., B. 45, 751; D. R. P. 256342). Gibt mit überschüssigem Brom in Eisessig Dibrommethyl-[2-nitro-phenyl]-sulfoxyd (C., B. 45, 1023). Läßt sich durch Behandlung mit Chlorsulfonsäure in Bis-[7-nitro-thionaphthen-(2)]-indigo überführen (vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 252771; C. 1913 II, 1794; Frdl. 11, 305).

- [2-Nitro-phenylmercapto]-essigsäureäthylester $C_{10}H_{11}O_4NS = O_*N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid durch Reduktion mit Na₂S und NaOH in wäßrig-alkoholischer Lösung und Umsetzung des erhaltenen Natriumsalzes des 2-Nitro-thiophenols mit Chloressigsäureüthylester (CLAASZ, B. 45, 1028). Hellbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 46–48°. Sehr leicht löslich in Aceton und Benzol, leicht in Äther, Alkohol und Eisessig, unlöslich in Ligroin.
- [2-Nitro-phenylsulfoxyd]-essigsäure $C_8H_7O_8NS=O_8N\cdot C_8H_4\cdot SO\cdot CH_2\cdot CO_8H$. B. Aus S-[2-Nitro-phenyl]-thioglykolsäure durch Oxydation mit 3% jegem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei Wasserbadtemperatur (Claasz, B. 45, 750). Gelbliche Spieße. F: 185—186% (Zers.). Leicht löslich in Eisessig, heißem Aceton, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol, Ligroin und kaltem Wasser.
- [2-Nitro-phenylsulfoxyd]-essigsäureäthylester $C_{10}H_{11}O_{2}NS = O_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot SO \cdot CH_{2} \cdot CO_{2} \cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus [2-Nitro-phenylmercapto]-essigsäureäthylester und $30^{0}/_{0}$ igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Claasz, B. 45, 1028). Schwach gelbliche Nadeln (aus Äther). F: 75—78°. Löslich in verd. Natronlauge mit blutroter Farbe. Gibt mit FeCl₂ eine hellgelbe Färbung.
- [2-Nitro-phenylsulfon]-essigsäure C₈H₇O₆NS = O₂N·C₆H₄·SO₃·CH₂·CO₂H. B. Aus [2-Nitro-phenylmercapto]-essigsäure durch Oxydation mit 30% igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei Wasserbadtemperatur (CLAASZ, B. 45, 750) oder mit KMnO₄ in Gegenwart von MgSO₄ in Wasser bei 10—15% (C., D.R. P. 256342; C. 1913 I, 865; Frdl. 11, 160). Prismen (aus Wasser). F: 173—174%; leicht löslich in Alkohol, Eisessig, heißem Wasser, unlöslich in Ather, Benzol, Ligroin (C.). Liefert bei der Reduktion mit Eisenspänen oder Zinkstaub und wäßr. NaCl-Lösung bei 80—90% [2-Amino-phenylsulfon]-essigsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 269337; C. 1914 I, 508; Frdl. 11, 162), die bei Einw. von überschüssiger Salzsäure in Sulfazon (s. nebenstehende Formel) übergeht (H. F., D. R. P., 269428; C. 1914 I, 507; Frdl. 11, 162) (CH₂ SO₂ CH₃ 161); Sulfazon entsteht auch bei der Reduktion von Nitrophenylsulfonessigsäure mit Zinkstaub und heißer 50% jeger Essigsäure (C.). Nitrophenylsulfonessigsäure gibt mit 4 Atomen Brom in essigsaurer Lösung Dibrommethyl-[2-nitro-phenyl]-sulfon (C., B. 45, 1024).
- [2-Nitro-phenylsulfon]-essigsäureäthylester $C_{10}H_{11}O_6NS = O_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot CH_3\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Aus [2-Nitro-phenylmercapto]-essigsäureäthylester und überschüssigem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Claasz, B. 45, 1028). Prismen. F: 55—57°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in Ather. Gibt mit wäßr. Natronlauge eine gelbe Färbung. Wird durch (NH₄)₂S in Alkohol zu 2.2′-Dinitro-diphenyldisulfid reduziert. Gibt mit salpetriger Säure o-Nitro-benzolsulfinsäure.
- 2-Nitro-benzol-sulfensäure-(1)-methylester, Methylester des o-Nitro-phenylschwefelhydroxyds $C_7H_7O_3NS=O_2N\cdot C_9H_4\cdot S\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid (S. 157) und Natriummethylat in Methanol (Zincke, Farr, A. 391, 70). Gelbe Tafeln oder Nadeln (aus Hexan oder Methanol). F: 54°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Chloroform, weniger in Benzin und Methanol. Wird durch Wasserstoffperoxyd in Eisessig zu o-Nitro-benzolsulfinsäure und wenig 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfoxyd oxydiert. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure o-Nitro-phenylschwefelchlorid. Gibt bei der Verseifung mit verd. Alkali 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfoxyd.
- 2-Nitro-benzol-sulfensäure-(1)-äthylester, Äthylester des o-Nitro-phenylschwefelhydroxyds $C_8H_9O_3NS=O_3N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid (S. 157) und Natriumäthylat in absol. Alkohol (ZINCKE, FARR, A. 391, 71). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 26°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eiseusig, schwerer in Alkohol.
- 2-Nitro-bensol-sulfensäure-(1)-phenylester, Phenylester des o-Nitro-phenylschwefelhydroxyds $C_{12}H_5O_3NS = O_2N\cdot C_6H_6\cdot S\cdot O\cdot C_6H_5$. B. Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid und Natriumphenolat in Äther (ZINCKE, FARE, A. 391, 71). Gelbe Tafeln oder Nadeln (aus Hexan oder Alkohol). F: 72°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol und Benzin. Im Vakuum haltbar; zerfließt an der Luft zu einer schwarzen, nach Phenol riechenden Flüssigkeit.

- 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid C₁₂H₈O₄N₂S₃ = O₂N·C₆H₄·S·S·C₆H₄·NO₂ (S. 338).

 B. Durch Einw. von Bromwasserstoff in siedendem Eisessig auf o-Nitro-benzolsulfinsāure (FRIES, SCHÜRMANN, B. 47, 1199). Aus 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfoxyd durch Einw. von Bromwasserstoff in siedendem Eisessig (FR., SCH., B. 47, 1202; vgl. ZINCKE, FARB, A. 391, 73) oder von Jodwasserstoff (Z., F.). Bei der Reduktion von [2-Nitro-phenylsulfon]essigsäureäthylester mit (NH₄)₂S in Alkohol (CLAASZ, B. 45, 1029). Darstellung aus o-Chlornitrobenzol und Na₂S₂: Möhlau, Beyschlag, Köhres, B. 45, 133; ZINCKE, FARB, A. 391, 63 Anm. 2; Organic Syntheses 8 [New York 1928], S. 64. Hellgelbe Blättchen oder Nadeln (aus Eisessig). F: 195° (M., B., K.; C.), 198° (FR., SCH.), 198—199° (Z., F.). Gibt bei der Reduktion mit Zinn, konz. Salzsäure und 50°/ojger Essigsäure 2-Amino-thiophenol (C., B. 45, 1029), mit Hydrazinhydrat und Alkohol 2.2'-Diamino-diphenyldisulfid (M., B., K.), mit Glucose und Natronlauge in Alkoh.l 2-Nitro-thiophenol (C., B. 45, 2426). Gibt mit Chlor in CCl₄ o-Nitro-phenylschwefelchlorid, in Eisessig o-Nitro-benzolsulfonsäurechlorid, mit Brom in CCl₄ o-Nitro-phenylschwefelchlorid, in Eisessig o-Nitro-benzolsulfonsäurechlorid, mit Brom in CCl₄ o-Nitro-phenylschwefelchlorid (Z., B. 44, 770; Z., F., A. 391, 63, 67).
- 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfoxyd C₁₂H₈O₆N₂S₂ = O₂N·C₆H₄·SO·SO·C₆H₄·NO₂¹). B. Neben 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid durch Einw. von verd. Natronlauge, von Kaliumacetat oder Natriumacetat in siedendem Eisessig oder von Methanol oder Alkohol in der Kälte auf o-Nitro-phenylschwefelchlorid (ZINCKE, FARR, A. 391, 72). Bei der Einw. von o-Nitro-phenylschwefelchlorid auf o-nitro-benzolsulfinsaures Silber in warmem Ather (Z., F.). Blättchen. F: 142—143°; leicht löslich in Benzol, Eisessig, Chloroform, schwerer in Benzin und Alkohol (Z., F.). Gibt mit Bromwasserstoff in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur o-Nitro-phenylschwefelbromid, bei Siedetemperatur 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid (FRIES, SCHÜRMANN, B. 47, 1202); nach ZINCKE, FARR entsteht bei der Einw. von Bromwasserstoff ein Bromid, das im Vakuum in Brom und 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid zerfällt und bei sofortiger Einw. von Wasser das Disulfoxyd zurückbildet. Gibt mit Jodwasserstoff 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid (Z., F.). Liefert beim Kochen mit Alkalien 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid und o-Nitro-benzolsulfinsäure (Z., F.).
- 2-Nitro-benzol-sulfensäure-(1)-anhydrid, Bis-[2-nitro-phenylschwefel]-oxyd $C_{12}H_8O_5N_2S_2=(O_2N\cdot C_6H_4\cdot S)_2O$. B. Beim Schütteln von o-Nitro-phenylschwefelchlorid mit Wasser (ZINCKE, FARR, A. 391, 67). Gelbe Tafeln (aus Benzol). Schmilzt bei 92—93° unter Schwarzfärbung, erstarrt bei höherer Temperatur wieder und schmilzt oberhalb 180° zum zweitenmal; größere Mengen verpuffen unmittelbar nach dem Schmelzen (Z., F.). Schwer löslich in Benzin, Äther, Alkohol, leichter in Benzol, Eisessig und Chloroform (Z., F.). Schwärzt sich beim Kochen mit Toluol oder CCl_4 ; zersetzt sich auch bei längerem Kochen mit Eisessig oder Alkohol (Z., F.). Gibt mit konz. Salzsäure oder mit PCl_5 o-Nitro-phenylschwefelchlorid (Z., F.). Liefert mit Jodwasserstoff in Eisessig 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid (FRIES, SCHÜBMANN, B. 47, 1203). Gibt mit Alkalien oder Ammoniak blaue Lösungen, die anscheinend Salze der 2-Nitro-benzol-sulfensäure-(1) $O_3N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot OH$ enthalten; die Lösungen entfärben sich rasch und scheiden 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid aus (Z., F.).
- 2-Nitro-phenylchlormercaptan, o-Nitro-phenylschwefelchlorid C₆H₄O₂NCIS = O₂N·C₆H₄·SCl. B. Durch Einw. von Chlor auf 2.2′-Dinitro-diphenyldisulfid in 5—6 Tln. CCl₄ unter Ausschluß der Luftfeuchtigkeit (ZINCKE, B. 44, 770; Z., FARE, A. 391, 63). Goldgelbe Nadeln (aus Benzin). F: 75°; verpufft bei weiterem Erhitzen. Leicht löslich in Benzol, Eisessig, Chloroform, schwerer in Benzin, Äther und CCl₄. Wird durch Salpetersäure (D: 1,4) in heißem Eisessig zu o-Nitro-benzolsulfonsäurechlorid und o-Nitro-benzolsulfonsäure oxydiert. Geht bei der Einw. von Wasser in Bis-[2-nitro-phenylschwefel]-oxyd (s. o.) über. Zersetzt sich beim Kochen mit Eisessig sowie bei der Einw. von Alkoholen; man erhält durch Einw. von Methanol oder Alkohol in der Kälte 2.2′-Dinitro-diphenyldisulfid, 2.2′-Dinitro-diphenyldisulfoxyd und etwas o-Nitro-benzolsulfinsäure, durch Einw. von siedendem Methanol 2.2′-Dinitro-diphenyldisulfid und o-Nitro-benzolsulfinsäure, durch Kochen mit wäßr. Methanol o-Amino-benzolsulfonsäure neben 2.2′-Dinitro-diphenyldisulfid, o-Nitro-benzolsulfinsäure und o-Nitro-benzolsulfonsäure (?). o-Nitro-phenylschwefelchlorid liefert mit wenig verd. Natronlauge bei gewöhnlicher Temperatur oder mit Kaliumacetat oder Natriumacetat in siedendem Eisessig 2.2′-Dinitro-diphenyldisulfid und 2.2′-Dinitro-diphenyldisulfoxyd, mit überschüssiger verd. Natronlauge bei gewöhnlicher Temperatur 2.2′-Dinitro-diphenyldisulfid und o-Nitro-phenzolsulfinsäure. Gibt mit gasförmigem NH₃ in Äther oder Chloroform o-Nitro-phenzolsulfinsäure. Gibt mit gasförmigem NH₃ in Äther oder Chloroform o-Nitro-phenzolsulfinsäure. Gibt mit gasförmigem NH₃ in Äther oder Chloroform o-Nitro-phenzolsulfinsäure. Bei der Umsetzung mit Phenol in Äther entsteht 2′-Nitro-4-oxy-diphenylsulfid; analog verläuft die Einw: auf α- und β-Naphthol und auf Resorein. Durch Kochen mit Aceton entsteht [2-Nitro-phenyl]-acetonyl-sulfid. o-Nitro-

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 148 Anm.

phenylschwefelchlorid liefert mit KCN 2-Nitro-phenylrhodanid. Setzt sich mit o-nitrobenzolsulfinsaurem Silber zu 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfoxyd um. Gibt mit überschüssigem Methylamin o-Nitro-phenylschwefelmethylamid (s. u.), mit der berechneten Menge Methylamin Methylimino-bis-[2-nitro-phenylsulfid] (s. u.) mit 2 Mol Dimethylamin o-Nitro-phenylschwefeldimethylamid (s. u.). Liefert mit 2 Mol Anilin in Äther o-Nitro-phenylschwefelanilid (Syst. No. 1932) und reagiert analog mit p-Toluidin sowie mit α - und β -Naphthylamin in Chloroform, während die Umsetzung mit 1 4 Mol α -Naphthylamin in Eisessig 2.4-Bis-[2-nitro-phenylmercapto]-1-amino-naphthalin, die Umsetzung mit weniger als 2 Mol β -Naphthylamin in Eisessig 1-[2-Nitro-phenylmercapto]-2-amino-naphthalin, die Umsetzung mit ca. 2 Mol Dimethylanilin in Äther 2'-Nitro-4-dimethylamino-diphenylsulfid liefert.

- 2-Nitro-phenylbrommercaptan, o-Nitro-phenylschwefelbromid C₆H₄O₂NBrS = O₂N·C₆H₄·SBr. B. Aus 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid und Brom in CCl₄ (ZINCKE, FARR, A. 391, 67). Durch Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur auf 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfoxyd oder auf o-Nitro-benzolsulfinsäure (FRIES, SCHÜRMANN, B. 47, 1199, 1202). Goldglänzende Nadeln (aus Benzin). F: 85° (Z., FA.; FR., SCH.).
- S-[2-Nitro-phenyl]-thiohydroxylamin, o-Nitro-phenylschwefelamid $C_6H_6O_2N_2S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot NH_2$. B. Beim Einleiten von NH₂ in eine Lösung von o-Nitro-phenylschwefelchlorid in Äther oder Chloroform (ZINCKE, FARR, A. 391, 74). Gelbe Nadeln oder goldgelbes Krystallpulver (aus Benzol + Benzin). F: 124—125° unter Rotfärbung; zersetzt sich bei 170°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Äther und Alkohol, schwer in Benzin. Gibt mit konz. Salzsäure o-Nitro-phenylschwefelchlorid, mit verd. Salzsäure oder verd. Essigsäure Imino-bis-[2-nitro-phenylsulfid]. Verpufft bei Einw. von konz. Salpetersäure unter Feuererscheinung. Zersetzt sich beim Erhitzen mit Methyljodid. Gibt mit Aceton die Verbindung (CH₂)₂C:N·S·C₆H₄·NO₂, mit Benzaldehyd die Verbindung C₆H₅·CH:N·S·C₆H₄·NO₂.
- N-Methyl-S-[3-nitro-phenyl]-thiohydroxylamin, o-Nitro-phenylschwefel-methylamid C₇H₈O₄N₄S = O₄N·C₈H₄·S·NH·CH₃. B. Durch Schütteln von o-Nitro-phenylschwefelchlorid in Äther mit 30°/ojeer Methylamin-Lösung (ZINCKE, FARR, A. 391, 77). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 36°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, schwerer in Methanol und Benzin. Gibt beim Kochen mit verd. Säuren Methylimino-bis-[2-nitro-phenylsulfid].
- N.N-Dimethyl-8-[2-nitro-phenyl]-thiohydroxylamin, o-Nitro-phenylschwefeldimethylamid $C_aH_{10}O_aN_aS=O_aN\cdot C_aH_a\cdot S\cdot N(CH_a)_a$. B. Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid und Dimethylamin (ZINCKE, FARR, A. 391, 78). Gelbe Blätter oder Nadeln (aus Methanol). F: 63°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig, Chloroform, schwerer in Methanol und Benzin. Liefert mit konz. Salzsäure o-Nitro-phenylschwefelchlorid zurück.
- S-[2-Nitro-phenyl]-N-isopropyliden-thiohydroxylamin, Isopropyliden-verbindung des o-Nitro-phenylschwefelamids $C_9H_{10}O_2N_2S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot N:C(CH_3)_3$. Beim Erhitzen von o-Nitro-phenylschwefelamid mit Aceton auf 100° im Einschlußrohr (ZINCKE, FARR, A. 391, 76). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 86°.
- S-[2-Nitro-phenyl]-N-acetyl-thiohydroxylamin, Acetylverbindung des o-Nitro-phenylschwefelamids $C_8H_8O_3N_2S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus o-Nitro-phenylschwefelamid, Acetanhydrid und Natriumacetat (ZINCKE, FARR, A. 391, 75). Gelbe Krystalle (aus Benzol + Benzin). Färbt sich bei 173—175° schwarz, schmilzt bei 179°. Leicht löslich in Eisessig, schwerer in Benzol und Alkohol, fast unlöslich in Benzin.

Imino-bis-[2-nitro-phenylsulfid] $C_{12}H_2O_4N_2S_2=(O_2N\cdot C_8H_4\cdot S)_2NH$. B. Beim Kochen von o-Nitro-phenylschwefelamid mit verd. Salzsäure oder Essigsäure (ZINCKE, FARR, A. 391, 76). Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid und $10^0/_0$ igem wäßr. Ammoniak (Z., F.). — Gelbes Krystallpulver oder gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 217° (Zers.); verpufft bei raschem Erhitzen. Schwer löslich in Eisessig, fast unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln.

Methylimino-bis-[2-nitro-phenylsulfid] $C_{12}H_{11}O_4N_3S_2 = (O_2N \cdot C_2H_4 \cdot S)_2N \cdot CH_2$. B. Aus 2 Mol o-Nitro-phenylschwefelchlorid und 3 Mol Methylamin (ZINCKE, FARE, A. 391, 77). Beim Kochen von o-Nitro-phenylschwefelmethylamid mit verd. Säuren (Z., F.). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 204—205° (Zers.). Schwer löslich in Eisessig, Benzol und Ather, fast unlöslich in Alkohol.

- 8-Nitro-diphenylsulfon C₁₂H₂O₄NS = O₂N·C₆H₄·SO₂·C₆H₅. B. Aus m-Nitro-benzolsulfonsaurechlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₂ bei 40° (OLIVIER, R. 35, 110). Kinetik dieser Reaktion: O., R. 33, 249. Nadeln (aus Alkohol). F: 80,5—81° (korr.).
- 3.3'-Dinitro-diphenylsulfon $C_1H_0O_0N_1S=(O_1N\cdot C_2H_0)_3SO_3$. Zur Konstitution vgl. Tassinari, G. 23 I, 194; Martinet, Haehl, C. r. 173, 777; Grandmought, C. r. 174, 168. B. Aus Diphenylsulfon durch Nitrieren (Gericke, A. 100, 211; Schmid, Noelting, B.

9, 79; M., H.). Aus Nitrobenzol und SO₃ (Sch., N.). — Tafeln. F: 201° (Gr.), 197° (Sch., N.; M., H.), 164° (Gr.). Schwer löslich in Alkohol und Äther (Gr.), leicht in heißem Eisessig (Sch., N.).

3-Nitro-1-rhodan-benzol, 3-Nitro-phenylrhodanid $C_7H_4O_4N_4S=O_4N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CN$. B. Aus diazotiertem m-Nitro-anilin durch Umsetzung mit Rhodanwasserstoff und CuSCN (FIGHTER, SCHONLAU, B. 48, 1150). — Nadeln (aus Petroläther). F: 56°. Kp₁₅: 180°. Leicht löslich in Ather, Chloroform, Eisessig, fast unlöslich in Wasser. — Gibt bei der elektrolytischen Reduktion in alkoholisch-salzsaurer Lösung je nach den Bedingungen 3-Amino-thiophenol oder 3.3'-Dirhodan-azoxybenzol.

4 - Nitro - thiophenol, 4 - Nitro - phenylmercaptan $C_6H_5O_5NS = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot SH$ (S. 339). B. Aus p-Chlor-nitrobenzol und KSH in siedendem Alkohol (Gattermann, A. 393, 230). Aus 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid durch Erhitzen mit Na₂S und Natronlauge in Alkohol (Brand, Wirsing, B. 46, 822; Höchster Farbw., D. R. P. 228868; C. 1911 I, 50; Frdl. 10, 152; vgl. Zincke, Lenhardt, A. 400, 7). — Das Natriumsalz oxydiert sich in wäßr. Lösung an der Luft zu 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid (B., W.). — Na $C_6H_4O_2NS + 2H_2O$. Goldgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol) (B., W.; H. F.). Zersetzt sich etwas oberhalb 100°. Löslich in Wasser mit orangegelber Farbe.

Methyl-[4-nitro-phenyl]-sulfid, p-Nitro-thioanisol $C_7H_7O_4NS=O_3N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH_3$ (S. 339). Gelbe Tafeln (aus Methanol). F: 72° (Gattermann, A. 393, 231), 71—72° (Brand, Wirsing, B. 45, 1763). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure Methyl-[4-aminophenyl]-sulfid (G.), mit Zinkstaub und Natronlauge 4.4′-Bis-methylmercapto-hydrazobenzol, mit Natrium in Methanol 4.4′-Bis-methylmercapto-azoxybenzol (B., W.). Gibt mit Chlor Trichlormethyl-[4-nitro-phenyl]-sulfid (Zincke, Jörg, B. 43, 3444 Anm. 3).

Methyl-[4-nitro-phenyl]-sulfoxyd $C_rH_1O_sNS = O_sN\cdot C_6H_4\cdot SO\cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[4-nitro-phenyl]-sulfid und Salpetersäure (Zincke, Lenhardt, A. 400, 14). — Blättchen oder Nadeln (aus Benzol oder Wasser). F: 149°. Leicht löslich in Eisessig, schwerer in Alkohol, Benzol und Wasser.

Methyl-[4-nitro-phenyl]-sulfon $C_7H_7O_4NS = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz der p-Nitro-benzolsulfinsäure und CH_3I (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 16). Aus Methyl-[4-nitro-phenyl]-sulfid und Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Z., L.). — Breite Spieße (aus Methanol), die beim Trocknen in Blättchen zerfallen. F: 1416. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, schwer in Alkohol.

Äthyl-[4-nitro-phenyl]-sulfid, p-Nitro-thiophenetol $C_2H_0O_2NS = O_2N \cdot C_0H_4 \cdot S \cdot C_2H_5$ (S. 339). F: 44° (Gattermann, A. 393, 233; Brand, Wirsing, B. 46, 823). — Verhält sich bei der Reduktion mit Natrium und Methanol bezw. mit Zink in alkal. Lösung wie p-Nitro-thioanisol (B., W.).

4-Nitro-diphenylsulfid $C_{12}H_2O_2NS = O_2N \cdot C_0H_4 \cdot S \cdot C_0H_5$ (S. 339). B. Durch Umsetzung von Natriumthiophenolat in Alkohol mit p-Chlor-nitrobenzol (WILLGERODT, KLINGER, J. pr. [2] 85, 194) oder p-Brom-nitrobenzol (Bourgeois, Huber, Bl. [4] 9, 946; R. 31, 37). — F: 54,4°; Kp_{10} : 288,2° (B., H.).

4-Nitro-diphenylsulfon $C_{13}H_{2}O_{4}NS = O_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot SO_{3} \cdot C_{6}H_{5}$ (S. 339). B. Aus 4-Nitro-diphenylsulfid und KMnO₄ in essignaurer Lösung (Bourgeois, Huber, Bl. [4] 9, 947; R. 31, 38).

 $a.\beta$ -Bis-[4-nitro-phenylmercapto]-äthan, Äthylen-bis-[4-nitro-phenylsulfid] $C_{14}H_{18}O_4N_2S_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH_2\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 4-Nitro-thiophenol, Äthylenbromid und KOH in siedendem Alkohol (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 334). — Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 134°.

 $a.\beta$ -Bis-[4-nitro-phenylmercapto]-äthylen $C_{14}H_{10}O_4N_2S_2=O_5N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH: CH\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 4-Nitro-thiophenol, $a.\beta$ -Dichlor-äthylen und KOH in Alkohol (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 333). — Benzolhaltige, an der Luft verwitternde Krystalle (aus Benzol). F: 126° (benzolfrei).

 $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -bis-[4-nitro-phenylmercapto]-äthan $C_{14}H_{10}O_4N_2Br_2S_5=O_2N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_3$. B. Aus $a.\beta$ -Bis-[4-nitro-phenylmercapto]-äthylen und Brom in Chloroform (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 334). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform und Ligroin). F: 137°. — Spaltet bei Einw. von Alkali leicht Brom ab.

[4-Nitro-phenyl]-acetonyl-sulfid, [4-Nitro-phenylmercapto]-aceton C₂H₂O₃NS = O₃N·C₆H₄·S·CH₄·CO·CH₃. B. Beim Lösen von p-Nitro-phenylschwefelchlorid (S. 160) in Aceton (ZINOKE, LENHARDT, A. 400, 27). — Gelbliche Blättchen (aus Benzin). F: 71°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, schwer in Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe.

Trichlormethyl-[4-nitro-phenyl]-sulfid $C_7H_4O_2NCl_2S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CCl_2$. B. Aus Methyl-[4-nitro-phenyl]-sulfid und Chlor (ZINCKE, JÖRG, B. 43, 3444 Anm. 3). — Nadeln. F:94°. — Gibt beim Erhitzen mitAnilin N.N'.N"-Triphenyl-guanidin und 4-Nitro-thiophenol.

4-Nitro-1-rhodan-benzol, 4-Nitro-phenylrhodanid C₇H₄O₂N₂S = O₂N·C₆H₄·S·CN (S. 340). B. Aus p-Nitro-phenylschwefelchlorid und KCN in Eisessig (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 11). — Gibt bei der elektrolytischen Reduktion in alkoholisch-salzsaurer Lösung an Bleikathoden p-Rhodan-anilin, an Kupferkathoden 4.4'-Dirhodan-azoxybenzol und wenig p-Rhodan-anilin (Fichter, Beck, B. 44, 3642).

4-Nitro-benzol-sulfensäure-(1)-methylester, Methylester des p-Nitro-phenyl-schwefelhydroxyds $C_7H_7O_3NS = O_4N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus p-Nitro-phenyl-schwefelhlorid und Natriummethylat in Benzol (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 13). — Gelbliche Nadeln (aus Methanol oder Hexan). F: 49°. Leicht löslich in Benzol. — Zersetzt sich an feuchter Luft unter Bildung von 4-4'-Dinitro-diphenyldisulfid, 4-4'-Dinitro-diphenyldisulfoxyd und etwas 4-Nitro-benzol-sulfensäure-(1)-anhydrid. Wird durch alkoh. Alkali oder durch konz. Salzsäure leicht verseift.

4.4'-Dinitro - diphenyldisulfid C₁₂H₈O₄N₂S₂ = O₂N·C₆H₄·S·S·C₆H₄·NO₂ (S. 340).

B. Aus p-Nitro-benzolsulfinsäure und Bromwasserstoff in Eisessig (Fries, Schürmann, B. 47, 1200). — Darst. Man erhitzt p-Chlor-nitrobenzol mit Na₂S₂ in Alkohol, reduziert das erhaltene 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid durch Kochen mit Na₂S und Natronlauge in Alkohol zum 4-Nitro-thiophenol und oxydiert dieses mit FeCl₃ in heißem Eisessig (Zincke, Lenhardt, A. 400, 7). — F: 181° (Brand, Wirsing, B. 45, 1763; F., Sch.; Z., L.). — Wird durch Erhitzen mit Na₂S und alkoh. Natronlauge zu 4-Nitro-thiophenol reduziert (B., W., B. 46, 822; Höchster Farbw., D. R. P. 228868; C. 1911 I, 50; Frdl. 10, 152; Z., L.). Gibt mit Chlor in Chloroform unter Ausschluß der Luftfeuchtigkeit p-Nitro-phenylschwefelchlorid (Z., L., A. 400, 9); durch Einw. von feuchtem Chlor in Eisessig entsteht p-Nitro-benzolsulfonsäurechlorid (Z., L., A. 400, 10 Anm. 1). Gibt beim Kochen mit alkoholisch-wäßriger Natronlauge SO₂, 4-Nitro-thiophenol, 4'-Nitro-4-amino-diphenylsulfid und 44'-Bis-[4-nitro-phenylmercapto]-azobenzol (Z., L., A. 400, 9; vgl. Fromm, Wittmann, B. 41, 2267).

4.4'- Dinitro - diphenyldisulfoxyd $C_{12}H_{8}O_{8}N_{3}S_{3} = O_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot SO \cdot SO \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}$ (S. 341)¹). B. Aus p-Nitro-phenylschwefelchlorid und dem Silbersalz der p-Nitro-benzolsulfinsäure (Zincke, Lenhardt, A. 400, 15). — Blättchen (aus Eisessig). F: 180—181°. Schwer löslich in Alkohol. — Wird durch alkoh. Alkali in 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid und p-Nitro-benzolsulfinsäure zersetzt.

4-Nitro-benzol-sulfensäure-(1)-anhydrid, Bis-[4-nitro-phenylschwefel]-oxyd $C_{12}H_8O_5N_2S_2 = (O_2N \cdot C_6H_4 \cdot S)_2O$. B. Aus p-Nitro-phenylschwefelchlorid beim Lösen in Alkohol oder Methanol oder beim Zusatz von Wasser zu einer Lösung in Eisessig (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 11). — Gelbe Blättchen (aus Benzol); schwärzt sich bei 126°; F: 160° (Zers.). Verpufft beim Erhitzen im Proberohr. Ziemlich löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, schwer in Alkohol, Äther und Benzin. — Gibt bei längerer Einw. von Methanol, Alkohol oder Eisessig 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid und 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfoxyd. Liefert mit PCl₅ p-Nitro-phenylschwefelchlorid zurück. Bildet mit Alkohol und Alkali rote Lösungen, die anscheinend Salze der 4-Nitro-benzol-sulfensäure-(1) O₂N·C₂H₄·S·OH enthalten; die Lösungen scheiden beim Ansäuern 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid und 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfoxyd aus; beim Aufbewahren der Lösungen bilden sich 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid und p-Nitro-benzolsulfinsäure.

4-Nitro-phenylchlormercaptan, p-Nitro-phenylschwefelchlorid $C_6H_4O_3NClS = O_4N \cdot C_6H_4 \cdot SCl.$ B. Aus 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid und Chlor in Chloroform unter Ausschluß der Luftfeuchtigkeit (Zincke, Lenhardt, A. 400, 9). — Gelbe Schuppen (aus Hexan). F: 52° . In trockner Luft haltbar; zersetzt sich in feuchter Luft sowie beim Kochen mit Eisessig unter Bildung von 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid und 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfoxyd. Dieselben Produkte entstehen auch bei längerer Einw. von Methanol oder Alkohol [durch Zersetzung von zunächst gebildetem 4-Nitro-benzol-sulfensäure-(1)-anhydrid] oder bei Einw. von NaOH auf eine benzolische Lösung von p-Nitro-phenylschwefelchlorid. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,4) in heißem Eisessig p-Nitro-benzolsulfonsäurechlorid, p-Nitro-benzolsulfonsäure und 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfoxyd. Durch Einw. von Wasser auf eine Lösung in kaltem Eisessig entsteht 4-Nitro-benzol-sulfensäure-(1)-anhydrid. Gleicht im übrigen chemischen Verhalten dem o-Nitro-phenylschwefelchlorid (S. 157).

S-[4-Nitro-phenyl]-thiohydroxylamin, p-Nitro-phenylschwefelamid $C_0H_0O_2N_2S=O_2N\cdot C_0H_4\cdot S\cdot NH_2$. B. Aus p-Nitro-phenylschwefelchlorid und überschüssigem NH_2 in Ather (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 16). — Gelbe Nadeln (aus Benzol-Benzin). F: 103°. Leicht löslich außer in Benzin.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 148 Anm.

N-Methyl-S-[4-nitro-phenyl]-thiohydroxylamin, p-Nitro-phenylschwefelmethylamid $C_7H_8O_3N_4S=O_3N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot NH\cdot CH_3$. B. Aus Methylamin und p-Nitrophenylschwefelchlorid in Äther (ZINCKE, LENHAEDT, A. 400, 18). — Gelbe Krystalle (aus Hexan). F: 48°. Leicht löslich in Benzol. — Geht in Eisessig-Lösung langsam in Methylimino-bis-[4-nitro-phenylsulfid] über.

N.N-Dimethyl-S-[4-nitro-phenyl]-thiohydroxylamin, p-Nitro-phenylschwefel-dimethylamid $C_3H_{10}O_2N_2S = O_2N \cdot C_3H_4 \cdot S \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus p-Nitro-phenylschwefel-chlorid und Dimethylamin in Ather (ZINOKE, LENHARDT, A. 400, 19). — Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 48°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

Imino-bis-[4-nitro-phenylsulfid] $C_{11}H_0O_4N_3S_3=(O_2N\cdot C_6H_4\cdot S)_2NH$. B. Aus p-Nitro-phenylschwefelchlorid und NH_3 in Ather (Zinore, Lenhardt, A. 400, 17). Beim Kochen von p-Nitro-phenylschwefelamid mit Essigsäure (Z., L.). — Gelbliche Nadeln. F: 155°. Ziemlich löslich in Eisessig, Benzol und Alkohol. — Bräunt sich an der Luft.

Methylimino - bis - [4 - nitro - phenylsulfid] $C_{19}H_{11}O_4N_9S_3 = (O_2N \cdot C_0H_4 \cdot S)_2N \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Eisessig auf p-Nitro-phenylschwefelmethylamid in der Siedehitze (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 18). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 156°. Ziemlich löslich in Benzol, Eisessig und Alkohol, fast unlöslich in Benzin.

Methyl-[4-chlor-2-nitro-phenyl]-sulfon $C_7H_8O_4NClS = O_2N \cdot C_9H_3Cl \cdot SO_3 \cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz der 4-Chlor-2-nitro-benzol-sulfinsäure-(1) und Methyljodid (ZINCKE, A. 416, 99). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 143°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Benzol.

[4-Chlor-2-nitro-phenylmercapto]-aceton C₃H₈O₃NClS = O₂N·C₆H₃Cl·S·CH₂·Cl·C·CH₃. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid und siedendem Aceton (ZINCKE, A. 416, 103). — Gelbe Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 114—115°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwerer in Alkohol. — Wird beim Erwärmen mit Alkalien zersetzt.

[4-Chlor-2-nitro-phenylmercapto]-acetylaceton $C_{11}H_{10}O_4NClS = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot S \cdot CH(CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid und Acetylaceton auf dem Wasserbad (ZINCKE, A. 416, 106). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig oder Alkohol). F: 116° bis 117°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, schwerer in Alkohol. Löslich in Alkalien mit orangeroter Farbe. — Natriumsalz. Rote Nadeln.

4-Chlor-2-nitro-1-rhodan-bensol, 4-Chlor-2-nitro-phenylrhodanid $C_7H_3O_2N_3ClS=O_3N\cdot C_6H_3Cl\cdot S\cdot CN$. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid und KCN in Eisessig (ZINCKE, A. 416, 95). — Blaßgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 116—117°. Leicht löslich in Ather und Chloroform, schwerer in Alkohol und Eisessig.

 $\begin{array}{llll} a-[4-{\rm Chlor}-2-{\rm nitro}-{\rm phenylmercapto}]-{\rm acetessigs\"{a}ure\"{a}thylester} & {\rm C}_{12}{\rm H}_{12}{\rm O}_5{\rm NClS} = \\ {\rm O}_3{\rm N\cdot C}_6{\rm H}_3{\rm Cl\cdot S\cdot CH(CO\cdot CH}_3)\cdot {\rm CO}_3\cdot {\rm C}_2{\rm H}_5. & B. & {\rm Durch} & {\rm Einw.} & {\rm von} & {\rm 4\cdot Chlor}\cdot {\rm 2\cdot nitro}\text{-phenyl-schwefelchlorid} & {\rm auf} & {\rm Acetessigester} & {\rm bei} & {\rm Wasserbadtemperatur} & {\rm oder} & {\rm auf} & {\rm Kupferacetessigester} \\ {\rm in Ather bei} & {\rm gew\"{o}hnlicher} & {\rm Temperatur} & {\rm (ZINCKE}, A.~416,~105). & {\rm Hellgelbe} & {\rm Tafeln} & {\rm (aus} & {\rm Eisessig}. & {\rm Eisessig}. & {\rm L\"{o}slich} & {\rm in} & {\rm Alkalien} & {\rm Hellgelbe} & {\rm Tafeln} & {\rm (aus} & {\rm Eisessig} & {\rm Eisessig}. & {\rm L\"{o}slich} & {\rm in} & {\rm Alkalien} & {\rm Hellgelbe} & {\rm Tafeln} & {\rm (aus} & {\rm Eisessigh} & {\rm Eisessig}. & {\rm C.} & {\rm Color}

 $\begin{array}{lll} a-[4-Chlor-2-nitro-phenylsulfoxyd]-acetessigsäureäthylester & $C_{12}H_{18}O_{e}NClS=O_{2}N\cdot C_{e}H_{3}Cl\cdot SO\cdot CH(CO\cdot CH_{3})\cdot CO_{3}\cdot C_{e}H_{5}, & B. & Aus & a-[4-Chlor-2-nitro-phenylmercapto]-acetessigsäureäthylester und Wasserstoffperoxyd in Eisessig (ZINCKE, A. 416, 107). — Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 111°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwerer in Alkohol. \\ \end{array}$

4-Chlor-2-nitro-bensol-sulfensäura-(1)-methylester, Methylester des 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelhydroxyds C₂H₃O₃NClS = O₃N·C₄H₃Cl·S·O·CH₃. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid und Natriummethylat in Methanol (Zincke, A. 416, 97). — Goldglänzende Blätter (aus Methanol). F: 1111—112°. Leicht löslich in Ather, Benzol und Eisessig, ziemlich schwer in Alkohol. — Alkali färbt die Lösung in Äther vorübergehend blau, die Lösung in Alkohol grün. Wasserstoffperoxyd in Eisessig oxydiert zu 4-Chlor-2-nitro-benzol-sulfinsäure-(1).

4-Chlor-2-nitro-bensol-sulfensäure-(1)-äthylester, Äthylester des 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelhydroxyds C₂H₂O₃NClS = O₂N·C₂H₃Cl·S·O·C₂H₅. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid und Natriumäthylat in Äthylalkohol (ŽINCKE, A. 416, 98). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 73—74°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer in Alkohol.

4-Chlor-2-nitro-benzol-sulfensäure-(1)-phenylester, Phenylester des 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelhydroxyds $C_{12}H_2O_3NCIS = O_2N\cdot C_0H_3CI\cdot S\cdot O\cdot C_0H_5$. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid und Natriumphenolat in Äther (ZINCKE, A. 416, 98). — Gelbe Nadeln (aus Benzin). F: 75°. Leicht löslich in Äther und Benzol. — Zersetzt sich an der Luft.

4.4'-Dichlor - 2.2'-dinitro - diphenyldisulfid C₁₂H₆O₄N₂Cl₂S₃ = O₅N·C₆H₃Cl·S·S·C₆H₃Cl·NO₂ (S. 341). B. Durch Einw. von Bromwasserstoff in siedendem Eisessig auf 4-Chlor-2-nitro-benzol-sulfinsäure-(1) (FRIES, SCHÜRMANN, B. 47, 1199). Aus 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyldisulfoxyd durch Einw. von HBr in siedendem Eisessig (F., SCH., B. 47, 1202) oder von Jodwasserstoff (ZINCKE, A. 416, 99). — Gibt mit Chlor in Chloroform bei Ausschluß der Luftfeuchtigkeit 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid (Z., A. 416, 93).

- 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyldisulfoxyd C₁₄H₄O₄N₄Cl₄S₅ = O₄N·C₆H₅Cl·SO·SO·C₆H₅Cl·NO₂¹). B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid und dem Silbersalz der 4-Chlor-2-nitro-benzol-sulfinsäure-(1) in siedendem Benzol (ZINCKE, A. 416, 98). Fast farblose Nadeln (aus Eisessig). F: 145°; schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol und Eisessig (Z.). Gibt mit Bromwasserstoff in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelbromid, bei Siedetemperatur 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyldisulfid (FRIES, SCHÜBMANN, B. 47, 1202), das auch bei der Einw. von Jodwasserstoff entsteht (Z.).
- 4-Chlor-2-nitro-benzol-sulfensäure-(1)-anhydrid, Bis-[4-chlor-2-nitro-phenyl-schwefel]-oxyd $C_{12}H_3O_5N_3Cl_2S_3=(O_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot S)_2O$. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenyl-schwefelchlorid beim Schütteln mit Wasser (ZINCKE, A. 416, 96). Gelbe Tafeln (aus Eisessig). Sintert bei 115—116° unter Schwärzung; schmilzt oberhalb 200°. Verpufft bei schnellem Erhitzen unter Feuererscheinung. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter in Benzol und Eisessig. Zersetzt sich bei längerem Erhitzen mit Eisessig oder Tetrachloräthan. Gibt bei der Einw. von HCl oder PCl₅ 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid zurück. Gibt mit wäßr. Alkalien oder Ammoniak blaue Lösungen, die anscheinend Salze der 4-Chlor-2-nitro-benzol-sulfensäure-(1) enthälten und sich rasch unter Bildung von 4-4'-Dichlor-2-2'-dinitro-diphenyldisulfid und 4-Chlor-2-nitro-benzol-sulfinsäure-(1) entfärben.
- 4-Chlor-2-nitro-phenylchlormercaptan, 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid $C_6H_3O_2NCl_2S=O_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot SCl.$ B. Aus 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyldisulfid und trocknem Chlor in Chloroform (Zinore, A. 416, 93). Goldgelbe Nadeln (aus Benzin). F: 98°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Eisessig, schwerer in Benzin. Gleicht im chemischen Verhalten dem o-Nitro-phenylschwefelchlorid (S. 157).
- 4-Chlor-2-nitro-phenylbrommercaptan, 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelbromid $C_0H_3O_2N\text{ClBrS} = O_2N \cdot C_0H_3\text{Cl} \cdot \text{SBr}$. B. Aus 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyldisulfid beim Erhitzen mit Brom in Chloroform (ZINCKE, A. 416, 95). Durch Einw. von Bromwasserstoff in kaltem Eisessig auf 4-Chlor-2-nitro-benzol-sulfinsäure-(1) oder auf 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyldisulfoxyd (FRIES, SCHÜRMANN, B. 47, 1199, 1202). Bräunlichgelbe Nadeln (aus Benzin). F: 111° (Z.; F., SCH.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwerer in Benzin (Z.).

S-[4-Chlor-2-nitro-phenyl]-thiohydroxylamin, 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelamid $C_6H_5O_3N_3ClS = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot S \cdot NH_2$. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid und NH_3 in Chloroform (ZINCKE, A. 416, 100). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 126—127°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform.

Imino-bis-[4-chlor-2-nitro-phenylsulfid] $C_{12}H_{7}O_{4}N_{3}Cl_{2}S_{.} = (O_{2}N \cdot C_{6}H_{3}Cl \cdot S)_{2}NH$. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelamid durch Kochen mit $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure (ZINCKE, A. 416, 101). Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid durch Schütteln mit $10^{\circ}/_{\circ}$ igem Ammoniak (Z.). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 210° (Zers.). Schwer löslich in Eisessig, fast unlöslich in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln.

Methyl-[4-brom-2-nitro-phenyl]-sulfid, 4-Brom-2-nitro-thioanisol $C_7H_6O_2NBrS=O_2N\cdot C_0H_9Br\cdot S\cdot CH_3$ (S. 342). B. Aus o-Nitro-thioanisol und cs. 1 Mol Brom in starker Essigsaure auf dem Wasserbad (Claasz, B. 45, 1022). — Gelbe Nadeln (aus 60% jeem Alkohol). F: 130—131%. Sehr leicht löalich in Aceton, Benzol und Chloroform, leicht in Ather und Eisessig, unlöslich in Wasser und Ligroin.

2.4-Dinitro-thiophenol, **2.4**-Dinitro-phenylmercaptan $C_0H_0O_4N_2S=(O_2N)_2C_4H_3$ · SH (S. 342). B. Aus [2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid und H_0S in verdünnter wäßriger Lösung (Zincke, Weisspfenning, J. $p\tau$. [2] 85, 216).

Methyl - [3.4 - dinitro - phenyl] - sulfid, 3.4 - Dinitro - thioanisol $C_7H_8O_2N_8S = (O_2N)_2C_8H_8 \cdot S \cdot CH_8 \cdot (S. 343)$. B. Aus 2.4-Dinitro-thiophenol, Methyljodid und Natriummethylat in Methanol (Fromm, Benzinger, Schliffer, A. 394, 336).

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 148 Anm.

Methyl-[2.4-dinitro-phenyl]-sulfoxyd $C_rH_0O_5N_2S=(O_2N)_2C_6H_3\cdot SO\cdot CH_3$. B. Aus 2.4-Dinitro-thioanisol und der berechneten Menge CrO_2 oder Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 337). — Goldglänzende Blättchen (aus Essigsäure). F: 159°.

Methyl-[2.4-dinitro-phenyl]-sulfon $C_7H_6O_6N_3S = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot SO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[2.4-dinitro-phenyl]-sulfid und überschüssigem CrO_2 in Eisessig (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 337). Bei längerem Erwärmen von [2.4-Dinitro-phenylsulfon]-essigsäure mit verd. Essigsäure (Claasz, B. 45, 755). — Nadeln oder Stäbchen (aus Eisessig). F: 184° (Zers.) (F., B., Sch.), 185° (C.). Leicht löslich in Aceton, unlöslich in Ather und Wasser (C.).

- 2.4.2.4'-Tetranitro-diphenylsulfid C₁₂H₆O₈N₄S = (O₈N)₂C₆H₃·S·C₆H₅(NO₂)₂ (S. 343).

 B. Neben 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyldisulfid aus 4-Chlor- oder 4-Brom-1.3-dinitro-benzol und Ne₈S₂O₃ in verd. Alkohol (Twiss, Soc. 105, 1678; vgl. AGFA, D. R. P. 94077; Frdl. 4, 1058). Zur Bildung aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol und Kaliumxanthogenat (Blanksma, R. 20, 408) vgl. Borsche, Rantscheff, A. 379, 161 Anm.; Talen, R. 47, 786. Aus [2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid und H₂S in 90°/₀igem Alkohol (Zincke, Weiss-Fyenning, J. pr. [2] 85, 216). Hellgelbe Blättchen (aus Essigsäure). F: 193—194° (B., R.).
- 2.4 Dinitro 1 rhodan benzol , 2.4 Dinitro phenylrhodanid $C_7H_3O_4N_8S = (O_2N)_2C_8H_8 \cdot S \cdot CN$ (S. 343). Gibt bei der elektrolytischen Reduktion in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung an Bleikathoden 6-Oxy-2.5-diamino-benzthiazol, an Kupferkathoden zunächst 6-Nitro-3-rhodan-4-amino-phenol, bei weiterer Reduktion 3-Rhodan-4.6-diamino-phenol (Fighter, Beck, B. 44, 3643).
- [2.4-Dinitro-phenylmercapto]-essigsäure, S-[2.4-Dinitro-phenyl]-thioglykolsäure $C_8H_8O_8N_9S=(O_8N_9C_6H_3\cdot S\cdot CH_2\cdot CO_9H$ (S. 343). B. Man reduziert 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyldisulfid mit Na_8S und NaOH in verd. Alkohol zu 2.4-Dinitro-thiophenol und kondensiert dieses mit Chloressigsäure (CLAASZ, B. 45, 754). Gelbbraune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 160°. Sehr leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Aceton, löslich in Ather und Wasser. Die Lösungen sind braungelb gefärbt.
- [2.4-Dinitro-phenylsulfon]-essigsäure $C_8H_6O_8N_3S=(O_3N)_3C_8H_3\cdot SO_3\cdot CH_3\cdot CO_2H$. B. Aus [2.4-Dinitro-phenylmercapto]-essigsäure durch Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei Wasserbadtemperatur (Claasz, B. 45, 754) oder mit KMnO4 bei Gegenwart von MgSO4 in Wasser bei 10—15° (C., D. R. P. 256342; C. 1913 I, 865; Frdl. 11, 160). Wurde nicht krystallinisch erhalten. Geht bei längerem Erwärmen mit verd. Essigsäure in Methyl-[2.4-dinitro-phenyl]-sulfon über. Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 6-Amino-sulfazon (s. nebenst. Formel). Ble is alz. Gelbe, bitterschmeckende Nadeln (aus Eisessig + Methanol).
- 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyldisulfid C₁₂H₆O₈N₄S₂ = (O₂N)₂C₆H₃·S·S·C₆H₃(NO₃)₂ (S. 344). B. Neben 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenylsulfid aus 4-Chlor- oder 4-Brom-1.3-dinitro-benzol und Na₂S₂O₃ in verd. Alkohol (Twiss, Soc. 105, 1678). Aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol durch Kochen mit Kaliumxanthogenat und Natriumacetat in Alkohol (Maron, Fox, B. 47, 2782). Darstellung aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol und Na₂S₂ in Alkohol: Claasz, B. 45, 753; Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 335. Verpufft bei 280° (Fr., B., Sch.; M., F.) bezw. bei 303° (C.). Löslich in Nitrobenzol und Pyridin (C.). Einw. von Brom in CCl₄: Jackson, Whitmore, Am. Soc. 37, 1927.
 - S. 344, Z. 13 v. o. statt "-1.2-dinitro-benzol" lies "-1.3-dinitro-benzol".
- 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-diphenylsulfid, Dipikrylsulfid C₁₂H₄O₁₂N₆S=(O₂N)₂C₆H₂·S·C₆H₄(NO₂)₃ (8.344). B. Durch Erwärmen von 2 Mol Pikrylchlorid mit 1 Mol Na₂S₂O₃ in verd. Alkohol (Twiss, Soc. 105, 1675) oder in Alkohol bei Gegenwart von MgCO₃ (Sprengstoff-A.G. Carbonit, D. R. P. 275037; C. 1914 II, 97; Frdl. 11, 1193). F: 226° (Tw.), 230—232° (H. Kast, Spreng- und Zündstoffe [Braunschweig 1921], S. 284). Entzündet sich beim Erhitzen auf etwa 320° (Kast); verpufft bei 290°; ist unlöslich in Wasser und wird durch Kochen mit Wasser oder Sodalösung nicht verändert (Sp.-A.-G. Carbonit, D. R. P. 286543; C. 1915 II, 571). Wird durch KMnO₄ in konz. Salpetersäure nicht verändert; gibt mit CrO₃ in Salpetersäure (D: 1,49) Dipikrylsulfon (Van Duin, Van Lenner, R. 39, 160; vgl. Sp.-A.-G. Carbonit, D. R. P. 269826; C. 1914 I, 723). Verwendung als Sprengstoff: Sp.-A.-G. Carbonit, D. R. P. 286543; v. D., Brachmann, C. 1919 IV, 163; Kast.

2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-diphenylsulfon, Dipikrylsulfon C₁₂H₆O₁₄N₆S = (O₂N)₃C₆H₂·SO₂·C₆H₄(NO₂)₃. B. Durch Oxydation von Dipikrylsulfid mit CrO₃ in Salpetersäure (D: 1,49) (VAN DUIN, VAN LENNEP, R. 39, 160; vgl. Sprengstoff-A.-G. Carbonit, D. R. P. 269826; C. 1914 I, 723). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol + Aceton). Verpufft bei 250—255° (Sp.-A.-G. Carbonit); F: 307° (korr.; Bad auf 250° vorgewärmt) (VAN D., VAN L.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Benzol; wird beim Kochen mit Wasser oder Sodalösung nicht verändert (Sp.-A.-G. Carbonit). — Eignung als Sprengstoff: Sp.-A.-G. Carbonit; H. Kast, Spreng- und Zündstoffe [Braunschweig 1921], S. 284.

11*

Selenanalogon des Phenols und seine Derivate.

Selenophenol, Phenylselenmercaptan $C_6H_6Se=C_6H_6\cdot SeH$ (S. 345). B. Durch Reduktion von Diphenyldiselenid mit Zinkstaub und alkoh. Kalilauge (LESSER, Weiss, B. 47, 2522). — Gibt mit diazotierter Anthranilsäure eine Diazoverbindung, die beim Aufbewahren oder beim Erwärmen in Diphenylselenid-carbonsäure-(2) übergeht.

Diphenylselenid C₁₂H₁₀Se = (C₆H₅)₂Se (S. 345). B, Neben Diphenyldiselenid aus Phenylmagnesiumbromid und Se₂Cl₂ (Strecker, Willing, B. 48, 200) oder Se₂Br₂ (Pieroni, Balduzzi, G. 45 II, 109). Aus Phenylmagnesiumbromid und SeOCl₂ (Str., Wi., B. 48, 205). Aus Diphenyldiselenid bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck (Krafft, Lyons, B. 27, 1763; Pie., B.). Durch Umsetzung von Benzoldiazoniumchlorid mit Alkaliseleniden, Alkalidiseleniden (Lesser, Weiss, B. 47, 2521) und Alkalipolyseleniden (Schoeller, B. 52, 1518). — Durch wiederholtes Ausfrieren mit Aceton-CO₂-Gemisch gereinigtes Diphenylselenid bildet Nadeln; F: 2,5° (Pascal, Bl. [4] 11, 1032). Die: 1,338; nie: 1,6478 (Pa., C. r. 156, 1905). Thermische Analyse der Systeme mit Diphenylsulfid (Eutektikum bei —26,7° und 5 Gew.-°/₀ Diphenylselenid) und mit Diphenyltellurid: Pa., Bl. [4] 11, 1033. — Gibt beim Erhitzen mit Selen Diphenyldiselenid (Krafft, Lyons, B. 27, 1762). — 2C₁₂H₁₀Se + PtCl₂ (Fritzmann, Z. anorg. Ch. 73, 250). a-Form: rote Krystalle; F: 180°; leicht löslich in Chloroform. β-Form: hellrote Krystalle; F: 178—179°; schwer löslich in Chloroform. Beide Formen sind fast unlöslich in Äther und Alkohol.

Diphenyldiselenid $C_{12}H_{10}Se_2=C_0H_5$: Se·Se·C₀H₅ (S. 346). B. Neben Diphenylselenid bei der Umsetzung von Phenylmagnesiumbromid mit Se₂Cl₂ (STRECKER, WILLING, B. 48, 200) oder Se₂Br₂ (Pieroni, Balduzzi, G. 45 II, 109). — Gibt bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol (Kraffft, Lyons, B. 27, 1763) oder mit Zinkstaub und alkoh. Kalilauge (Lesser, Weiss, B. 47, 2522) Selenophenol. Liefert mit Brom in Äther Diphenyldiselenidtetrabromid (St., Wi.).

Diphenyldiselenidtetrabromid $C_{12}H_{10}Br_4Se_2 = (C_0H_5)_2Se_2Br_4$. B. Aus Diphenyldiselenid und 2 Mol Brom in Äther (STRECKER, WILLING, B. 48, 201). — Rote Nadeln (aus Äther). F: 111°. — Gibt mit Alkalien Diphenyldiselenid zurück.

- 2-Nitro-selenophenol, o-Nitro-selenophenol $C_0H_0O_2NSe=O_2N\cdot C_0H_4\cdot SeH$. B. Aus o-Chlor-nitrobenzol und NaSeH in verd. alkoh. Lösung (BAUER, B. 46, 95). Aus o-Nitrophenylselenoyanid durch Einw. von Alkalien (B.). Aus 2.2'-Dinitro-diphenyldiselenid durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (B.). Wurde nicht isoliert. Die alkalischen Lösungen sind violett und scheiden auch in Wasserstoffatmosphäre nach kurzer Zeit 2.2'-Dinitro-diphenyldiselenid aus. Na₂S₂O₄ reduziert zu o-Amino-selenophenol. Bleisalz. Orangefarbener Niederschlag. Löslich in Natronlauge mit violetter Farbe.
- 2-Nitro-phenylselenocyanat, o-Nitro-phenylselenocyanid $C_7H_4O_2N_2Se=O_2N\cdot C_4H_4\cdot Se\cdot CN$. B. Aus diazotiertem o-Nitro-anilin und Kaliumselenocyanat in schwach essigsaurer Lösung (Bauer, B. 46, 94; Höchster Farbw., D. R. P. 255982; C. 1918 I, 671; Frdl. 11, 1123). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 142° (B.), 144—145° (H. F.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin (B.; H. F.). Gibt mit Natronlauge das Natriumsalz des o-Nitro-selenophenols (B.).
- 2.2'-Dinitro-diphenyldiselenid $C_{12}H_{0}O_{4}N_{3}Se_{2}=O_{4}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot Se\cdot Se\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$. B. Aus o-Nitro-selenophenol durch spontane Oxydation in alkalischer Lösung (Bauer, B. 46, 95). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 209°. Leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in Alkohol und Ligroin, unlöslich in Äther. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge o-Nitro-selenophenol.
- 3-Nitro-phenylselenocyanat, m-Nitro-phenylselenocyanid $C_7H_4O_2N_2Se=O_2N\cdot C_6H_4\cdot Se\cdot CN$. B. Aus diagotiertem m-Nitro-anilin und Kaliumselenocyanat in essignaurer Lösung (PYMAN, Soc. 115, 172). Wurde nicht rein erhalten. Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure in Alkohol 3.3'-Diamino-diphenyldiselenid.
- 3.3'-Dinitro-diphenyldiselenid $C_{12}H_6O_4N_2Se_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot Se\cdot Se\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Durch Reduktion von m-Nitro-benzolseleninseure mit NaHSO₂ in siedendem Wasser (PYMAN, Soc. 115, 170). Gelbe Spieße (aus Äther). F: 83° (korr.). Unlöslich in Wasser, siemlich leicht löslich in Alkohol, leicht in Äther. Gibt mit Na₂S in alkal. Lösung 3.3'-Diamino-diphenyldiselenid.
- 4-Nitro-selenophenol, p-Nitro-selenophenol $C_0H_1O_2NSe=O_2N\cdot C_0H_4\cdot SeH$. B. Aus p-Nitro-phenylselencyanid und Natronlauge (BAUER, B. 46, 95). Wurde nicht isoliert. Die Lösung des Natriumsalzes ist braunrot; das Bleisalz ist orangegelb.
- 4-Nitro-phenylselenocyanat, p-Nitro-phenylselenoyanid $C_7H_4O_2N_8Se=O_2N\cdot C_6H_4\cdot Se\cdot CN$. B. Aus diazotiertem p-Nitro-anilin und Kaliumselenocyanat in essignaurer Lösung (BAUER, B. 46, 95). Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 135°. Gibt mit Natron-lauge eine braunrote Lösung von p-Nitro-selenophenol-natrium.

- **3.4-Dinitro-selenophenol** C₆H₄O₂N₃Se = (O₃N₃)C₂H₃·SeH. B. Aus 2.4-Dinitro-phenylselenocyanat durch Kochen mit Sodalösung oder Netronlauge (Fromm, Martin, A. 401, 181). Wurde nicht isoliert. Die braunrote alkalische Lösung gibt bei der Einw. von Luftsauerstoff 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyldiselenid. Durch aufeinanderfolgende Einw. von Na₂S₂O₄ und Benzoylchlorid entsteht 5-Benzoylamino-2-phenyl-benzoxazol(?) (Syst. No. 4345)
- 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenylselenid $C_{12}H_4O_8N_4Se = (O_2N)_2C_6H_3\cdot Se\cdot C_6H_3(NO_2)_3$. B. Aus 4-Brom-1.3-dinitro-benzol und $^{1}/_{2}$ Mol Kaliumselenosulfat in verd. Alkohol (Twiss, Soc. 105, 1677). Goldgelbe Nadeln (aus Essigester + Alkohol). Wird beim Erwärmen erst orangefarben, gegen 180° gelblich. F: 194°; zersetzt sich bei etwa 240° und explodiert bei höherer Temperatur.
- **3.4-Dinitro-phenylselenocyanat, 2.4-Dinitro-phenylselenocyanid** $C_7H_3O_4N_3Se = (O_2N)_2C_6H_3\cdot Se\cdot CN$. B. Aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol und Kaliumselenocyanat in Alkohol (Fromm, Martin, A. 401, 181). Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 163°. Wird durch konz. Salpetersäure nicht angegriffen, durch konz. Schwefelsäure unter Abscheidung von Selen zersetzt. Gibt mit Alkalien 2.4-Dinitro-selenophenol.
- **2.4.2'.4'-Tetranitro**-diphenyldiselenid $C_{12}H_6O_3N_4Se_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot Se \cdot Se \cdot C_6H_3$ (NO₂)₂. B. Aus 4-Brom-1.3-dinitro-benzol und 2 Mol Kaliumselenosulfat in verd. Alkohol (Twiss, Soc. 105, 1677). Durch Behandeln von 2.4-Dinitro-phenylselenocyanat mit Natronlange oder Sodalösung und Oxydation des entstandenen 2.4-Dinitro-selenophenols mit Luftsauerstoff (Fromm, Martin, A. 401, 182). Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 264—265° (F., M.); zersetzt sich bei höherer Temperatur (Tw.). Fast unlöslich in den meisten Lösungsmitteln (F., M.).
- **2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-diphenylselenid, Dipikrylselenid** $C_{12}H_4O_{12}N_6Se = (O_2N)_2C_6H_2 \cdot Se \cdot C_6H_2(NO_2)_2$. B. Aus Pikrylchlorid und Kaliumselenosulfat in verd. Alkohol bei Gegenwart von Na₂CO₃ (Twiss, Soc. 105, 1676). Schwach braunes Krystallpulver (aus Athylacetat + Alkohol). Schmilzt oberhalb 2400 unter Explosion und Abscheidung von Selen. Sehr wenig löslich in heißem Alkohol, löslich in heißem Essigester oder Eisessig.

Telluranalogon des Phenols und seine Derivate.

Tellurophenol C_9H_6 Te = C_6H_5 ·TeH. B. Neben viel Diphenyltellurid bei der Reduktion von Diphenylditellurid mit Natrium und Alkohol unter Luftausschluß (Lederer, B. 48, 1349). — C_6H_5 ·Te·HgCl. Gelb, amorph. Zersetzt sich von 90° ab. Schwer löslich in Methanol.

Diphenyltellurid C₁₂H₁₀Te = (C₆H₆)₂Te (S. 347). B. Bei der Umsetzung von Phenylmagnesjumhalogeniden mit TeCl₂, TeBr₃ oder TeI₂ (neben etwas Diphenylditellurid) (Lederer, B. 48, 1347), sowie mit TeCl₃ (neben Triphenyltelluroniumsalzen) (L., C. r. 151, 611; B. 44, 2289) und mit Triphenyltelluroniumsalzen (L., B. 44, 2291). Bei der Reduktion von Diphenylditellurid mit Natrium und Alkohol (L., B. 48, 1349). — Nadeln. F: 4,2° (Pascal, Bl. [4] 11, 1032). Kp₁₂: 182° (L., B. 48, 1348). D¹¹: 1,572; n¹⁵: 1,6911 (P., C. r. 156, 1905). Thermische Analyse der Systeme mit Diphenylsulfid (Eutektikum bei —30,7° und 16,6 Gew.-% Diphenyltellurid) und mit Diphenylselenid (Eutektikum bei —4,2° und 19,6 Gew.-% Diphenyltellurid): P., Bl. [4] 11, 1034. — Gibt mit Methyljodid Methyldiphenyltelluroniumjodid (L., A. 399, 262) und reagiert analog mit Bromessigsäure, a-Brom-propionsäure, a-Brom-buttersäure und deren Estern (L., B. 46, 1359, 1810; 48, 1945), während sich bei der Einw. von Athyljodid kein Telluroniumsalz isolieren läßt (L., A. 399, 268). — C₁₂H₁₀Te+HCl. Krystalle. F: 233—234° (L., C. r. 151, 612). — C₁₂H₁₀Te+HgCl₂. Nadeln. Schmilzt, aus Eisessig krystallisiert, bei 160—161°, aus Alkohol schnell krystallisiert, bei 158° (L., B. 47, 278). — C₁₂H₁₀Te+HgBl₂. Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 148° (L., B. 48, 1423). — C₁₂H₁₀Te+HgBl₂. Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 148° (L., B. 48, 1423). — C₁₂H₁₀Te+HgBl₂. Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 148° (L., B. 48, 1423). — C₁₂H₁₀Te+HgBl₂. Nadeln Schmilzt, aus Alkohol krystallisiert, bei 146°, aus Eisessig krystallisiert, bei 141—142° (L., B. 48, 1423).

Diphenyltelluroxyd C₁₂H₁₀OTe = (C₆H₅)₂TeO und salzartige Derivate (S. 347). B. (Durch Einw. ... (Krafft, Lyons, B. 27, 1770); vgl. Lederer, A. 391, 337). — Scheidet sich aus wäßr. Lösungen in Form eines Hydrats aus, das an der Luft allmählich in Diphenyltelluroxyd übergeht. Schmilzt, aus Wasser umkrystallisiert, unzersetzt bei 192—193°, aus Xylol umkrystallisiert, unter Zersetzung bei 187°. Durch Einw. von Luft auf heiße Lösungen entsteht eine oberhalb 250° schmelzende Substanz.

Salze vom Typus $(C_0H_3)_2$ Te $(Ac)\cdot$ OH. $C_{12}H_{11}$ OClTe $=(C_0H_3)_2$ TeCl·OH. B. Aus Diphenyltelluriddichlorid beim Kochen mit Wasser (Lederer, A. 391, 332). F: 233—234°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ather, Benzol und Ligroin. Kryoskopisches Verhalten in Alkohol und Chloroform: L. Geht bei 145—150° in das Salz $[(C_0H_5)_2$ TeCl] $_2$ O (S. 166) über. Liefert mit Ammoniak Diphenyltelluroxyd. — $C_{12}H_{11}$ OBrTe $=(C_0H_5)_2$ TeBr·OH. B. Aus Diphenyltelluriddibromid und heißem Wasser oder aus $(C_0H_5)_2$ TeCl·

OH und KBr (L., A. 391, 334). Krystalle (aus Methanol). F: 264—265°. Schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Methanol. Geht bei 160—170° in das Salz [(C₆H₅)₂TeBr]₂O (s. u.) über. — C₁₂H₁₁OITe = (C₆H₅)₂TeI·OH. B. Aus dem entsprechenden Bromid oder Chlorid und KI (L., A. 391, 336). Gelbe mikroskopische Säulen (aus Methanol). Sintert bei 199°; F: 214—215°. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, sehr wenig in Alkohol und Wasser. Geht bei 180° in das Salz [(C₆H₅)₂TeI]₂O (s. u.) über.

Salze vom Typus (C₆H₅)₂TeAc₂. Diphenyltelluriddichlorid C₁₂H₁₀Cl₂Te = (C₆H₅)₂TeCl₂ (S. 347). B. Man unterschichtet eine Lösung von Diphenyltellurid in Alkohol. F: 160—161°. Sehr leicht löslich in Methanol und Chloroform, sehwar in

mit starker Salzsäure und leitet Sauerstoff durch (Lederer, A. 391, 331). Prismen (aus absol. Alkohol). F: 160—161°. Sehr leicht löslich in Methanol und Chloroform, schwer in Benzol und Ligroin. Bleibt beim Erhitzen auf 280° in CO₂. Atmosphäre unverändert. Liefert beim Kochen mit Wasser das Salz (C₆H₅)₂TeCl·OH. — Diphenyltelluriddibromid C₁₂H₁₀Br₂Te = (C₆H₅)₂TeBr₂ (S. 347). B. Durch Einw. von Bromwasserstoffsäure und Sauerstoff auf Diphenyltellurid (L., A. 391, 334). — Diphenyltelluriddijodid C₁₂H₁₀I₂Te = (C₆H₅)₂TeI₂. B. Aus Diphenyltellurid und Jod in Äther (L., A. 391, 336; vgl. C. r. 151, 612). Bordeauxrote Krystalle (aus Chloroform). F: 237—238° (Zers.). Sehr wenig löslich in Benzol, Alkohol, Ligroin und heißem Wasser. — C₁₂H₁₀O₆N₃Te = (C₆H₅)₂Te(NO₃)₂. B. Aus Diphenyltellurid oder Diphenyltelluroxyd und Salpetersäure (D: 1,2) (L., B. 49, 1083). Prismen aus Chloroform). F: 160° bei schnellem Erhitzen. Leicht löslich in Benzol und absol. Alkohol, (aus Chloroform). F: 160° bei schnellem Erhitzen. Leicht löslich in Benzol und absol. Alkohol,

(aus Chloroform). F: 160° bei schnellem Erhitzen. Leicht löslich in Benzol und absol. Alkohol, kaum in Ligroin und CCl₄. Gibt mit Wasser das Salz $[(C_0H_5)_2\text{Te}(NO_3)]_0$ O (s. u.). Salze vom Typus $[(C_6H_5)_2\text{Te}Ac]_2$ O. $C_{24}H_{20}\text{OCl}_2\text{Te}_2 = [(C_6H_5)_2\text{Te}Cl]_2$ O. B. Aus dem Salz $(C_9H_5)_2\text{Te}Cl\cdot\text{OH}$ bei 145—150° (Lederer, A. 391, 333). F: 233—234°. Schwer löslich in Chloroform. — $C_{24}H_{20}\text{OBr}_3\text{Te}_2 = [(C_6H_5)_2\text{TeBr}_3\text{O})$ B. Aus dem Salz $(C_6H_5)_2\text{TeBr}_3\text{O}$ H bei 160—170° (L., A. 391, 335). F: 264—265°. Schwer löslich in Methanol. — $C_{24}H_{20}\text{OI}_2\text{Te}_2 = [(C_6H_5)_2\text{Te}I]_2\text{O}$ B. Aus dem Salz $(C_6H_5)_2\text{Te}I\cdot\text{OH}$ bei langsamem Erwärmen auf 180° (L., A. 391, 337). F: 216—217°. Kaum löslich in Chloroform. — $C_{24}H_{20}\text{O}_7\text{N}_2\text{Te}_3 = [(C_6H_6)_2\text{Te}(NO_3)]_2\text{O}$ B. Aus dem Salz $(C_6H_6)_2\text{Te}(NO_3)$ beim Umkrystallisieren aus Wasser (L., B. 49, 1083). Prismen. F: 223—224°. Schwer löslich in Alkohol, Chloroform und Wasser. Wird durch SO₂ zu Diphenvitellurid reduziert. Geht heim Umkrystallisieren aus Eisessier Wird durch SO₂ zu Diphenyltellurid reduziert. Geht beim Umkrystallisieren aus Eisessig

in das Salz (C.H.s), Te(NOs), über.

Methyldiphenyltelluroniumhydroxyd $C_{18}H_{14}OTe = (C_{6}H_{6})_{2}Te(CH_{2})\cdot OH$. B. Die Methyljodid-Verbindung des Jodids entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf Diphenyl-Methyljodid-Verbindung des Jodids entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf Diphenyltellurid; man erhält die freie Base durch Behandlung des Jodids mit Ag₄O in Wasser (LEDERER, A. 399, 262, 267). — Äußerst hygroskopische blasige Masse von an Piperidin oder Pyrrolidin erinnerndem Geruch. Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch und fällt aus Lösungen von CuSO₄, FeCl₂ oder ZnCl₂ die Hydroxyde aus. Beim Kochen mit konz. NH₄Cl-Lösung wird Ammoniak entwickelt. Die Base gibt in Wasser mit CO₂ ein nur in wäßr. Lösung beständiges Carbonat. — C₁₂H₁₃Te·Cl. F: 129—130° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Chloroform. — C₁₂H₁₃Te·Cl. F: Säulen (aus Wasser). F: 137—138°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwer in Wasser, unlöslich in Äther. — C₁₂H₁₃Te·I. Nadeln (aus Wasser). F: 123—124° (Zers.; Bad auf 110° vorerhitzt). Sehr leicht löslich in Chloroform, sehr wenig in kaltem Wasser, unlöslich in Äther. Wird bei längerem Erwärmen auf 60° sowie beim Erwärmen mit Wasser, unlöslich in Äther. Wird bei längerem Erwärmen auf 60° sowie beim Erwärmen mit Alkohol oder mit Dimethylanilin in Diphenyltellurid und Methyljodid gespalten. — Methyl-Alkohol oder mit Dimethylanlin in Diphenyltellurid und Methyljodid gespalten. — Methyljodid Verbindung des Jodids $C_{19}H_{12}Te \cdot I + CH_{2}I$. Nadeln. Gibt bei 1 /_s-stdg. Erwärmen auf 60° oder bei längerer Berührung mit Äther 1 Mol $CH_{2}I$ ab. — $(C_{13}H_{13}Te)_{2}Cr_{0}$. Hellorangerote Nadeln (aus Wasser). F: 151°. — $(C_{12}H_{13}Te)_{2}Cr_{2}O_{2}$. Orangerote Blättchen (aus Wasser). Zersetzt sich von 153° ab. — $C_{19}H_{13}Te \cdot NO_{2}$. Tafeln (aus Wasser). F: 168—169°. Leicht löslich in warmem Wasser und Alkohol. — Zinkchlorid-Doppelsalz. Schuppen (aus Wasser). F: 149—150° nach vorherigem Sintern. — $C_{13}H_{12}Te \cdot Cl + HgCl_{2}$. Nadeln (aus Wasser). F: 135—136°. — 2 $C_{12}H_{13}Te \cdot Cl + PtCl_{4}$. Mikroskopische Plättchen (aus Wasser). F: 157—158°. Sehr wenig löslich in heißem Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_{13}H_{12}Te \cdot C$. $C_{2}H_{2}O_{4}N_{3} + H_{2}O$. Nadeln (aus Wasser). F: 93—94°. Schwer löslich in heißem Wasser. Twinbanyltellureniumhydroxyd. C. H. OTa = (CH_{13}) Tar OH. R. Des Jodid ent

Triphenyltelluroniumhydroxyd $C_{18}H_{16}OTe = (C_6H_8)_8Te \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht durch Umsetzung der aus 5 Mol Phenylmagnesiumbromid und 1 Mol TeCl, in Ather erhaltenen Triphenyltelluroniumsalze mit KI (LEDERER, C. r. 151, 611; B. 44, 2289); man ernaltenen Tripnenyiteiluroniumsalze mit Ki (LEDERER, C. 7. 161, 611; B. 44, 2289); man erhält die freie Base durch Umsetzung des Jodids mit Ag₂O in siedendem Wasser (L., B. 48, 1948). — Amorph. Die wäßr. Lösung reagiert alkalisch. Das Chlorid gibt mit Phenylmagnesiumbromid Diphenylteilurid und Diphenyl. — C₁₂H₁₅Te·Cl. Nadeln (aus absol. Alkohol und Äther). F: 244—245°. Unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin, sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform. — C₁₂H₁₅Te·Br. Nadeln (aus Wasser). F: 259—260°. Unlöslich in Benzol, Äther und Ligroin, schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Methanol und Chloroform. — C₁₂H₁₅Te·I. Nadeln (aus Wasser). F: 247—249°. Unlöslich in Ligroin, Benzol und Äther, schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Chloroform. — Pikrat C₁₂H₁₅Te·Cl. H.O.N. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 460°. Sehr menig löslich in Wasser löslich in Wasser löslich in Wasser löslich in Methanol O·C₂H₂O₂N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Sehr wenig löslich in Wasser, löslich

in siedendem Alkohol.

Carboxymethyl-diphenyl-telluroniumhydroxyd, Base des Diphenyltelluretins $C_{14}H_{14}O_3Te = (C_6H_5)_2Te(OH)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Ag_2O in Wasser auf Carboxymethyldiphenyltelluroniumbromid (s. u.) oder auf das Bromid des Methylesters (s. u.) oder Äthylesters (s. u) (Lederer, B. 46, 1362). — Nadeln. Sintert bei 100° ; F: $117-118^\circ$. Löslich in warmem Chloroform, unlöslich in Benzol, Ligroin und Äther. — $C_{14}H_{13}O_2Te\cdot Br$. B. Aus Diphenyltellurid und Bromessigsäure in Äther (L., B. 46, 1361). Sofort zerfließende Tafeln (aus Chloroform).

Methylester, Carbomethoxymethyl-diphenyl-telluroniumhydroxyd $C_{15}H_{16}O_3Te = (C_6H_5)_2Te(OH) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Das Bromid entsteht aus Diphenyltellurid und Bromessigsäuremethylester (Lederer, B. 46, 1359). — Beim Schütteln des Bromids mit Silberoxyd in Wasser entsteht die Base des Diphenyltelluretins. — $C_{15}H_{15}O_2Te \cdot Cl$. Prismen (aus Wasser). Sintert bei 109°; F: 115—116°. Sehr leicht löslich in Chloroform. — $C_{15}H_{15}O_2Te \cdot Br$. Säulen (aus Wasser). F: 105—106°. Sehr leicht löslich in Chloroform. Wird durch siedenden Alkohol in Diphenyltellurid und Bromessigsäuremethylester gespalten. — Chromat. Gelb. Sintert bei 55°, schmilzt bei 72—73°. — Bichromat. Orangegelb. Sintert von 60° ab, schmilzt bei 115°. — $C_{15}H_{15}O_2Te \cdot Cl + HgCl_2$. F: 35—36°. — Chloroplatinat. Gelbbraun. Zersetzt sich von 60° ab. — Pikrat $C_{15}H_{15}O_2Te \cdot O \cdot C_6H_2O_6N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 144—145°.

Äthylester, Carbäthoxymethyl-diphenyl-telluroniumhydroxyd $C_{16}H_{18}O_3Te = (C_6H_8)_2Te(OH) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Diphenyltellurid entsteht durch Einw. von Bromessigsäureäthylester das Bromid (Lederer, B. 46, 1361), durch Einw. von Jodessigsäureäthylester im Licht das Jodid (L., B. 48, 1944). — $C_{16}H_{17}O_2Te \cdot Br$. Krystalle. F: 63—64° (Zers.). Sehr leicht löslich in Chloroform. Gibt mit siedendem Wasser Diphenyltellurid und Bromessigsäureäthylester. — $C_{16}H_{17}O_2Te \cdot I$. Hellgelb, fein krystallinisch. F: 110° (Zers.). Leicht löslich in Chloroform.

[a-Carboxy-āthyl]-diphenyl-telluroniumhydroxyd $C_{18}H_{16}O_3Te = (C_6H_5)_2Te(OH) \cdot CH(CH_2) \cdot CO_2H$. — Bromid. B. Aus Diphenyltellurid und a-Brom-propionsäure bei 60° (Lederer, B. 48, 1945). Nicht rein erhalten.

Methylester, [a-Carbomethoxy-äthyl]-diphenyl-telluroniumhydroxyd $C_{16}H_{18}O_3Te = (C_6H_5)_3Te(OH)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_3\cdot CH_3$. — $C_{16}H_{17}O_3Te\cdot Br$. B. Aus Diphenyltellurid und a-Brom-propionsäuremethylester bei 50° (Leder, B. 46, 1811). Pulver (aus Chloroform + Äther). Sintert bei 105°, ist bei 130° geschmolzen. Löslich in kaltem Chloroform, kaum löslich in Wasser; wird durch siedendes Wasser anscheinend zersetzt.

Äthylester, [a-Carbāthoxy-āthyl]-diphenyl-telluroniumhydroxyd $C_{17}H_{20}O_3Te = (C_6H_5)_2Te(OH) \cdot CH(CH_2) \cdot CO_4 \cdot C_2H_5 \cdot \dots C_{17}H_{19}O_3Te \cdot Br.$ B. Aus Diphenyltellurid und a-Brompropionsāureāthylester bei 50° (LEDERER, B. 46, 1811). Pulver. Sintert bei 103°; ist gegen 125° geschmolzen. Sehr leicht löslich in Chloroform.

Propylester $C_{10}H_{21}O_3Te = (C_0H_5)_3Te(OH) \cdot CH(CH_5) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot ... - C_{10}H_{21}O_3Te$ Br. B. Aus Diphenyltellurid und a-Brom-propionsäurepropylester (LEDERER, B. 46, 1811). Sintert bei 81°, ist bei 99° geschmolzen. Sehr leicht löslich in Chloroform.

[a-Carboxy-propyl]-diphenyl-telluroniumhydroxyd $C_{16}H_{18}O_{2}Te = (C_{6}H_{5})_{2}Te(OH) \cdot CH(C_{2}H_{5}) \cdot CO_{2}H.$ — Bromid. B. In geringer Menge aus Diphenyltellurid und a-Brombuttersäure bei 60° (Lederer, B. 48, 1945). Sintert gegen 55°; F: 84—85°. Sehr leicht löslich in Chloroform.

Äthylester, [a-Carbäthoxy-propyl]-diphenyl-telluroniumhydroxyd $C_{18}H_{22}O_3Te = (C_0H_5)_2Te(OH) \cdot CH(C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 . - C_{16}H_{21}O_3Te \cdot Br. B.$ Aus Diphenyltellurid und a-Brombuttersaureathylester bei $60-70^{\circ}$ (Lederer, B. 48, 1946). Amorph. Sintert von 114° ab; F: 142-143°. Sehr leicht löslich in Chloroform.

[a - Carbomethoxy - isopropyl] - diphenyl - telluroniumhydroxyd $C_{17}H_{20}O_2$ Te = $(C_0H_0)_0$ Te(OH)·C(CH₂)₂·CO₂·CH₂. — $C_{17}H_{19}O_2$ Te·Br. B. Aus Diphenyltellurid und a-Bromisobuttersäuremethylester bei 50° (Lederer, B. 46, 1811). Amorph. Sintert bei 103°, ist bei 116° geschmolzen. Sehr leicht löslich in Chloroform.

[a-Carbäthoxy-isopropyl]-diphenyl-telluroniumhydroxyd $C_{16}H_{24}O_3Te = (C_6H_5)_2Te(OH)\cdot C(CH_2)_2\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. — $C_{16}H_{21}O_3Te\cdot Br.$ B. Aus Diphenyltellurid und a-Bromisobuttersäureäthylester (Lederer, B. 48, 1946). Amorph. Sintert gegen 95°, ist gegen 130° geschmolzen. Sehr leicht löslich in Chloroform.

Diphenylditellurid $C_{12}H_{10}Te_3 = C_6H_5 \cdot Te \cdot C_6H_5$. B. Neben viel Diphenyltellurid aus Phenylmagnesiumhalogeniden und TeCl₂, TeBr₃ oder TeI₂ in Ather (Lederer, B. 48, 1347). — Rote Fasern (aus Ather). F: 53—54°. Schwer löslich in Alkohol. — Gibt mit 65°/oiger Salpetersäure auf dem Wasserbad Benzoltellurinsäure. Liefert bei der Reduktion mit Natrium in absol. Alkohol Tellurophenol und viel Diphenyltellurid.

Bis-[4-chlor-phenyl]-telluroxyd, 4.4'-Dichlor-diphenyltelluroxyd $C_{12}H_8OCl_2Te = (C_0H_4Cl)_2TeO$. Bromid, Bis-[4-chlor-phenyl]-telluriddibromid $C_{12}H_8Cl_2Br_2Te = (C_0H_4Cl)_2TeBr_2$. B. Man setzt p-Chlor-phenylmagnesiumbromid mit TeBr_2 um und behandelt das entstandene Tellurid mit Brom (LEDERER, B. 49, 2002). Krystalle (aus Benzin + Benzol). F: 184—185°. Löslich in Benzol, Chloroform und CS_2, sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Benzin.

Bis-[4-brom-phenyl]-telluroxyd, 4.4'-Dibrom-diphenyltelluroxyd $C_{12}H_0OBr_2Te=(C_0H_4Br)_2TeO$. Bromid, Bis-[4-brom-phenyl]-telluriddibromid $C_{12}H_0Br_4Te=(C_0H_4Br)_2TeBr_2$. B. Neben [4-Brom-phenyl]-[4'-brom-diphenyly]-tellurid-dibromid durch Umsetzung von p-Brom-phenylmagnesiumbromid mit TeBr_2 und Behandlung der entstandenen Telluride mit Brom (Lederer, B. 49, 2003). Gelbe Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 195—196°. Sehr leicht löslich in warmem Benzol und CCl_4 , löslich in CS_2 und Chloroform, sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Benzin.

2. Oxy-Verbindungen C_2H_8O .

Uber Vorkommen von Kresolen im Steinkohlen-Urteer vgl. H. STRACHE, R. LANT,

Kohlenchemie [Leipzig 1929], S. 382.

Bildung von Kresolen bei der Destillation von Ahorn-Holzteer: PIEPER, ACREE, HUMPHREY, C. 1918 I, 493; bei der Destillation von Zellstoff und Stärke: SARASIN, C. 1918 II, 528. Über die Gewinnung von Kresolen aus Steinkohle vgl. z. B. LINDET, C. 1919 IV, 634; GLUUD, BREUER, C. 1919 IV, 913; Cox u. a., C. 1919 IV, 1071.

Trennung der Kresole voneinander. Das nach dem Abdestillieren von o-Kresol aus Rohkresol verbleibende Gemisch von ca. $60\%_0$ m-Kresol und ca. $40\%_0$ p-Kresol kann folgendermaßen getrennt werden: Man behandelt es mit 1,1 Tl. $90\%_0$ iger Schwefelsäure bei Zimmertemperatur, wodurch die Hauptmenge des m-Kresols in m-Kresol-sulfonsäure übergeht, die dann durch Destillation mit Wasserdampf zerlegt wird, während p.Kresol unangegriffen bleibt (SCHÜLKE & MAYR, D. R. P. 268780; C. 1914 I, 313; Frdl. 11, 179). Oder man erwärmt mit konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure auf 40-100°, wobei m-Kresol vollständig, p-Kresol zum Teil sulfuriert wird; durch mäßiges Verdünnen des Reaktionsgemisches mit Wasser läßt sich m-Kresol-sulfonsäure abscheiden (HOFFMANN-LA ROCHE, D. R. P. 245892; C. 1912 I, 1523; Frdl. 10, 148). Die so erhaltenen m-Kresol-Präparate enthalten etwa 8-10°/0 Verunreinigungen; sie können durch Wiederholen der obigen Operationen noch weiter gereinigt werden (Schülke & Mayr; Hoffmann-La Roche & Co., D. R. P. 247272; C. 1912 II, 165; Frdl. 11, 177). Von p-Kresol-sulfonsäure freie m-Kresol-sulfonsäure erhält man, wenn man das Kresolgemisch mit der zur Sulfurierung von m-Kresol erforderlichen Menge ca. 80°/0iger Schwefelsäure bei 35° unter 30 mm Druck behandelt; man führt die entstandene m-Kresolsulfonsaure in das Natriumsalz tiber und treibt das unangegriffene p-Kresol mit Wasserdampf ab (Terrisse, D. R. P. 281054; C. 1915 I, 74; Frdl. 12, 160). Behandelt man das $60^{\circ}/_{0}$ m-Kresol enthaltende Gemisch unter Kühlen mit 0,6 Mol Sulfurylchlorid oder 0,6 Mol Chlor, so wird fast ausschließlich m-Kresol chloriert; man trennt das Gemisch von Chlor-m-kresol und unverändertem p-Kresol durch fraktionierte Destillation (Raschig, D. R. P. 232071; C. 1911 I, 854; Frdl. 10, 150). Behandelt man die aus dem Kresolgemisch erhaltenen neutralen Kresolcalciumsalze mit mäßig überhitztem Wasserdampf, so wird nur das Calciumsalz des m-Kresols zersetzt, während das Calciumsalz des p-Kresols unverändert zurückbleibt (Terrisse, Dessoulavy, D. R. P. 267210; C. 1918 II, 2067; Frdl. 11, 178). Über die Trennung der Kresols als Kresoxyessigsäuren vgl. Gluud, Breuer, C. 1919 IV, 914. Über die Gewinnung von o- und p-Kresol aus den entsprechenden Kresoxyessigsäuren vgl. Fischer, Gluud, C. 1919 IV,

Trenning der Kresole von Phenol s. S. 70.

Giftwirkung und Desinfektionskraft der Kresole: A. Ellinger in A. Hefferer, Handbuch d. experim. Pharmakologie Bd. I [Berlin 1923], S. 913—924. Über kresolhaltige Desinfektionsmittel vgl. z. B. Neufeld, Schlemann, C. 1918 I, 765; Arnould, C. 1921 IV, 551.

Verwendung von Phosphorsaure-tri-tolylester aus Rohkresol als Extraktionsmittel und als Schmierölersatz: Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 284410, 288448; C. 1915 II, 55, 1063. Zur Herstellung künstlicher Harze durch Kondensation von Rohkresol mit Formaldehyd vgl. z. B. Knoll & Co., D. R. P. 219209; C. 1910 I, 973; Frdl. 9, 1120; Albert, Berend, D. R. P. 254411, 269659; C. 1913 I, 351; 1914 I, 592; Frdl. 11, 849, 852; J. Scheiber, K. Sändig, Die künstlichen Harze [Stuttgart 1929].

Prüfung von Rohkresol: Deutsches Armeibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 187. Über die Bestimmung von Kresol in wäßr. Lösungen oder Emulsionen vgl. z. B. FINCKE, C. 1918 II, 1089.

1. o-Oxy-toluol, o-Kresol $C_7H_8O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 349). Stellungs bezeich nung in den von "o-Kresol" abgeleiteten Namen: $CH_3 = CH_3 \cdot CH_3 = CH_3 \cdot C$

V. u. B. o-Kresol findet sich im Tieftemperaturteer der Steinkohle (GLUUD, BREUER, C. 1919 IV, 913; PICTET, A. ch. [9] 10, 284). Ist im Torfkoksteer enthalten (BÖRNSTEIN, BRENSTEIN, Z. ang. Ch. 27, 72). Entsteht in geringer Menge aus 1-Methyl-cyclohexanol-(2) bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 220—250° (SKITA, RITTER, B. 44, 673). Bei der Reduktion von Salicylaldehyd mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (CLEMMENSEN, B. 47, 60). Über die Gewinnung aus Rohkresol s. S. 168.

Physikalische Bigenschaften.

Zur Polymorphie vgl. Tammann, Krystallisieren und Schmelzen [Leipzig 1903], S. 267; Bridgman, Phys. Rev. [2] 3 [1914], 180. Geruch: Clemmensen, B. 47, 61. E: 30,45° (Dawson, Mountford, Soc. 113, 925); F: 30,75—30,78° (Br., Phys. Rev. [2] 3 [1914], 184). Schmelzpunkt unter hohen Drucken: Br.; Ta. Kp₈₅₀: 194,7°; Kp₉₀₀: 192,5°; Kp₇₆₀: 190,5°; Kp₇₆₀: 190,5°; Kp₇₆₀: 191,5° (Kort.) (Masse, Leroux, C. r. 163, 361; Bl. [4] 21, 3); Kp₇₆₀: 189,3° (Clemmensen, B. 47, 60). Kritische Temperatur: 422,3° (Radice s. bei Guye, Mallet, Arch. Sci. phys. nat. Genève [4] 13 [1902], 40 Anm.). — D¹₁: 1,0654; D[∞]₁: 1,0483 (unterkühlt); D[∞]₁: 1,0137; D[∞]₁: 0,9963; D[∞]₁: 0,99678 (Bramley, Soc. 109, 436); D[∞]₂: 1,0482 (Richards, Stull, Mathews, Speyers, Am. Soc. 34, 985); D[∞]₂: 1,0415 (unterkühlt) (D., M., Soc. 113, 937); D[∞]₁: 1,0458 (unterkühlt); D[∞]₁: 1,0236; D[∞]₁: 1,0027 (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 132). Volumänderung beim Schmelzen unter hohen Drucken: Br. Isotherme Kompressibilität zwischen 100 und 500 megabar bei 20°: 43×10⁻⁶ cm²/megadyn (R., St., M., Sp.). Viscosität zwischen 0° (0,397 g/cmsec) und 110° (0,00897 g/cmsec): Bra. Viscosität bei 45°: 0,0351 g/cmsec (Trole, Soc. 97, 2601). Oberflächenspannung zwischen 40,3° (34,8 dyn/cm) Zur Polymorphie vgl. TAMMANN, Krystallisieren und Schmelzen [Leipzig 1903], S. 267; 0,0351 g/cmsec (Thole, Soc. 97, 2601). Oberflächenspannung zwischen 40,3° (34,8 dyn/cm) und 176° (21,5 dyn/cm): J. Spezifische Wärme zwischen 0° und 20°: 0,499 cal/g (Bramley, Soc. 109, 507). - ng: 1,53719 (Fox, BARKER, J. Soc. chem. Ind. 86 T [1917], 843). o-Kresol ist triboluminescent (van Eck, C. 1911 II, 343). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes: Purvis, Mc Cleland, Soc. 103, 1091. Absorptionsspektrum der Lösungen s. unten. Löslichkeit in Wasser zwischen 25° (0,24 Mol) und 80° (0,39 Mol im Liter Lösung): Sidgwick, C. 1910 I, 1829. Löslichkeit von o-Kresol in Wasser zwischen 35,3° (3,01 g in 100 g Lösung) und 162,8° (kritische Lösungstemperatur) (40,9 g in 100 g Lösung) und von Wasser in o-Kresol zwischen 25,6° (13,9 g) und 160,0° (49,9 g in 100 g Lösung): Sidgwick, Spurrell, Davies, Soc. 107, 1206. Löslichkeit in der wäßr. Lösung des Natrium-o-kresolats: Sidgwick. Kryoskopisches Verhalten in Benzol, Naphthalin, in Pyridin-Benzol- und Pyridin-Naphthalin-Gemischen: HATCHER, SKIRROW, Am. Soc. 39, 1953. Gefrierpunktserniedrigung von o-Kresol durch Zusatz von Wasser: S., Sr., D. Thermische Analyse des Systems mit H₂SO₄: KENDALL, CARPENTER, Am. Soc. 36, 2507; mit Chloressigsaure: KENDALL, Am. Soc. 38, 1322. Thermische Analyse der Systeme mit Trichloressigsäure und mit Pikrinsäure s. S. 170. Thermische Analyse der binaren Systeme mit Phenol, m. und p.Kresol: Dawson, Mountford, Soc. 113, 926; Fox, Barker, C. 1919 II, 896; mit Cineol: Bellucci, Grassi, G. 43 II, 719; mit Dimethylpyron: K., Am. Soc. 36, 1235; mit Pyridin: Bramley, Soc. 109, 476; H., Sk., Am. Soc. 39, 1946. Schmelzpunkte einiger ternärer und quartärer Gemische mit Phenol, m- und p-Kresol: Masse, Leroux, C. r. 163, 362; Bl. [4] 21, 4; Dawson, Mountford, Soc. 113, 932. Siedepunkte der Gemische mit Phenol: F., B. — Dichte von Lösungen in Benzol und Nitrobenzol: Tyrer, Soc. 99, 873. Dichte und Viscosität eines Gemisches mit Isoamylacetat: Thole, Soc. 97, 2602. Dichte und Viscosität der Gemische mit Pyridin: Br., Soc. 109, 436. Oberflächenspannung einer gesättigten wäßr. Lösung: Berczeller, Bio. Z. 66, 204. Wärmetönung beim Mischen mit Pyridin und spezifische Wärme der Gemische mit Pyridin: Br., Soc. 109, 507. — Absorptionsspektrum von o-Kresol und seinem Natriumsalz in wäßr. Lösung: Wright, Soc. 105, 674. Absorptionsspektrum von o-Kresol in wäßr. Natronm wast. Losung: WRIGHT, Soc. 105, 674. Absorptionsspektrum von 6-kresof in wast. National lauge: Gibbs, Pratt, Philippine J. Soc. 8, 40; in Alkohol und alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Hantzech, B. 48, 3071, 3366; G., Pr. Absorptionsspektrum eines äquimolekularen Gemisches mit Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 75. Fluorescenzspektrum in Alkohol und alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Ley, v. Engelhardt, Ph. Ch. 74, 39. (Phosphorescenz Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618); C. r. 151, 945. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Bromwasserstoff: Archibald, J. Chim. phys. 11, 765. Potentialdifferenzen zwischen Salzlösungen in Wasser und in o-Kresol: BEUTNER, Ph. Ch. 87, 392; Z. El. Ch. 19, 322. Zerstäubungselektrizität von o-Kresol enthaltenden Gemischen: CHRISTIANSEN, Ann. Phys. [4] 51, 542. Elektrische Doppelbrechung benzolischer Lösungen: LIPPMANN, Z. El. Ch. 17, 16. Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°: 0,63×10⁻¹⁰ (ermittelt durch Bestimmung der Verseifungsgeschwindigkeit von Methylacetat in Gegenwart von Natrium-o-kresolat) (BOYD, Soc. 107, 1540).

S. 350, Z. 5 v. o. statt "D.: 1,0477" lies "D.: 1,0447".

Chemisches Verhalten.

Beim Leiten von o Kresoldämpfen über ThO₂ bei 400-430° entstehen 1.8-Dimethyldiphenylenoxyd (Syst. No. 2370) (Hauptprodukt), o.o-Ditolyläther (Sabatier, Mailher, C. r. 151, 493; M., C. r. 156, 241; Bl. [4] 13, 173) und andere Produkte (M., Ch. Z. 35, 486). o-Kresol färbt sich im Sonnenlicht an der Luft (Gibbs, Am. Soc. 34, 1196; vgl. dagegen CLEMMENSEN, B. 47, 61). Bei der elektrolytischen Oxydation in verd. Schwefelsäure entstehen Toluhydrochinon (Fichtter, Stocker, B. 47, 2017), Toluchinon (?) und 4.4'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenyl (F., Ackermann, Helv. 2, 595). Bei der Oxydation von o-Kresol in Eisessig mit 30°/oigem H₂O₂ bei 60° entstehen Toluhydrochinon und Toluchinon (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1667; vgl. auch Bach, C. 1916 II, 743). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in der Hitze unter hohem Druck 1-Methyl-cyclohexa-Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in der Hitze unter nohem Druck 1-Methyl-cyclonexanol-(2) (IPATJEW, B. 43, 3385). Geschwindigkeit der Nitrierung durch absol. Salpetersäure
in Äther in Gegenwart von wenig NO₂: Klemenc, Ekl., M. 39, 685. Mit SOCl₂ bildet sich
in einer CS₂-Pyridin-Lösung Schwefligsäure-di-o-tolylester (Richter, B. 49, 2341; BASF,
D. R. P. 303033; O. 1918 I, 499; Frdl. 13, 254). Bei 3—4-stdg. Erhitzen von 2 Tln. o-Kresol
mit 1 Tl. rauchender Schwefelsäure (mit 8°/₀ SO₃-Gehalt) auf 160—180° entstehen ein Bis[oxy-methyl-phenyl]-sulfon (F: 263—265°) (Syst. No. 556) und anscheinend 2-Oxy-toluolsulfonsäure-(5) (Zehenter, M. 33, 334). Bei der Destillation äquimolekularer Mengen o-Kresol und PCl₂ unter vermindertem Druck entstehen Phosphorigsäure-o-tolylester-dichlorid o-Kresol und PCl₃ unter vermindertem Druck entstehen Phosphorigsaure-o-tolylester-dichlorid und Phosphorigsäure-di-o-tolylester-chlorid; aus 3 Mol o-Kresol und 1 Mol PCl₃ bildet sich unterhalb 200° Phosphorigsäure-tri-o-tolylester (Streecker, Grossmann, B. 49, 83; vgl. Raschig, D. R. P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frdl. 10, 164). — (Bei mehrtägigem Erhitzen von o-Kresol mit CCl₄.... (Schall, B. 12, 818)); dieselben Produkte entstehen auch bei 2 bis 3-stdg. Kochen von o-Kresol mit CCl₄ und 30°/oiger Natronlauge in Gegenwart von Kupferpulver (Zeltner, Landau, D. R. P. 258887; C. 1913 I, 1641; Frdl. 11, 209). o-Kresol gibt mit Benzophenonchlorid beim Erwärmen in Benzol auf dem Wasserbad a.a-Di-o-kresoxy-diphenylmethan beim 2...4.45 gigen Aufbewehren bei Zimmerten verstur ohne Lösungsmittel und methan, beim 2—4-tägigen Aufbewahren bei Zimmertemperatur ohne Lösungsmittel und folgenden Behandeln mit warmer verd. Natronlauge 4-Oxy-3-methyl-triphenylcarbinol, beim mehrwöchigen Aufbewahren oder beim mehrtägigen Erwärmen ohne Lösungsmittel 4.4'-Dioxy-3.3'-dimethyl-tetraphenylmethan (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1584). Herstellung künstlicher Harze durch Kondensation von o-Kresol mit Formaldehyd: BLUMER, D. R. P. 217560; C. 1910 I, 588; Frdl. 9, 1119; KNOLL & Co., D. R. P. 219728; C. 1910 I, 1075; Frdl. 9, 1121; vgl. F. POLLAK in F. ULLMANNS Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. VII [Berlin-Wien 1919], S. 298. Gibt mit Aceton und Salzsäure (D: 1,19) β.β-Bis-[4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan (ZINCKE, A. 400, 33). Gibt mit Benzoylchlorid und AlCl₃ x-Benzoylc-kresol (vgl. Hptw. Bd. VIII, S. 178) (Heller, B. 46, 1502). Gibt beim Erhitzen mit 4-Methoxy-mandelsäurenitril und 73°/qiger Schwefelsäure auf 100° 4-Oxy-4'-methoxy-3-methyl-mandelsäurenitril (BISTRZYCK), PAULUS, PERRIN, B. 44, 2601); beim Erhitzen mit 2-Methoxy-mandelsäurenitril und 73°/qiger Schwefelsäure auf 100° entstehen 4-Oxy-2'-methoxy-3-methyl-mandelsäurenitril und 73°/qiger Schwefelsäure auf 100° entstehen 4-Oxy-2'-methoxy-3-methylmandelsäurenitril und 73% jeer Schwefelsäure auf 100° entstehen 4-Oxy-2'-methoxy-3-methyl-diphenylacetamid (?) und geringe Mengen des Lactons der 2-Oxy-2'-methoxy-3-methyl-diphenylessigsäure (B., Pau., Pr., B. 44, 2614). Liefert in Gegenwart von P₂O₅ mit Acetessigsäureäthylester 2.8-Dimethyl-chromon; reagiert analog mit a-Methyl-acetessigsäure-äthylester (SIMONIS, LEHMANN, B. 47, 697; vgl. dazu Baker, Soc. 1927, 2898). Kondensiert sich mit Aceton-a.a'-dicarbonsaure in Gegenwart von alkoh. Schwefelsaure zu 8-Methyl-cumarin-essigsäure-(4)-äthylester (DEY, Soc. 107, 1637). Vereinigt sich mit 1 Mol Epichlorhydrin in Gegenwart von 0,025 Mol NaOH in wenig Wasser zu γ -Chlor- β -oxy- α -o-kresoxy-propan (Boyd, Marle, Soc. 97, 1790). Gibt mit Athylenoxyd bei Gegenwart von Natriumäthylat in alkoh. Lösung Athylenglykol-mono-o-tolyläther; Geschwindigkeit dieser Reaktion und der analogen Reaktion mit Propylenoxyd bei 70°: BOYD, MARLE, Soc. 105, 2123. o-Kresol liefert eine additionelle Verbindung mit Antipyrin (Patein, Dufau, Bl. [3] 15, 609; REGENBOGEN, C. 1918 II, 624).

Physiologische Wirkung: A. ELLINGER in A. HEFFTER, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 913—924; ferner HEILER, C. 1910 I, 1039.

Zur Farbreaktion von o-Kresol mit FeCl₃ vgl. CLEMMENSEN, B. 47, 61. Nachweis als o-Tolyl-[4-nitro-benzyl]-äther (F: 89,7°): REID, Am. Soc. 39, 306. Das Phenylurethan schmilzt bei 1410 (WEEHUIZEN, C. 1919 III, 429; R. 37, 267).

Trennung des o-Kresols von Phenol und den isomeren Kresolen s. S. 168.

Additionelle Verbindungen und Salze des o-Kresols.

Durch thermische Analyse wurden nachgewiesen: Verbindung mit Trichloressig-

 $\mathbf{G}_{\mathbf{e}}\mathbf{H}_{\mathbf{e}}\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}_{\mathbf{s}}$. B. Aus Propylmagnesium jodid und o-Kresol in Benzol (Tschelinzew, \mathbf{K} . 45, 866;

C. 1914 I, 627). Feste Masse. Bildungswärme: Твон., Ж. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Wärmetönung bei der Bildung der Additionsverbindung mit 1 Mol o-Kresol in Benzol: Твон., Ж. 45, 866.

Funktionelle Derivate des o-Kresols.

2-Methoxy-toluol, Methyl-o-tolyl-äther, o-Kresol-methyläther $C_8H_{10}O=CH_3\cdot C_9H_4\cdot O\cdot CH_3$ (8. 362). B. Beim Leiten eines Gemisches aus Methanol und o-Kresol über ThO₂ bei 400—420° (Saratter, Mailer, O. r. 151, 361). Bei der Umsetzung von 2-Methoxybenzylbromid mit einem Äthylmagnesiumhalogenid und Zerlegung des Reaktionsgemisches mit Wasser (Späth, M. 34, 1996). — Kp: 166—167° (S., M.); Kp₁₄: 63—64° (v. Auwers, A. 415, 154). Di^{1,45}: 0,9853 (v. Au.); Di¹₂: 0,9820 (Dobrosserdow, H. 43, 119; O. 1911 I, 954); D⁴⁵: 0,9589 (Thole, Soc. 97, 2601). Viscosität bei 45°: 0,00849 g/cm sec (Th.). $n_{\alpha}^{u_3}$: 1,5145; $n_{1}^{u_3}$: 1,5199; $n_{1}^{u_3}$: 1,5315; $n_{1}^{v_3}$: 1,5424 (v. Au.). Dielektr.-Konst. bei 19,5°: 3,3 (λ = 60 cm) (Do.). Dichte und Viscosität eines Gemisches mit Isoamylacetat: Th. Absorptionsspektrum eines āquimolekularen Gemisches mit Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 77. (Phosphorescenz . . . Dzierzbicki, Kowalski, O. 1909 II, 959, 1618); C. r. 151, 945. — Spaltet beim Leiten über Nickel in Gegenwart von Wasserstoff bei 350—380° o-Kresol ab (Mailher, Murat, Bl. [4] 11, 123). Bildet bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Albr₃ 3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-toluol (Bonneaud, Bl. [4] 7, 779). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,5) bei starker Kühlung 3.5-Dinitro-2-methoxy-toluol (Koernee, Contardi, R. A. L. [5] 24 I, 890; vgl. auch Späth, M. 34, 1996; Robinson, Soc. 109, 1086). Gibt mit 2.3.5.6-Tetramethyl-benzochinon, Maleinsäureanhydrid und Tetrachlorphthalsäureanhydrid grüngelbe Lösungen, mit Citraconsäureanhydrid eine schwach gelbliche Lösung (Pfeiffer, Böttler, Böttler, B. 51, 1820, 1821, 1822, 1829).

2-Äthoxy-toluol, Äthyl-o-tolyl-äther, o-Kresol-äthyläther $C_9H_{12}O=CH_2\cdot C_6H_4$ O· C_9H_6 (8.352). B. Beim Leiten von o-Kresol mit überschüseigem Alkohol über ThO₂ bei 420° (Mailhe, Ch. Z. 35, 486). — Kp: 190° (M.), 184—184,5° (Koerner, Contardi, R. A. L. [5] 24°I, 891); Kp₁₃: 69,6—70,2° (v. Auwers, A. 415, 155). D₁^{13,3}: 0,9592 (v. Au.). $n_{\alpha}^{13,3}$: 1,5038; $n_{\beta}^{13,3}$: 1,5197; $n_{\gamma}^{13,3}$: 1,5299 (v. Au.). Absorptionsspektrum eines āquimolekularen Gemisches mit Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 76. Bildet bei der Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₃ 3.4.5.6-Tetrabrom-2-oxy-toluol (Bonneaud, Bl. [4] 7, 780).

Allyl-o-tolyl-ather $C_{10}H_{18}O=CH_3\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_3\cdot CH\cdot CH_2$. B. Beim Kochen von o-Kresol und Allylbromid in Gegenwart von Kaliumcarbonat in Aceton (Claisen, Eisler, A. 401, 30, 56). — Geranienartig riechendes Öl. Kp: $205-208^\circ$; Kp:: 85° . D¹⁵: 0,969. — Lagert sich beim längeren Kochen weitgehend in 2-Oxy-1-methyl-3-allyl-benzol um.

Phenyl-o-tolyl-äther, 2-Methyl-diphenyläther $C_{13}H_{12}O=CH_3\cdot C_0H_4\cdot O\cdot C_0H_1$ (8. 353). B. Beim Erhitzen von o-Kresolkalium mit Chlorbenzol in o-Kresol auf $200-220^6$ (Fritzsome & Co., D. R. P. 269543; C. 1914 I, 591; Frdl. 11, 184). Beim Leiten eines Gemisches aus Phenol und o-Kresol über ThO₂ bei $380-450^6$ (Sabatier, Mailher, C. r. 155, 261). — Kp: $263-264^6$ (korr.) (S., M.); Kp₇: $120-121^6$ (F. & Co.).

o.o.-Ditolyläther, o.o.-Dikresyläther, 2.2'-Dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{14}O=(CH_3\cdot C_4H_4)_2O$ (S. 353). B. Beim Leiten von o-Kresol-Dämpfen über ThO, bei 400—430°, neben anderen Produkten (Sabatter, Mailhe, C. r. 151, 493; M., Ch. Z. 35, 486).—Kp: 274° (S., M.; M.). — Beim Einleiten von Chlor in eine jodhaltige Lösung von o.o-Ditolyläther in Col, entstehen 4-Chlor-o.o-ditolyläther und 4.4'-Dichlor-o.o-ditolyläther (Mailhe, Murat, C. r. 154, 603; Bl. [4] 11, 289). Liefert beim Nitrieren mit rauchender Salpetersäure in heißem Eisessig 4-Nitro-o.o-ditolyläther, mit kalter rauchender Salpetersäure ohne Verdünnungsmittel 4.4'-Dinitro-o.o-ditolyläther (Mailhe, C. r. 156, 241; Bl. [4] 18, 170).

Äthylenglykol-mono-o-tolyläther, a-Oxy- β -o-kresoxy-äthan $C_2H_{12}O_3=CH_2$ · C_6H_4 ·O· CH_3 · CH_4 ·O· CH_3 ·OH. B. Aus o-Kresol und Äthylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von 0,05 Mol Natriumäthylat bei 70° (BOYD, MARLE, Soc. 105, 2133). — Kp₁₉: 141°.

Carbamidsäure-[β -o-kresoxy-äthylester] $C_{10}H_{12}O_2N = CH_4 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CO \cdot NH_4$. B. Bei der Einw. von Phosgen auf Äthylenglykol-mono-o-tolyl-äther in Gegenwart von Dimethylanilin in Benzol und Umsetzung des Reaktionsproduktes mit wäßr. Ammoniak (BAYER & Co., D. R. P. 269938; C. 1914 I, 828; Frdl. 11, 951). — F: 119°.

 γ -Chlor-propylenglykol-a-o-tolyläther, γ -Chlor- β -oxy-a-o-kresoxy-propan $C_{10}H_{13}O_3Cl=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_2Cl$. B. Aus je 1 Mol o-Kresol und Epichlorhydrin in Gegenwart von $^1/_{40}$ Mol NaOH in wenig Wasser (BOYD, MARLE, Soc. 97, 1790). — Kp₁₈: 166°. — Das Phenylurethan schmilzt bei 81—82°.

. Glycerin-a-o-tolyläther, $a.\beta$ -Dioxy- γ -o-kresoxy-propan $C_{10}H_{14}O_2=CH_3$ · C_4H_4 ·O· CH_3 ·CH(OH)· CH_2 ·OH. Ist wohl identisch mit der von Živkovič (M. 29, 953;

Hptw. Bd. VI, S. 354) als Glycerin-mono-o-tolyläther beschriebenen Verbindung. — B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen o-Kresol, Glycerin-a-monochlorhydrin und Natrium-hydroxyd in Wasser auf dem Wasserbad (MARLE, Soc. 101, 310). — Krystalle (aus Äther). F: 67° (korr.). Kp₁₆: 195—196° (korr.). Löslich in Alkohol und siedendem Wasser.

Essignäure-o-tolylester, o-Tolylacetat, o-Kresylacetat $C_0H_{10}O_2 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$ (8. 355). Geschwindigkeit der Verseifung durch Natriumäthylat in absol. Alkohol:

FRANZEN, J. pr. [2] 97, 85.

Chloressigsäure-o-tolylester $C_9H_9O_3Cl=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_9Cl$. B. Aus o-Kresol und Chloracetylchlorid bei 130° (v. Auwers, B. 49, 812). — Kp₁₀: 127—127,6°. — Liefert beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 140° 2-Oxy-1-methyl-3-chloracetyl-benzol und 2-Oxy-1-methyl-5-chloracetyl-benzol.

Isovaleriansäure-o-tolylester $C_{12}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus o-Kresol und Isovaleriansäure in Gegenwart von POCl₃ (EINHORN, C. 1915 II, 739). — Atherisch riechende Flüssigkeit. Kp_{700} : 174—178°. D_{15}^{16} : 0,9894. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser und verd. Alkalien.

Kohlensäure - di - o - tolylester, Di - o - tolyl - carbonat $C_{12}H_{14}O_3 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O)_2CO$ (S. 356). Läßt man bei 180° bis zur berechneten Gewichtszunahme Chlor einwirken, so entstehen Kohlensäure-bis-[2-chlormethyl-phenylester] bezw. Kohlensäure-bis-[2-dichlormethyl-phenylester] (RASOHIG, D. R. P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frdl. 10, 163).

Allophansäure-o-tolylester $C_9H_{10}O_3N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Einleiten von Cyansäure-Dampf in eine äther. Lösung von o-Kresol in der Kälte (Béral, Bl. [4] 25, 475, 479). — F: 185°. Löslichkeit: 0,474 g in 100 cm² Alkohol (17,5°), 0,063 g in 100 cm² Äther (18°).

o-Kresoxyessigsäure, o-Tolylätherglykolsäure $C_0H_{10}O_3 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (S. 356). B. aus dem Äthylester: Mameli, C. 1914 I, 139. — F: 153—154° (M.). Löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln; löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (M.). — Abspaltung von o-Kresol beim Erhitzen mit wäßr. Kalilauge auf 275°: F. Fischer, Gluud, C. 1919 IV, 1052.

o-Kresonyessigsäure-äthylester $C_{11}H_{14}O_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus o-Kresonatrium und Chloressigsäureäthylester bei 3-stdg. Kochen in Alkohol (Hewitt, Johnson, Pope, Soc. 103, 1629) oder 4-stdg. Erhitzen auf 160° (Mameli, C. 1914 I, 139). Durch Verestern der Säure in Gegenwart von H_2SO_4 (v. Auwers, A. 415, 158). — Riecht fruchtartig. Kp: 258—260° (M.), 263,2—263,8° (korr.) (v. Au.); Kp₇₈₅: 248° (unkorr.) (H., J., P.); Kp₈₀: 165—166° (M.). $D_4^{i_3,i_4}$: 1,0846 (v. Au.). $n_{\alpha}^{i_3,i_4}$: 1,5025; $n_{\beta}^{i_3,i_4}$: 1,506; $n_{\beta}^{i_3,i_4}$: 1,5167; $n_{\beta}^{i_3,i_4}$: 1,5255 (v. Au.). Löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser; die Lösung in konz. Schwefelsäure wird langsam rosa (M.).

Diglykolsäure-di-o-tolylester $C_{18}H_{18}O_5 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2$

löslich in Alkohol und Äther.

[β -Amino-šthyl]-o-tolyl-šther, β -o-Kresoxy-šthylamin $C_9H_{19}ON = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Aus [β -Brom-šthyl]-o-tolyl-šther und alkoh. Ammoniak bei 120° (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 416). — Unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₉: 128° (korr.). Fast unlöslich in kaltem Wasser. Die Lösung in H_2SO_4 ist sohwach ross.

Chloressigsäure-[β -o-kresoxy-äthylamid] $C_{11}H_{14}O_{2}NCl = CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{$

[β -Oxy- γ -amino-propyl]-o-tolyl-äther, β -Oxy- γ -o-kresoxy-propylamin $C_{20}H_{15}O_2N=CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_(OH)\cdot CH_2\cdot NH_2$ (S. 357). B. Aus γ -Chlor-propylenglykol- α -o-tolyläther und NH₃ (Boyd, Soc. 97, 1791).

[β -Oxy- γ -dimethylamino-propyl]-o-tolyl-ather, β -Oxy- α -o-kresoxy- γ -dimethylamino-propan $C_{12}H_{12}O_2N=CH_3\cdot C_2H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_3$. B. Aus Glycido-tolylather und überschüssigem Dimethylamin in Benzol bei 100° (Brenans, Bl. [4] 13, 533). — Kp₂₈: 175—178°.

Schwefigsäure-di-o-tolylester, Di-o-tolyl-sulfit $C_{14}H_{14}O_8S = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O)_2SO$. B. Aus o-Kresol und Thionylchlorid in Gegenwart von Pyridin in CS_2 -Lösung (RICHTER, B. 49, 2341; BASF, D. R. P. 303033; C. 1918 I, 499; Frdl. 13, 254). — Gelbliche, schwach nach SO_2 riechende Flüssigkeit. Kp₁₃: 192° (korr.; geringe Zers.). — Sehr beständig gegen Wasser und Alkalien.

Orthoschwefligsäure-tri-o-tolylester $C_{21}H_{22}O_4S = (CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot O)_3S \cdot OH$. B. Das Sulfat entsteht beim langsamen Eintragen von Schwefligsäure-di-o-tolylester in kons. Schwefelsäure (RICHTER, A. 416, 301). — $(C_{21}H_{21}O_3S)_2SO_4$. Krystalle (aus verd. Ameisensäure). F: 296° (Zers.).

Methandisulfonsäure-di-o-tolylester, Methionsäure-di-o-tolylester $C_{14}H_{14}O_{4}S_{2} = (CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot SO_{2})_{2}CH_{8}$. B. Aus Methionsäuredichlorid und o-Kresol in siedendem Toluol (SCHROETER, A. 418, 208). — Nadeln (aus Alkohol). F: 84°. Löslich in Alkalilauge. — Einw. von Kalium und Methyljodid in Benzol: SCH., A. 418, 226. Bacterioide Wirkung: SCH., A. 418, 209.

Phosphorigsäure - tri - o - tolylester, Tri - o - tolyl - phosphit $C_{21}H_{31}O_3P = (CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot O)_3P$. B. Aus 1 Mol PCl₃ und 3 Mol Kresol bei 200° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 83; RASCHIG, D. R. P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frdl. 10, 164). — Gelbliches dickes Öl. Kp₁₁: 248° (geringe Zersetzung) (ST., G.). — Ziemlich beständig gegen Wasser, Alkohol und wäßr. Natronlauge (ST., G.). Addiert Schwefel und Selen in der Hitze unter Bildung von Thiophosphorsäure-O.O.O-tri-o-tolylester bezw. Selenophosphorsäure-O.O.O-tri-o-tolylester (ST., G.). Mit der berechneten Menge Chlor bei 150—180° entsteht Phosphorsäure-tris-[2-dichlormethyl-phenylester]-dichlorid (R.).

Phosphorigsäure - di - o - tolylester - chlorid $C_{14}H_{14}O_3ClP = (CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot O)_2PCl$. B. Bei der Destillation äquimolekularer Mengen o-Kresol und PCl₃ unter vermindertem Druck, neben viel Phosphorigsäure-o-tolylester-dichlorid (Strecker, Grossmann, B. 49, 83). — Kp₁₁: 195—196°.

Phosphorigsäure-o-tolylester-dichlorid $C_7H_7OCl_2P = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot PCl_2$. B. Als Hauptprodukt bei der Destillation äquimolekularer Mengen o-Kresol und PCl₂ unter vermindertem Druck, neben Phosphorigsäure-di-o-tolylester-chlorid (Strecker, Grossmann, B. 49, 83). — Flüssigkeit. Kp₁₁: 116°. Raucht an der Luft.

Phosphorsäure-tri-o-tolylester, Tri-o-tolyl-phosphat C₃₁H₃₁O₄P = (CH₃·C₆H₄·O)₃PO (S. 358). B. Durch Einw. von 1 Mol Phosphoroxychlorid auf 3 Mol o-Kresolnatrium in Xylol bei 20—100° (AGFA, D. R. P. 246871; C. 1912 I, 1875; Frdl. 10, 1084). — Kp₇₈₅: 410° (Raschig, D. R. P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frdl. 10, 164). Absorptions-spektrum in Alkohol: Purvis, Soc. 105, 1378. — Mit der berechneten Menge Chlor bei 160—180° entsteht Phosphorsäure-tris-[2-dichlormethyl-phenylester] (R.). — Verwendung als Schmierol: Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 288448; C. 1915 II, 1063.

Thiophosphorsäure - O.O.O - tri - o - tolylester, O.O.O - Tri - o - tolyl - thiophosphat $C_{21}H_{21}O_3SP=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot O)_3PS$. B. Beim Erwärmen von Phosphorigsäure-tri-o-tolylester mit der theoretischen Menge Schwefel auf 200—210° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 84). — Nadeln (aus Alkohol). F: 45—46°.

Thiophosphorsäure-O.O-di-o-tolylester-chlorid $C_{14}H_{14}O_3ClSP=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot O)_3PSCl.$ B. Aus Phosphorigsäure-di-o-tolylester-chlorid und der theoretischen Menge Schwefel bei 2050 (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 84; GROSSMANN, Dissertation [Marburg 1915], S. 54). — Erstarrt nicht in Kältemischung. Kp₁₁: 212°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. Liefert mit Hydrazinhydrat Nadeln vom Schmelzpunkt 89—91°.

Thiophosphorsäure-O-mono-o-tolylester-dichlorid $C_7H_7OCl_2SP=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot PSCl_2$. B. Aus Phosphorigsäure-o-tolylester-dichlorid und der theoretischen Menge Schwefel bei 230° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 83). — Kp₁₅: 130—131°.

Selenophosphorsäure-O.O.o-tri-o-tolylester $C_{21}H_{21}O_3PSe = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O)_3PSe$. B. Beim Erhitzen von Phosphorigsäure-tri-o-tolylester mit überschüssigem Selen auf 240° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 84). — Nadeln (aus Alkohol). F: 50—51°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol, Ligroin und Eisessig.

Selenophosphorsäure - O.O - di - o - tolylester - chlorid $C_{14}H_{14}O_{3}ClPSe = (CH_{3}\cdot C_{4}H_{4}\cdot O)_{4}PSeCl$. B. Aus Phosphorigsäure-di-o-tolylester-chlorid und der theoretischen Menge Selen bei 220° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 84). — Nicht rein erhalten. Kp₁₁: 224—227°.

Selenophosphorsäure-O.O-di-o-tolylester-hydraxid $C_{14}H_{17}O_{2}N_{2}PSe = (CH_{3}\cdot C_{4}H_{4}\cdot O)_{2}PSe\cdot NH\cdot NH_{2}$. B. Aus Selenophosphorsäure-O.O-di-o-tolylester-chlorid und Hydrazin-hydrat (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 84). — Krystalle (aus Alkohol und Benzol). F: 98—99°.

Substitutions produkte des o-Kresols.

3-Chlor-2-oxy-toluol, 6-Chlor-o-kresol $C_7H_7OCl = CH_2 \cdot C_8H_3Cl \cdot OH$. *B.* Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der 3-Chlor-2-oxy-toluol-sulfonsäure¹(5) mit verd. Schwefelsäure auf ca. 130° (Fahlberg, List & Co., D. R. P. 256345; *C.* 1913 I, 866; *Frdl.* 11, 191; vgl. Raschig, D. R. P. 160304; *C.* 1905 I, 1448; *Frdl.* 8, 132). — Kp: 185° (unkorr.) (F., L.).

4-Chlor-2-oxy-toluol, 5-Chlor-o-kresol C,H,OCl = CH₃·C₆H₈Cl·OH. B. Aus 4-Chlor-2-amino-toluol durch Diazotieren und Verkochen (ZINGEE, A. 417, 207). — Nadeln (aus Benzin). F: 73-74°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

5-Chlor-2-oxy-toluol, 4-Chlor-o-kresol $C_7H_7OCl=CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot OH$ (S. 359). B. Beim Einleiten von Chlor in eine wäßr. Lösung von 2-Oxy-toluol-sulfonsäure-(5) (Datta,

MITTER, Am. Soc. 41, 2033).

4 (?)-Chlor-o.o-ditolyläther, 4 (?)-Chlor-2.2'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{13}OCl = CH_{2}\cdot C_{4}H_{3}\cdot Cl\cdot O\cdot C_{5}H_{4}\cdot CH_{3}$. Be im Einleiten von Chlor in eine jodhaltige Lösung von 0.0-Ditolylather in CCl₄, neben 4.4'(?)-Dichlor-o.o-ditolylather (Man.ee, Murat, C. r. 154, 603; Bl. [4] 11, 289). — Kp: 308—310°. D¹⁰: 1,1741. n_p: 1,590.

4.4'(?) - Dichlor - 0.0 - ditolyläther, 4.4'(?) - Dichlor - 2.2' - dimethyl - diphenyläther $C_{14}H_{15}OCl_{3} = CH_{3} \cdot C_{4}H_{3}Cl \cdot O \cdot C_{2}H_{3}Cl \cdot CH_{3}$. B. s. bei 4(?)-Chlor-o.o-ditolylather. — Kp: ca. 330°; D*: 1,2980; n_D: 1,611 (Mailhe, Murat, C. r. 154, 603; Bl. [4] 11, 290).

2-Äthoxy-1-chlormethyl-benzol, 11-Chlor-2-äthoxy-toluol, 2-Äthoxy-benzylchlorid C₅H₁₁OCl = CH₂Cl·C₅H₄·O·C₅H₅. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in 2-Äthoxy-benzylalkohol in Benzol unter Kühlen (Pschore, Zeidler, A. 373, 76). — Stechend riechendes Öl. Kp₁₅: 125°.

Bis-[2-chlormethyl-phenyl]-carbonat, Kohlensäure-bis-[2-chlormethyl-phenyl-ester] $C_{12}H_{12}O_{2}Cl_{2} = CH_{2}Cl \cdot C_{2}H_{4} \cdot O \cdot CO_{2} \cdot C_{2}H_{4} \cdot CH_{2}Cl$. B. Aus Di-o-tolyl-carbonat und der berechneten Menge Chlor bei 180° (RASCHIG, D. R. P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frdl. 10, 163). — Krystalle (aus Eisessig oder Benzin). F: 79°. — Beim Kochen mit Wasser und Calciumcarbonat unter 4—5 Atm. Druck entsteht Salicylalkohol.

3.5 - Dichlor - 2 - oxy - toluol, 4.6 - Dichlor - o - kresol C₇H₆OCl₂ = CH₂·C₆H₆Cl₂·OH (S. 359). B. Beim Einleiten von Chlor in o-Kresol in CCl₄ unter Kühlen mit Eis (ZINCKE, A. 417, 206). — Nadeln (aus Benzin). F: 55°. — Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,48)

in der Kälte entsteht Salpetersäure-dichlor-methylchinitrol (s. u.).

Salpetersäure-dichlor-methylchinitrol aus 4.6-Dichlor-o-kresol C₇H₆O₆N₂Cl₂

= ClC CH · CCl(NO₆) C(OH) · O · NO₂ [NO₂ ist — O · NO oder — NO₂]. B. Man löst 4.6-Dichlor-o-kresol in eiskalter Salpetersäure (D: 1,48) und läßt 24 Stdn. in der Kälte stehen (ZINOKE, A. 417, 221). — Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 109° (Zers.). Leicht löslich außer in Petroläther. — Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren. Wird durch Alkalilauge, Schelkeung und Aniling gensetzt. Beim Kooken mit Tetrachlosäthen entsteht der Mono-Sodalösung und Anilin zersetzt. Beim Kochen mit Tetrachlorathan entsteht der Monosalpetersäureester des 3-Chlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-diol-(6.6)-ons-(5) (Syst. No. 671a). Bei der Einw. von SnCl, und Salzsäure auf Salpetersäure-dichlor-methylchinitrol in Methanol bei —15° bis —20° entstehen 5-Chlor-3-nitro-2-oxy-toluol und 5-Chlor-2-oxy-3-amino-toluol; letztere Verbindung entsteht ausschließlich bei gewöhnlicher Temperatur oder bei der Einw. von SnCl, in konz. Salzsäure ohne Verdünnungsmittel.

4.5-Dichlor-2-oxy-toluol, 4.5-Dichlor-o-kresol C₇H₆OCl₂ = CH₃·C₆H₂Cl₂·OH. B. Beim Einleiten von Chlor in 5-Chlor-2-oxy-toluol in Chloroform-Lösung (Zincke, A. 417, 207). — Nadeln (aus Benzin). F: 101°. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Benzol. — Beim Nitrieren in Eisessig-Lösung bildet sich 4.5-Dichlor-3-nitro-2-oxy-toluol. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) in der Kälte entsteht Salpetersäure-dichlornitro-methylchinitrol (s. u.).

Salpetersäure-dichlornitro-methylchinitrol aus 4.5-Dichlor-o-kresol

 $C_7H_5O_8N_2Cl_2 = ClC < \underbrace{CCl \cdot C(NO_2)_2}_{CH = C(CH_2)} > C(OH) \cdot O \cdot NO_2 \text{ [NO_2 ist } -O \cdot NO \text{ oder } -NO_2]. B. \text{ Beim}$ Eintragen von 4.5-Dichlor-o-kresol in eiskalte Salpetersäure (D: 1,48) (ZINCKE, A. 417, 231). — Nadeln (aus Ather + Benzin). F: 110° (Zers.). Leicht löslich außer in Benzin. — Zersetzt sich beim Aufbewahren. Wird durch Alkalilauge, Sodalösung und Anilin zersetzt. Beim Kochen mit Tetrachlorathan entsteht der Monosalpetersäureester des 3.4-Dichloramethyl-cyclohexadien-(1.3)-diol-(6.6)-ons-(5). Bei der Einw. von SnCl₂ und Salzsäure auf Salpetersäure-dichlornitro-methylchinitrol in Methanol unter Eiskühlung entsteht 4.5-Di chlor-3-nitro-2-oxy-toluol.

Kohlensäure-bis-[2-dichlormethyl-phenylester], Bis-[2-dichlormethyl-phenyl]-carbonat $C_{18}H_{10}O_8Cl_4=CHCl_2\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CO_2\cdot C_8H_4\cdot CHCl_2$. B. Aus Kohlensäure-di-o-tolylester und der berechneten Menge Chlor bei 180° (RASCHIG, D. R. P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frdl. 10, 163). — F: 73°. Kp₂₀: 247°. — Gibt bei der Verseifung Salicylaldehyd.

Phosphorsäure-tris-[2-dichlormethyl-phenylester] $C_{21}H_{10}O_4Cl_2P = (CHCl_2 \cdot C_2H_4 \cdot O)_2PO$ (8. 360). B. Aus Phosphorsäure-tri-o-tolylester und der berechneten Menge Chlor bei 160—180° (RASCHIG, D. R. P. 223684, 233631; C. 1910 II, 512; 1911 I, 1388; Frdl. 9, 1129; 10, 163). — F: 78°. — Liefert bei der Verseifung Salicylaldehyd. Beim Erhitzen mit Natriumacetat auf 180-220° entsteht Cumarin.

Phosphorsäure - tris - [2 - dichlormethyl - phenylester] - dichlorid $C_{21}H_{18}O_3Cl_8P$ ---(CHCl₂·C₆H₄·O)₃PCl₂. Nicht rein dargestellt. — B. Aus Phosphorigsäure-tri-o-tolylester und der berechneten Menge Chlor bei 150-180° (RASCHIG, D. R. P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frdl. 10, 163). — Dickes Ol. — Bei der Verseifung entsteht Salicylaldehyd.

3.4.5-Trichlor-2-oxy-toluol, 4.5.6-Trichlor-o-kresol $C_7H_6OCl_3 = CH_3 \cdot C_8HCl_3 \cdot OH$. B. Aus dem durch Chlorieren von 4-Chlor-2-amino-toluol entstehenden 1.3.4.5.5.6-Hexachlor-1-methyl-cyclohexen-(3)-on-(2) oder 1.2.3.4.5.5-Hexachlor-1-methyl-cyclohexen-(3)-on-(6) beim Erwärmen mit Zinn und Alkohol (ZINCKE, A. 417, 204). — Nadeln (aus Benzin). F: 77°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Benzin. — Liefert mit Salpetersäure (D: 1,48) Salpetersäure-trichlor-methylchinitrol (s. u.).

Salpetersaure - trichlor - methylchinitrol aus 4.5.6 - Trichlor - o - kresol

 $C_7H_5O_6N_2Cl_3 = CH_3 \cdot C < \begin{array}{c} C(OH)(O \cdot NO_2) \cdot CCl(NO_2) \\ CH - CCl \end{array} > CCl \quad [NO_2 \text{ ist } -O \cdot NO \text{ oder } -NO_2]. \quad B.$

Aus 4.5.6-Trichlor-o-kresol und Salpetersäure (D: 1,48) in der Kälte (Zincke, A. 417, 208).

— Krystalle (aus Äther + Benzin). F: 105—106° (Zers.). Leicht löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Benzin. — Zersetzt sich beim Aufbewahren. Wird durch Alkalilauge, Sodalösung und Anilin zersetzt. Beim Kochen mit Tetrachloräthan entsteht der Monosalpetersäureester des 3.4-Dichlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-diol-(6.6)-ons-(5). wärmen mit konz. Schwefelsäure liefert 3.5.6-Trichlor-toluchinon. Bei der Einw. von SnCl. in verd. Salzsäure entsteht 4.5.6-Trichlor-o-kresol. Gibt in Methanol mit SnCl2-Lösung in der Kälte 4.5-Dichlor-3-nitro-2-oxy-toluol; bei längerer Einw. von überschüssigem SnCla oder bei Einw. von SnCl2 und konz. Salzsäure in Abwesenheit von Methanol entsteht 4.5-Dichlor-2-oxy-3-amino-toluol.

 $3.4.5 - Trichlor - 2 - acetoxy - toluol, \quad [4.5.6 - Trichlor - 2 - methyl - phenyl] - acetat \\ C_0H_7O_2Cl_3 = CH_8 \cdot C_0HCl_8 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3, \quad Nadeln \ (aus \ verd. \ Methanol). \quad F: 45°; \ leicht \ löslich \ leicht \ loslich \ leicht \ loslich \ loslich \ leicht \ loslich \ leicht \ loslich \ loslic$ in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (ZINCKE, A. 417, 205).

3.5.6-Trichlor-2-oxy-toluol, 3.4.6-Trichlor-o-kresol $C_7H_5OCl_3=CH_3\cdot C_6HCl_5\cdot OH$. Aus dem durch Chlorieren von 6-Chlor-2-amino-toluol entstehenden 2.3.3.4.5.5-Hexachlor-1-methyl-cyclohexen-(1)-on-(6) beim Erwärmen mit Zinn und Alkohol (Zincke, A. 417, 205). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 62°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Benzin. — Liefert mit Salpetersäure (D:1,48) Salpetersäure-trichlor-methylchinitrol

Salpetersäure-trichlor-methylchinitrol aus 3.4.6-Trichlor-o-kresol

 $\mathrm{C_7H_5O_6N_2Cl_3} = \mathrm{CH_3} \cdot (\mathrm{NO_2}) \mathrm{C} < \underbrace{\mathrm{C(OH)} \, (\overset{\frown}{\mathrm{O}} \cdot \mathrm{NO_2}) \cdot \mathrm{CCl}}_{\mathrm{CCl}} > \mathrm{CH} \, \, [\mathrm{NO_2} \, \, \mathrm{ist} \, \, -\mathrm{O} \cdot \mathrm{NO} \, \, \mathrm{oder} \, \, -\mathrm{NO_2}]. \quad \textit{B}.$ Man löst 3.4.6-Trichlor-o-kresol in Salpetersäure (D: 1,48) auf und läßt 12 Stdn. stehen (ZINCKE, A. 417, 198, 217). — Krystalle (aus Äther + Benzin). F: 91° (Zers.). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Benzin. — Zersetzt sich beim Aufbewahren für sich oder in Lösung. Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 3.5.6-Trichlortoluchinon. Das aus Salpetersäure-trichlor-methylchinitrol durch Erhitzen oder durch Kochen in Eisessig- bezw. Benzin- oder Benzol-Lösung erhaltene Produkt liefert bei vorsichtiger Reduktion mit SnCl₂ und Salzsäure 3.4.6-Trichlor-o-kresol. Bei der Reduktion von Salpetersäure-trichlor-methyl-chinitrol mit SnCl₂ in verd. Salzsäure entsteht 5.6-Dichlor-2-oxy-3-amino-toluol.

3.4.5.6 - Tetrachlor - 2-oxy - toluol, 3.4.5.6 - Tetrachlor - o - kresol $C_7H_4OCl_4=CH_3 \cdot C_6Cl_4 \cdot OH$. B. Aus 2.3.4.5.5-Pentachlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-on-(6) oder 2.3.3.4.5-Pentachlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(6) in Eisessig beim Erwärmen mit SnCl₂ und Salzsäure (ZINCKE, PRAFFENDORF, A. 894, 12).—Nadeln (aus Benzin). F: 190°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig.—Wird durch Chlor in das Ausgangsmaterial zurückverwandelt. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) (auch in Eisessig-Lösung) in der Kälte entsteht Salpetersäure-tetrachlor-methylchinitrol (s. u.).

Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) auf 3.4.5.6-Tetrachlor-o-kresol in der Kälte (ZINCKE, PFAFFENDORF, A. 394, 13). — Ziemlich beständig. Prismen (aus Äther + Eisessig). F: 93—94° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, weniger in Benzin und Eisessig. — Liefert beim Erhitzen auf dem Wasserbad, auch in Gegenwart von konz. Schwefelsäure, oder beim Kochen mit Acetanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure 3.5.6-Trichlor-toluchinon. Liefert beim Erhitzen mit Ameisensäure, Eisessig oder Benzin 3.5.6-Trichlor-toluchinon. 2.3.4.5-Tetrachlor-1-methyl-cyclohexadien-(2.4)-ol-(1)-on-(6). Liefert bei der Einw. von verd.

Sodalösung eine Verbindung $C_7H_4O_4N_2Cl_4$ (s. u.). Verbindung $C_7H_4O_4N_2Cl_4 = CH_3 \cdot CH(NO_4) \cdot CCl \cdot CCl \cdot CCl \cdot CCl \cdot CO \cdot O \cdot NO_4(?)$. B. Aus Salpetersaure-tetrachlor-methylchinitrol und verd. Sodalösung (ZINCKE, PEAFFENDORF,

- .4. 394, 17). Nadeln (aus Benzol). F: 142° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und warmem Benzol, weniger löslich in Benzin. Zersetzt sich beim Kochen mit Toluol oder Xylol. Wird von Alkalilauge allmählich zersetzt. Gibt mit Anilin rote Verbindungen. Beim Erhitzen mit Acetanhydrid entsteht 3.5.6-Trichlor-toluchinon. Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 105° entsteht die nebenstehende Verbindung CIC CCI—CCI (Syst. No. 673).
- 3.4.5.6 Tetrachlor 2 methoxy toluol, Methyl [3.4.5.6 tetrachlor 2 methyl-phenyl]-äther $C_8H_6OCl_4=CH_3\cdot C_6Cl_4\cdot O\cdot CH_3$. Nadeln (aus Methanol). F: 114° (ZINCKE, PFAFFENDORF, A. 394, 13).
- 3.4.5.6-Tetrachlor-2-acetoxy-toluol, [3.4.5.6-Tetrachlor-2-methyl-phenyl]-acetat $C_0H_0O_2CI_4=CH_3\cdot C_0CI_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Nadeln (aus Eisessig). F:136° (ZINCKE, PFAFFENDORF, A. 394, 12).
- 4-Brom-2-oxy-toluol, 5-Brom-o-kresol $C_7H_7OBr=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot OH$. B. Durch Diazotieren von 4-Brom-2-amino-toluol und Verkochen (Janney, A. 398, 359; J., Dissertation [Marburg 1912], S. 21). Nadeln (aus Benzin). F: 80°. Leicht löslich außer in Benzin. Mit Wasserdampf flüchtig. Bei der Einw. von 1,2 Mol Brom in Chloroform bei Gegenwart von Eisenpulver entsteht 5.6-Dibrom-o-kresol, bei Einw. von 2 Mol Brom entsteht 4.5.6-Tribrom-o-kresol. Liefert mit der gleichen Menge Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig vorwiegend 5-Brom-4-nitro-o-kresol, mit der fünffachen Menge Salpetersäure (D: 1,4) 5-Brom-4.6-dinitro-o-kresol.
- 5-Brom-2-äthoxy-toluol, Äthyl-[4-brom-2-methyl-phenyl]-äther $C_9H_{11}OBr = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot O \cdot C_2H_5$. Öl. Kp: 238—240°; $D_4^{n.u.}$: 1,3590; $n_{\alpha}^{n.u.}$: 1,5439; $n_{D}^{n.u.}$: 1,549; $n_{D}^{n.u.}$: 1,5619; $n_{D}^{v.u.}$: 1,5733 (v. Auwers, A. 415, 157).
- 4 (?)-Brom-o.o-ditolyläther, 4 (?)-Brom-2.2'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{13}OBr=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus o.o-Ditolyläther und Brom in CS₂ bei Gegenwart von Jod, neben 4.4'(?)-Dibrom-o.o-ditolyläther (Mailhe, Murat, Bl. [4] 11, 290). Kp: 323° bis 325°. D°: 1,4090. n_p : 1,613.
- 4.4'(?) Dibrom o.o ditolyläther, 4.4'(?) Dibrom 2.2' dimethyl diphenyläther $C_{14}H_{19}OBr_9=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot C_6H_3Br\cdot CH_3$. B. s. bei 4(?)-Brom-o.o-ditolyläther. Kp_{15} : 250° (Mailhe, Murat, Bl. [4] 11, 290).
- 1¹-Brom-2-methoxy-toluol, 2-Methoxy-1-brommethyl-benzol, 2-Methoxy-benzylbromid $C_3H_0OBr=CH_2Br\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Bromwasserstoff in eine Lösung von 2-Methoxy-benzylalkohol in Benzol (Späth, M. 34, 1996). Nach Rauch riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 115°. Bei der Einw. von Athylmagnesiumhalogeniden entstehen Methyl-o-tolyläther, 2-Methoxy-1-propyl-benzol und 2.2′-Dimethoxy-dibenzyl; mit $C_6H_8\cdot MgBr$ entsteht 2-Methoxy-diphenylmethan.
- 3.4-Dibrom-2-oxy-toluol, 5.6-Dibrom-o-kresol C₇H₆OBr₅ = CH₂·C₆H₂Br₅·OH. B. Aus 5-Brom-o-kresol und ca. 1,2 Mol Brom in Chloroform bei Gegenwart von Eisenpulver (Janney, A. 398, 360; J., Dissertation [Marburg 1912], S. 26). Nadeln (aus Benzin). F: 94° bis 95°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig. Liefert mit NaNO₂ in Eisessig 5.6-Dibrom-4-nitro-o-kresol. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) entsteht 5-Brom-4.6-dinitro-o-kresol.
- 3.4 Dibrom 2 acetoxy tolucl, [5.6 Dibrom 2 methyl phenyl] acetat $C_9H_8O_2Br_2=CH_3\cdot C_6H_2Br_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Nadeln (aus Essigsäure). F: 49° (Janney, A. 398, 361).
- 3.5 Dibrom 2 oxy toluol, 4.6 Dibrom o kresol $C_7H_6OBr_2 = CH_3 \cdot C_6H_2Br_2 \cdot OH$ (S. 360). Gibt mit Salpetersaure (D: 1,4) in Eisessig 6-Brom-4-nitro-o-kresol, bei längerer Einw. entsteht 4.6-Dinitro-o-kresol (Janney, A. 398, 365).
- 3.6 Dibrom 2 oxy toluol, 3.6 Dibrom o kresol C₂H₅OBr₅ = CH₅· C₆H₅Br₅· OH.

 B. Aus 3-Brom-o-kresol und 1,2 Mol Brom in Chloroform bei Gegenwart von Eisenpulver (Janney, A. 398, 361). Krystalle. F: ca. 38°. Kp: 255—260°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.
- 3.4.5-Tribrom-2-oxy-toluol, 4.5.6-Tribrom-o-kresol C,H₅OBr₃ = CH₅·C₆HBr₅·OH. Vgl. die Angaben bei 3.4.5 (oder 3.5.6)-Tribrom-2-oxy-toluol (S. 177). B. Aus 5-Brom-o-kresol und 2 Mol Brom in Chloroform bei Gegenwart von Eisenpulver (Janney, A. 398, 367). Beim Verreiben von 3.5.5-Tribrom-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-on-(6) oder 3.3.5-Tribrom-1-methyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(6) mit konz. Schwefelsäure (J.). Nadeln (aus Benzin). F: 89°. Leicht löslich außer in Benzin. Gibt mit NaNO₂ in Eisessig 5.6-Dibrom-4-nitro-o-kresol. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,48) Salpetersäure-tribrom-methylchinitrol (S. 177).

- Salpetersäure-tribrom-methylchinitrol aus 4.5.6-Tribrom-o-kresol C₇H₅O₆N₂Br₃ = CH₂·C C(OH)(O·NO₂)·CBr(NO₂) CBr [NO₂ ist —O·NO oder —NO₂]. B. Aus 4.5.6-Tribrom-o-kresol und Salpetersäure (D: 1,48) (ZINCKE, JANNEY, A. 398, 348). Nadeln (aus Äther + Benzin). Färbt sich bei 100° gelbrot. F: 126° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Eisessig und Benzol. Zersetzt sich allmählich beim Aufbewahren. Wird durch Alkalilauge und Anilin zersetzt. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 130° oder beim Kochen mit Tetrachloräthan unter Bildung des Monosalpetersäureesters des 3.4-Dibrom-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-diol-(6.6)-ons-(5). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure entsteht 3.5.6-Tribrom-toluchinon.
- 3.4.5 Tribrom 2 acetoxy toluol, [4.5.6 Tribrom 2 methyl phenyl] acetat $C_9H_7O_2Br_3=CH_3\cdot C_9HBr_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Blättchen (aus Essigsäure). F: 106—107°; leicht löslich in Eisessig (Janney, A. 398, 368).
- 3.4.5 (oder 3.5.6) Tribrom 2 oxy toluol, 4.5.6 (oder 3.4.6) Tribrom o kresol $C_7H_5OBr_3 = CH_2 \cdot C_6HBr_3 \cdot OH$ (S. 361). Ist von Janney (A. 398, 366) als verunreinigtes 4.5.6-Tribrom-o-kresol erkannt worden. Das hieraus durch Einw. von NaNO₂ und Eisessig erhaltene Produkt ist entgegen den Angaben von Zincke (J. pr. [2] 61, 563) und Z., Hedenström (A. 350, 278) nicht 3.4 (oder 4.5)-Dibrom-6-nitro-o-kresol, sondern 5.6-Dibrom 4-nitro-o-kresol (J.).
- **3.4.5** (oder **3.5.6**)-Tribrom-2-acetoxy-toluol, [4.5.6 (oder **3.4.6**)-Tribrom-2-methylphenyl]-acetat $C_9H_7O_9Br_3=CH_3\cdot C_0HBr_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 361). Vgl. die Ausführungen bei **3.4.5** (oder **3.5.6**)-Tribrom-2-oxy-toluol.
- 3.5.6-Tribrom-2-oxy-toluol, 3.4.6-Tribrom-o-kresol C₂H₅OBr₃ = CH₃·C₆HBr₃·OH.
 a) Prāparat von Blanksma. B. Durch Diazotieren von 3.5.6-Tribrom-2-amino-toluol in konz. Schwefelsäure (Blanksma, C. 1914 I, 971). Krystalle (aus Alkohol). F: 229°. Schr leicht löslich in Petroläther, schwer in kaltem Alkohol. Gibt ein Acetat vom Schmelzpunkt 175°.
- b) Praparat von Janney. B. Aus 3-Brom-o-kresol und 2 Mol Brom in Chloroform bei Gegenwart von Eisenpulver (Janney, A. 398, 370). Nadeln (aus Benzin). F: 91°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Eisessig, weniger löslich in Benzin. Liefert mit NaNO2 in Eisessig 3.4-Dibrom-6-nitro-o-kresol. Mit Salpetersäure (D: 1,48) entsteht Salpetersäuretribrom-methylchinitrol (s. u.). Gibt ein Acetat vom Schmelzpunkt 76—77°.
- Salpetersäure-tribrom-methylchinitrol aus 3.4.6-Tribrom-o-kresol $C_7H_5O_4N_3Br_3=CH_3\cdot(NO_3)C<\frac{C(OH)(O\cdot NO_3)\cdot CBr}{CBr}>CH$ [NO₃ ist —O·NO oder —NO₃]. B. Aus 3.4.6-Tribrom-o-kresol und Salpetersäure (D: 1,48) in der Kälte (ZINGEE, JANNEY, A. 398, 352). Gelbliche Blätter oder Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 96° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Benzol und Eisessig, schwer in Benzin. Wird durch Alkalilauge und Anilin zersetzt. Wird Salpetersäure-tribrom-methylchinitrol mit Eisessig gekocht und dann mit SnCl₃ und Salzsäure reduziert, so entsteht 3.4.6-Tribrom-o-kresol.
- 3-Jod-2-methoxy-toluol, Methyl-[6-jod-2-methyl-phenyl]-äther $C_8H_9OI=CH_3\cdot C_8H_9I\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 3-Nitro-2-methoxy-toluol durch aufeinanderfolgende Reduktion, Diazotierung und Behandlung mit KI (ROBINSON, Soc. 109, 1084). Kp₁₉: 200°. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,4) bei Zimmertemperatur 3-Jod-5-nitro-2-methoxy-toluol, mit heißer Salpetersäure (D: 1,4) oder mit rauchender Salpetersäure 3.5-Dinitro-2-methoxy-toluol.
- 5-Jod-2-methoxy-toluol (?), Methyl-[4-jod-2-methyl-phenyl]-äther (?) $C_8H_9OI = CH_3 \cdot C_0H_3I \cdot O \cdot CH_3(?)$. B. Aus 2-Methoxy-5-amino-toluol (?) durch Diazotieren und Ersetzen der Diazogruppe durch Jod (ROBINSON, Soc. 109, 1085). Tafeln (aus Essigsäure). F: 79° bis 80°. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,4) bei Zimmertemperatur 3-Jod-5-nitro-2-methoxy-toluol und 3.5-Dinitro-2-methoxy-toluol, mit heißer Salpetersäure (D: 1,4) oder mit rauchender Salpetersäure ausschließlich 3.5-Dinitro-2-methoxy-toluol.
- x.x-Dijod-2-oxy-toluol, eso-Dijod-o-kresol $C_7H_6OI_9=CH_3\cdot C_6H_9I_3\cdot OH$ (S. 364). B. Aus o-Kresol in konz. wäßr. Ammoniak und Jod-Jodkalium-Lösung (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 442). — F: 67°.

BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. VI.

- 3-Nitro-2-oxy-toluol, 6-Nitro-o-kresol C₇H₇O₃N = CH₂·C₆H₃(NO₂)·OH (S. 365).

 B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man 2.3-Dinitro-toluol mit Hydroxylamin in methylalkoholischer Kalilauge bei höchstens 40° behandelt und mit verd. Salzsäure ansäuert (Meisenheimer, Hesse, B. 52, 1173). Man zersetzt die aus dem Kaliumsalz des Trinitromethans und o-Toluoldiazoniumacetat erhaltene Verbindung mit feuchtem Äther (Ponzio, G. 46 II, 60). F: 69° (P.), 69—70° (M., H.).
- 3-Nitro-2-methoxy-toluol, Methyl-[6-nitro-2-methyl-phenyl]-äther $C_8H_9O_3N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_3)\cdot O\cdot CH_8$ (S. 365). B. Beim Kochen von 6-Nitro-o-kresol in Xylol mit Dimethylsulfat und überschüssigem K_2CO_3 (Robinson, Soc. 109, 1084). Gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,4) oder mit rauchender Salpetersäure in der Kälte 3.5-Dinitro-2-methoxy-toluol.
- 4-Witro-2-methoxy-toluol, Methyl-[5-nitro-2-methyl-phenyl]-äther $C_8H_9O_3N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_3)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 365). Gibt beim Kochen mit alkoh. Na₉S₂-Lösung 2-Methoxy-4-amino-toluol und 2-Methoxy-4-amino-benzaldehyd (Blanksma, R. 29, 407).
- 5-Nitro-2-methyl-phenoxyessigsäure $C_0H_9O_5N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht aus dem Natriumsalz des 5-Nitro-0-kresols und Chloressigester bei 130° bis 175° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 39, 2192). Gelblichgraue Nadeln (aus Wasser). F: 177—177,5° (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in kaltem Wasser und Benzol.
- 5-Nitro-2-methoxy-toluol, Methyl-[4-nitro-2-methyl-phenyl]-äther $C_8H_9O_3N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_3)\cdot O\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4-Nitro-o-kresol in Xylol mit Dimethylsulfat und K_4CO_3 (Robinson, Soc. 109, 1084; vgl. Simonsen, Nayak, Soc. 107, 834). Man diazotiert 5-Nitro-2-methoxy-3-amino-toluol mit Isoamylnitrit in alkoh. Schwefelsäure und kocht das Reaktionsgemisch mit Zinkstaub (S., N.). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 63° (S., N., Soc. 107, 833). Gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,4) oder mit rauchender Salpetersäure in der Kälte 3.5-Dinitro-2-methoxy-toluol (R.). Gibt mit Jod und Salpetersäure (D: 1,4) 3-Jod-5-nitro-2-methoxy-toluol (R.).
- 4 (?)-Nitro-o.o-ditolyläther, 4 (?)-Nitro-2.2'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{12}O_3N=C_{14}C_6H_3(NO_4)\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von o.o-Ditolyläther mit heißer rauchender Salpetersäure in Eisessig (Mailhe, C. r. 156, 241; Bl. [4] 13, 170). Gelbe Nadeln (aus Ather). F: 125°. Kp_{80} : ca. 180°.
- 4.4'(?) Dinitro 0.0 ditolyläther, 4.4'(?) Dinitro 2.2' dimethyl diphenyläther $C_{14}H_{13}O_5N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot O \cdot C_6H_3(NO_3) \cdot CH_3$. B. Durch allmähliches Eintragen von 0.0-Ditolyläther in gekühlte rauchende Salpetersäure (Mailie, C. r. 156, 242; Bl. [4] 13, 170). Pulver. F: 270°. Liefert bei der Einw. von heißer rauchender Salpetersäure in Gegenwart von etwas Schwefelsäure 4.6.4'.6'(?)-Tetranitro-2.2'-dimethyl-diphenyläther.
- 4-Nitro-2-methyl-phenoxyessigsäure $C_0H_0O_5N=CH_3\cdot C_0H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht beim Erhitzen des Natriumsalzes des 4-Nitro-o-kresols mit Chloressigester (Jacobs, Heidelberger, Am.Soc. 39, 2199). Nadeln (aus Toluol). F: 127,5° bis 135,5°. Leicht löslich in Alkohol, heißem Toluol und heißer $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure.
- 6-Nitro-2-oxy-toluol, 3-Nitro-o-kresol C₇H₇O₃N = CH₃·C₆H₃(NO₂)·OH (S. 366). B. In geringer Menge durch Diazotieren von 6-Nitro-2-methoxy-3-amino-toluol mit NaNO₂ in verd. Schwefelsäure und Verkochen der Diazoniumsalzlösung, neben 6-Nitro-2-methoxy-toluol (SIMONSEN, NAYAK, Soc. 107, 832). F: ca. 147°.
- 6-Nitro-2-methoxy-toluol, Methyl-[3-nitro-2-methyl-phenyl]-äther $C_8H_9O_3N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_9)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 3-Nitro-o-kresol beim Methylieren mit Dimethylsulfat (SIMONSEN, NAYAK, Soc. 107, 832). Neben wenig 3-Nitro-o-kresol durch Diazotieren von 6-Nitro-2-methoxy-3-amino-toluol mit NaNO₃ in verd. Schwefelsäure und Verkochen der Diazoniumsalzlösung (S., N.). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 52—53°.
- 5-Chlor-3-nitro-2-oxy-toluol, 4-Chlor-6-nitro-o-kresol $C_7H_8O_3NCl=CH_3$ · $C_6H_3Cl(NO_3)\cdot OH$. B. Aus 4-Chlor-o-kresol in Eisessig und Salpetersäure (D: 1,4) (ZINOKE, A. 417, 222). In geringer Ausbeute aus Salpetersäure-diohlor-methylchinitrol aus 4.6-Diohlor-o-kresol (S. 174) in Methanol bei der Einw. von SnCl₂ und Salzsäure bei -15^0 bis -20^0 (Z.). Gelbe Nadeln. F: 107°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, weniger löslich in Eisessig und Benzin. Die roten Alkalisalze sind in Wasser leicht löslich.
- 5-Chlor-3-nitro-2-acetoxy-toluol, [4-Chlor-6-nitro-2-methyl-phenyl]-acetat $C_9H_9O_4NCl=CH_3\cdot C_9H_2Cl(NO_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 88°; leicht löslich in Eisessig, weniger in Alkohol (ZINCKE, A. 417, 223).
- 3-Chlor-4-nitro-2-oxy-toluol, 6-Chlor-5-nitro-o-kresol $C_7H_6O_5NCl=CH_5$ · $C_6H_2Cl(NO_2)\cdot OH$. B. Aus 5-Nitro-o-kresol und der berechneten Menge Chlor in Chloroform (ZINCKE, SCHÜRMANN, A. 417, 246). Schwach gelbliche Nadeln oder Blättchen (aus Benzin). F: 74°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Wasser.

- 8-Chlor-4-nitro-2-acetoxy-toluol, [6-Chlor-5-nitro-2-methyl-phenyl]-acetat $C_5H_5O_4NCl=CH_5\cdot C_6H_4Cl(NO_9)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Nadeln oder Blättchen (aus Petroläther). F: 59° ; leicht löslich in Alkohol und Eisessig, ziemlich leicht in Benzin (ZINCKE, SCHÜRMANN, A. 417, 247).
- **3-Chlor-5-nitro-2-oxy-toluol, 6-Chlor-4-nitro-o-kresol** $C_7H_6O_3NCl = CH_3 \cdot C_6H_2Cl(NO_3) \cdot OH$ (S. 366). B. Aus 6-Chlor-toluchinon-oxim-(4) und Salpetersäure (D: 1,1) (Kehrmann, B. 48, 2024). F: 122°. Sehr wenig löslich in Wasser.
- 1¹-Chlor-5-nitro-2-methoxy-toluol, 5-Nitro-2-methoxy-1-chlormethyl-benzol, 5-Nitro-2-methoxy-benzylehlorid $C_9H_9O_3NCl=CH_2Cl\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 5-Nitro-2-methoxy-benzylalkohol durch Kochen mit konz. Salzsäure (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 675). Blaßgelbe Prismen (aus absol. Alkohol). F: 80,5—81° (korr.). Löslich in Benzol, Äther und Alkohol. Die Lösung in H_8SO_4 ist gelb.
- 1¹-Chlor-5-nitro-2-acetoxy-toluol, 5-Nitro-2-acetoxy-1-chlormethyl-benzol, 5-Nitro-2-acetoxy-benzylchlorid $C_0H_8O_4NCl = CH_2Cl \cdot C_0H_8(NO_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 5-Nitro-2-oxy-benzylchlorid beim Erwärmen mit Acetanhydrid und H_2SO_4 auf dem Wasserbad (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 673). Plättchen (aus 95%) igem Alkohol) mit 1 Mol Alkohol. Sintert ab 55%; F: 83% (korr.).
- 3-Chlor-6-nitro-2-oxy-toluol, 6-Chlor-3-nitro-o-kresol $C_7H_6O_3NCl=CH_3$ · $C_6H_2Cl(NO_3)$ ·OH. B. Beim Einleiten der berechneten Menge Chlor in 3-Nitro-o-kresol in Chloroform (ZINCKE, SCHÜRMANN, A. 417, 240). Nadeln (aus Wasser oder Benzin). F: 79°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in Wasser.
- 3-Chlor-6-nitro-2-acetoxy-toluol, [6-Chlor-8-nitro-2-methyl-phenyl]-acetat $C_9H_8O_4NCl=CH_3\cdot C_6H_2Cl(NO_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Blättchen (aus Essigsäure). F: 84°; leicht löslich in Alkohol und Eisessig (Zincke, Schürmann, A. 417, 241).
- 4.5-Dichlor-3-nitro-2-oxy-toluol, 4.5-Dichlor-6-nitro-o-kresol $C_7H_8O_3NCl_8=CH_3\cdot C_8HCl_2(NO_2)\cdot OH$. B. Aus 4.5-Dichlor-o-kresol durch Nitrieren in Eisessig (ZINCKE, A. 417, 233). Aus Salpetersäure-dichlornitro-methylchinitrol aus 4.5-Dichlor-o-kresol (S. 174) (Z., A. 417, 232) oder aus Salpetersäure-trichlor-methylchinitrol aus 4.5-6-Trichlor-o-kresol (S. 175) (Z., A. 417, 210) in Methanol bei der Reduktion mit SnCl₂ und Salzsäure unter Eiskühlung. Gelbe Nadeln (aus Benzin). F: 69°. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Benzol, schwer in Benzin.
- 4.5-Dichlor-3-nitro-2-acetoxy-toluol, [4.5-Dichlor-6-nitro-2-methyl-phenyl]-acetat $C_0H_7O_4NCl_2=CH_3\cdot C_0HCl_2(NO_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Krystalle (aus Benzin). F: 93—94°; leicht löslich in Eisessig und Alkohol, schwer in Benzin (ZINCKE, A. 417, 211).
- 8.6-Dichlor-5-nitro-2-oxy-toluol, 3.6-Dichlor-4-nitro-o-kresol $C_7H_8O_3NCl_2=CH_3\cdot C_6HCl_2(NO_2)\cdot OH$. B. Aus 3.6-Dichlor-toluchinon-oxim-(4) und Salpetersäure (D: 1,1) (Kehrmann, B. 48, 2034). Hellgelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 135°. Leicht löslich außer in Wasser. Ziemlich flüchtig mit Wasserdampf.
- 3.6 Dichlor 5 nitro 2 acetoxy toluol, [3.6 Dichlor 4 nitro 2 methyl-phenyl]-acetat $C_0H_7O_4NCl_2=CH_3\cdot C_6HCl_2(NO_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 98° (Kehrmann, B. 48, 2035).
- 8-Brom-5-nitro-2-oxy-toluol, 6-Brom-4-nitro-o-kresol $C_7H_8O_3NBr=CH_3$: $C_8H_8Br(NO_3)\cdot OH$ (8. 367). B. Aus 4.6-Dibrom-o-kresol und Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (JANNEY, A. 398, 365). Aus 6-Brom-toluchinon-oxim-(4) und Salpetersäure (D: 1,1) (Kehrmann, B. 48, 2025). Gelbe Nadeln (aus Benzin). F: $120,5^{\circ}$ (K.), 120° (J.). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (K.).
- **3-Brom-5-nitro-2-acetoxy-toluol,** [6-Brom-4-nitro-2-methyl-phenyl]-acetat $C_0H_0O_4NBr=CH_3\cdot C_0H_2Br(NO_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Krystalle (aus Eisessig). F: 137° (Janney, A. 398, 365).
- 4-Brom-5-nitro-2-oxy-toluol, 5-Brom-4-nitro-o-kresol C₇H₆O₃NBr = CH₃· C₆H₂Br(NO₃)·OH. B. Aus 5-Brom-o-kresol und der gleichen Menge Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (Janney, Dissertation [Marburg 1912], S. 21). Nadeln. F: 151°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Bensin.
- 4-Brom-5-nitro-2-acetoxy-toluol, [5-Brom-4-nitro-2-methyl-phenyl]-acetat C₉H₂O₄NBr = CH₂·C₆H₂Br(NO₃)·O·CO·CH₃. Nadeln (aus Essigsäure). F: 110—111°; leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Benzin (Janney, Dissertation [Marburg 1912], S. 22).
- 4.5 (oder 5.6)-Dibrom-8-nitro-2-oxy-toluol, 4.5 (oder 3.4)-Dibrom-6-nitro-o-kresol $C_7H_5O_8NBr_8=CH_2\cdot C_6HBr_8(NO_8)\cdot OH$ (8. 368). Ist von Janney (A. 398, 369) als 5.6-Dibrom-4-nitro-o-kresol erkannt worden.

- 5.6-Dibrom-3-nitro-2-oxy-toluol, 3.4-Dibrom-6-nitro-o-kresol $C_7H_5O_3NBr_8=CH_3\cdot C_8HBr_8(NO_3)\cdot OH$. B. Aus 3.4.6-Tribrom-o-kresol vom Schmelzpunkt 91° und Natrium-nitrit in Eisessig bei 12—15° (Janney, A. 398, 371). Hellgelbe Nadeln (aus Benzin). F: 100°. Leicht löslich in Äther und Benzol, weniger in Benzin. Die Alkalisalze sind rot.
- 5.6 Dibrom 3-nitro 2 acetoxy toluol, [3.4-Dibrom-6-nitro-2-methyl-phenyl-acetat $C_9H_7O_8NBr_8=CH_3\cdot C_8HBr_8(NO_9)\cdot O\cdot CO\cdot CH_8$. Gelbliche Nadeln (aus Essigsaure). F: 74° (JANNEY, A. 398, 371).
- 3.4-Dibrom-5-nitro-2-oxy-toluol, 5.6-Dibrom-4-nitro-o-kresol $C_7H_2O_8NBr_2=CH_3\cdot C_6HBr_2(NO_3)\cdot OH$. Ist identisch mit der von Zinche $(J.\ pr.\ [2]\ 61,\ 563)$ und $Z.,\ Hedensteöm\ (A.\ 350,\ 278)$ als 4.5 (oder 3.4)-Dibrom-6-nitro-o-kresol beschriebenen Verbindung (Janney, $A.\ 398,\ 369)$. $B.\ Aus\ 5.6$ -Dibrom-o-kresol oder 4.5.6-Tribrom-o-kresol und NaNO2 in Eisessig bei 12—15° (Janney, $A.\ 398,\ 369$).
- 3.5.6-Tribrom-4-nitro-2-oxy-toluol, 3.4.6-Tribrom-5-nitro-o-kresol $C_7H_4O_3NBr_3=CH_5\cdot C_6Br_3(NO_3)\cdot OH$. B. Aus 3.4.6-Tribrom-o-kresol vom Schmelzpunkt 229° und Salpetersäure (D: 1,42) (Blanksma, C. 1914 I, 971). Aus 3.5.6-Tribrom-4-nitro-2-amino-toluol durch Diazotieren und Verkochen (B.). F: 212°. Löslich in Äther, Benzol und heißem Alkohol, schwer löslich in Petroläther.
- 5-Jod-3-nitro-2-oxy-toluol, 4-Jod-6-nitro-o-kresol $C_7H_8O_3NI=CH_3\cdot C_6H_8I(NO_3)\cdot OH$. B. Aus 6-Nitro-o-kresol durch Kochen mit Jod und Quecksilberoxyd in Alkohol (Korozyński, Priv.-Mitt.). $C_7H_8O_3NI+NH_3$ (bei Zimmertemperatur) (K., C. 1910 II, 384). $C_7H_8O_3NI+2NH_3$ (bei —15⁶) (K.).
- 8-Jod-5-nitro-2-methoxy-toluol, Methyl-[6-jod-4-nitro-2-methyl-phenyl]-äther $C_8H_8O_3NI=CH_3\cdot C_8H_4I(NO_2)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 3-Jod-2-methoxy-toluol oder 5-Jod-2-methoxy-toluol (?) und Salpetersäure (D: 1,4) (ROBINSON, Soc. 109, 1085). Aus 5-Nitro-2-methoxy-toluol, Jod und Salpetersäure (D: 1,4) (R.). Krystalle (aus verd. Methanol). F: 83°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.
- 8.4-Dinitro-2-oxy-toluol, 5.6-Dinitro-o-kresol $C_7H_6O_5N_2=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot OH$. B. Eine Verbindung, der diese Konstitution zugeschrieben wird, entsteht bei der Einw. von Stickoxyden auf o-Kresol-sulfonsäure-(6) in verd. schwefelsaurer Lösung (Datta, Varma, Am. Soc. 41, 2040). Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 89,5°.
- 3.5-Dinitro-2-oxy-toluol, 4.6-Dinitro-o-kresol C₇H₈O₅N₈ = CH₃·C₆H₄(NO₂)₈·OH (S. 368). B. Durch Kochen von 3.5-Dinitro-2-methoxy-toluol mit 20°/₀iger Natronlauge (Robinson, Soc. 109, 1086). Aus 6-Brom-toluohinon-oxim-(4) durch Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,2) auf dem Wasserbade (Kehrmann, B. 48, 2026). Bei der Einw. von Stickoxyden auf o-Kresol-disulfonsäure-(4.6) in schwefelsaurer Lösung (DATTA, VARMA, Am. Soc. 41, 2041) oder auf die durch Erwärmen von o-Kresotinsäure mit rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad und Verdünnen mit Wasser erhaltene Lösung (D., V.). F: 85,5° (K.), 85—86° (D., V.). Liefert beim Erwärmen mit p-Toluolsulfonsäurechlorid und Diäthylanilin auf 85° 2-Chlor-3.5-dinitro-toluol und p-Toluolsulfonsäure-[4.6-dinitro-2-methyl-phenylester] (Ullmann, Sané, B. 44, 3735).
- 3.5-Dinitro-2-methoxy-toluol, Methyl-[4.6-dinitro-2-methyl-phenyl]-äther $C_8H_8O_5N_2=CH_3\cdot C_6H_2(NO_9)_3\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Methyl-o-tolyl-äther und Salpetersäure (D: 1,5) (Koerner, Contardi, R. A. L. [5] 24 I, 891; vgl. Robinson, Soc. 109, 1086; Späth, M. 34, 1996). Aus 3-Jod-2-methoxy-toluol oder 5-Jod-2-methoxy-toluol(?) oder 3- oder 5-Nitro-2-methoxy-toluol und rauchender Salpetersäure bei gewöhnlicher Temp. oder Salpetersäure (D: 1,4) in der Hitze (R.). Aus 3.5-Dinitro-2-methoxy-4-amino-toluol durch Diazotieren in konz. Schwefelsäure und Eingießen der Reaktionsflüssigkeit in Alkohol (Blanksma, R. 29, 411). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 66,5° (K., C.), 67° (B.), 71—72° (R.). Gibt beim Kochen mit 20°/0 iger Natronlauge 4.6-Dinitro-o-kresol (R.). Bei der Einw. von alkoh. Ammoniak entsteht 3.5-Dinitro-2-amino-toluol (K., C.; R.; B.).
- 3.5 Dinitro 2 šthoxy toluol, Äthyl [4.6 dinitro 2 methyl phenyl] šther $C_9H_{10}O_5N_3=CH_3\cdot C_9H_4(NO_2)_2\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 369). Weiße Nädelchen (aus Alkohol). F: 58,4°; bräunt sich sofort am Licht (Körner, Contardi, R. A. L. [5] 24 I, 891).
- 4.6.4'.6'(P)-Tetranitro-0.0-ditolyläther, 4.6.4'.6'(P)-Tetranitro-2.2'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{10}O_2N_4=CH_3\cdot C_2H_3(NO_2)_2\cdot O\cdot C_4H_2(NO_2)_3\cdot CH_2$. B. Aus 4.4'-Dinitro-2.2'-dimethyl-diphenyläther, heißer rauchender Salpetersäure und etwas Schwefelsäure (Mailhe, C. r. 156, 242; Bl. [4] 18, 170). Pulver. F: 115°.
- 4-Chlor-3.5-dinitro-2-oxy-toluol, 5-Chlor-4.6-dinitro-o-kresol $C_7H_8O_8N_8Cl=CH_3\cdot C_8HCl(NO_2)_8\cdot OH.$ B. Aus 5-Chlor-o-kresol und Salpetersaure (D: 1,48) in der Kälte

- (ZINCKE, A. 417, 234). Gelbe Nadeln (aus Benzin). F: 146°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, weniger in Benzin.
- 4-Chlor-8.5-dinitro-2-acetoxy-toluol, [5-Chlor-4.6-dinitro-2-methyl-phenyl]-acetat $C_9H_7O_9N_3Cl=CH_3\cdot C_9HCl(NO_9)_9\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Nadeln (aus Benzin). F: 109—110°; leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzin (ZINCKE, A. 417, 234).
- 6-Chlor-8.5-dinitro-2-oxy-toluol, 3-Chlor-4.6-dinitro-o-kresol C₇H₅O₅N₃Cl = CH₃·C₄HCl(NO₅)₂·OH. B. Aus 3-Chlor-o-kresol durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) in der Kälte (ZINCKE, A. 417, 234). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol oder Benzin). F: 82—83°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, weniger in Benzin.
- 6-Chlor-3.5-dinitro-2-acetoxy-toluol, [3-Chlor-4.6-dinitro-2-methyl-phenyl]-acetat $C_9H_7O_6N_3Cl=CH_3\cdot C_6HCl(NO_9)_9\cdot O\cdot CO\cdot CH_9$. Nadeln (aus Essigsaure). F: 95°; leicht löslich in Alkohol und Eisessig (Zincke, A. 417, 235).
- 3-Chlor-4.5-dinitro-2-oxy-toluol, 6-Chlor-4.5-dinitro-o-kresol $C_7H_5O_5N_3Cl=CH_3\cdot C_6HCl(NO_2)_2\cdot OH$. B. Aus 6-Chlor-5-nitro-o-kresol durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) in der Kälte (Zincke, Schürmann, A. 417, 247). Gelbliche Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 139°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol.
- 8-Chlor-4.5-dinitro-2-acetoxy-toluol, [6-Chlor-4.5-dinitro-2-methyl-phenyl]-acetat $C_9H_7O_6N_9Cl=CH_9\cdot C_6HCl(NO_9)_9\cdot O\cdot CO\cdot CH_9$. Nadeln (aus Essigsaure). F: 167°; leicht löslich in Alkohol und Eisessig (Zincke, Schürmann, A. 417, 248).
- 3-Chlor-5.6-dinitro-2-oxy-toluol, 6-Chlor-3.4-dinitro-o-kresol $C_7H_5O_5N_2Cl=CH_3\cdot C_6HCl(NO_5)_2\cdot OH$. B. Aus 6-Chlor-3-nitro-o-kresol durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) in der Kälte (Zincke, Schürmann, A. 417, 241). Gelbliche Nadeln oder Prismen (aus Benzol + Benzin). F: 134°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, weniger in Benzin.
- 3-Chlor-5.6-dinitro-2-acetoxy-toluol, [6-Chlor-3.4-dinitro-2-methyl-phenyl]-acetat $C_0H_7O_0N_2Cl=CH_3\cdot C_0HCl(NO_2)_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Nadeln (aus Essigsäure). F: 136°; leicht löslich in Alkohol und Eisessig (Zincke, Schürmann, A. 417, 242).
- 4-Brom-3.5-dinitro-2-oxy-toluol, 5-Brom-4.6-dinitro-o-kresol $C_7H_8O_8N_2Br=CH_3\cdot C_8HBr(NO_9)_2\cdot OH$. B. Aus 5-Brom-o-kresol und der fünffachen Menge Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig oder aus 5.6-Dibrom-o-kresol und Salpetersäure (D: 1,52) (Janney, A. 398, 360; J., Dissertation [Marburg 1912], S. 22, 26). Gelbe Prismen (aus Benzol). F: 169°. Leicht löslich in Alkohol, weniger in Benzin und Eisessig. Gibt ein in Wasser leicht lösliches rotgelbes Natriumsalz und ein in Wasser weniger lösliches hellgelbes Bariumsalz.
- 4-Brom-3.5-dinitro-2-acetoxy-toluol, [5-Brom-4.6-dinitro-2-methyl-phenyl]-acetat $C_9H_7O_6N_9Br=CH_3\cdot C_6HBr(NO_9)_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Nadeln (aus Eisessig). F: 118°; ziemlich löslich in Methanol und Eisessig, schwer in Benzin (Janney, Dissertation [Marburg 1912], S. 22).
- 3.4.5-Trinitro-2-methoxy-toluol, Methyl-[4.5.6-trinitro-2-methyl-phenyl]-äther $C_8H_7O_7N_3=CH_8\cdot C_6H(NO_2)_3\cdot O\cdot CH_3$ (S. 369). Gibt mit alkoh. Ammoniak 3.5-Dinitro-2-methoxy-4-amino-toluol und 3.5-Dinitro-2.4-diamino-toluol; die Ausbeute an letzterem wird durch Temperatursteigerung erböht (Blanksma, R. 29, 410). Gibt mit 2 Mol Methylamin bei gewöhnlicher Temperatur 3.5-Dinitro-2-methoxy-4-methylamino-toluol, mit 4 Mol Methylamin in Alkohol auf dem Wasserbad 3.5-Dinitro-2.4-bis-methylamino-toluol (B.).
- 1¹- Azido 2 methoxy toluol, 2 Methoxy benzylazid $C_8H_9ON_3=N_3\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_2$. B. Aus N-Nitroso-N-[2-methoxy-benzyl]-hydrazin und verd. Schwefelsäure (Curtrus, J. pr. [2] 85, 420). Kp₁₄: 118°. Verpufft bei raschem Erhitzen.

Derivate des Thio-o-kresols.

- S. 371, Z. 11 v. o. statt "[4-Nitro-phenyl]-o-tolyl-sulfid, 4'-Nitro-2-methyl-diphenylsulfid" lies "[2-Nitro-phenyl]-o-tolyl-sulfid, 2'-Nitro-2-methyl-diphenyl-sulfid".
- o.o-Ditolyldisulfoxyd, 2.2'-Dimethyl-diphenyldisulfoxyd $C_{14}H_{14}O_2S_3 = CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO \cdot SO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2^4$) (8. 372). B. Aus o-Toluolsulfinsäure und konz. Schwefelsäure in der Kälte (Hilpiton, Soc. 97, 2591). Prismen (aus Aceton). F: 97—98°.
- S-[4-Chlor-2-methyl-phenyl]-thioglykolsäure $C_0H_0O_2ClS=CH_3\cdot C_0H_3\cdot Cl\cdot S\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man setzt diazotiertes 5-Chlor-2-amino-toluol mit Kaliumxanthogenat um, verseift den Kanthogensäureester mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge und behandelt das

¹⁾ Zur Konstitution von Disulfoxyden vgl. S. 148 Anm.

Reaktionsprodukt mit Chloressigsaure (KALLE & Co., D. R. P. 241910, 245631; C. 1912 I, 182, 1270; Frdl. 10, 497, 502). — Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). Löslich in heißem Wasser und in Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad oder bei der Einw. von Chlorsulfonsäure Bis-[5-chlor-7-methyl-thionaphthen-(2)]-indigo (K. & Co.).

[4-Chlor-2-methyl-phenylsulfoxyd]-essigsäure $C_9H_9O_3ClS = CH_3 \cdot C_8H_3Cl \cdot SO \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (8. 372). B. (Aus S-[4-Chlor-2-methyl-phenyl]-thioglykolsäure . . . durch Alkalihypochlorit (Kalle & Co., D. R. P. 208343; C. 1909 I, 1289); Frdl. 9, 579; Höchster Farbw., D. R. P. 221261; C. 1910 I, 1660; Frdl. 10, 467).

4-Jod-2-mercapto-toluol, 5-Jod-thio-o-kresol C₇H₇IS = CH₂·C₈H₂I·SH. B. Aus Trichlormethyl-[5-jod-2-methyl-phenyl]-sulfid beim Erhitzen mit Anilin (ZINCKE, ROLL-MÄUSER, B. 45, 1511). — Blätter (aus verd. Alkohol). F: 33—34° Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Leicht flüchtig mit Wasserdampf.

- 4-Jod-2-methylmercapto-toluol, Methyl-[5-jod-2-methyl-phenyl]-sulfid $C_8H_8IS = CH_3 \cdot C_6H_3I \cdot S \cdot CH_8$. B. Aus diazotiertem Methyl-[5-amino-2-methyl-phenyl]-sulfid und KI (ZINCKE, ROLLHÄUSER, B. 45, 1510). Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₆: 176°. D: 1,53. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Mit Wasserdampf flüchtig. Bei der Einw. von Chlor in Chloroform entsteht 3-Trichlormethylmercapto-4-methyl-phenyljodidchlorid. Mit Brom in Chloroform entsteht in der Kälte ein Bromadditionsprodukt des Methyl-[4-brom-5-jod-2-methyl-phenyl]-sulfids $C_8H_8BrIS + Br_8(?)$ (s. u.).
- 4-Jod-2-trichlormethylmercapto-toluol, Trichlormethyl-[5-jod-2-methylphenyl]-sulfid C₈H₆Cl₃IS = CH₃·C₆H₃l·S·CCl₃. B. Aus 3-Trichlormethylmercapto-4-methyl-phenyljodidchlorid in Chloroform und Kaliumjodid-Lösung (ZINCKE, ROLLHÄUSER, B. 45, 1511). — Nadeln (aus Benzin). F: 44—45°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Benzin. — Gibt mit Anilin in der Hitze N.N'.N"-Triphenyl-guanidin und Aus 3-Trichlormethylmercapto-5-Jod-thio-o-kresol.
- 4-Jodoso-2-trichlormethylmercapto-toluol C₃H₆OCl₃IS = CH₃·C₆H₃(IO)·S·CCl₃ und Salz vom Typus CH₃·C₆H₃(IAc₃)·S·CCl₃. B. Das 3-Trichlormethylmercapto-4-methylphenyljodidchlorid entsteht aus Methyl-[5-jod-2-methyl-phenyl]-sulfid und Chlor in Chloroform (ZINCKE, ROLLHÄUSER, B. 45, 1511). 3-Trichlormethylmercapto-4-methylphenyljodidchlorid C₈H₆Cl₅IS = CH₃·C₆H₃(ICl₂)·S·CCl₃. Citronengelbe Krystalle. Beim Aufbewahren oder beim Schütteln mit Chloroform und Kaliumjodid-Lösung entsteht Triblermethyll [5] ind 2 methylphenyll milifid. chlormethyl-[5-jod-2-methyl-phenyl]-sulfid.

Methyl-[4-brom-5-jod-2-methyl-phenyl]-sulfid C₈H₈BrIS = CH₃·C₆H₂BrI·S·CH₃.

B. Ein Bromadditionsprodukt des Methyl-[4-brom-5-jod-2-methyl-phenyl]-sulfid C₈H₈BrIS + Br₂(?) (s. u.) entsteht aus Methyl-[5-jod-2-methyl-phenyl]-sulfid und Brom in Chloroform in der Kälte; es liefert bei der Einw. von NaHSO₃ in Chloroform Methyl-[4-brom-5-jod-2-methyl-phenyl]-sulfid (Zincke, Rollhäuser, B. 45, 1510). — Krystalle (aus Benzin). F: 72°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Äther, weniger löslich in Benzin. Gibt mit Brom das Ausgangsmaterial C₈H₈BrIS + Br₂(?) (rote Nadeln), das sich beim Aufbewahren an feuchter Luft zersetzt; bei der Einw. von Wasser entsteht Methyl-[4-brom-5-jod-2-methyl-phenyl]-sulforyd phenyl]-sulfoxyd.

Methyl-[4-brom-5-jod-2-methyl-phenyl]-sulfoxyd C₂H₂OBrIS = CH₂·C₃H₂BrI·SO·CH₂. B. Aus dem Bromadditionsprodukt des Methyl-[4-brom-5-jod-2-methyl-phenyl]-sulfids (s. o.) durch Einw. von Wasser (ZINCKE, ROLLHIUSER, B. 45, 1510 Anm.). Krystalle (aus Benzol). F: 184°.

Derivate des Seleno- und Telluro-o-kresols.

o.o - Ditolylselenid, 2.2'- Dimethyl - diphenylselenid $C_{14}H_{14}Se = (CH_2 \cdot C_4H_4)_8Se$ (8. 373). S. 373, Z. 19 v. o. statt "F: 61—720" lies "F: 61—620".

o.o - Ditolyltellurid, 2.2' - Dimethyl - diphenyltellurid $C_{14}H_{14}Te = (CH_3 \cdot C_6H_4)_8Te$ (S. 373). B. Bei der Einw. von TeBr, oder TeCl, auf o Tolylmagnesiumbromid in Ather; (3. 575). B. Bei der Eine, von Lebra der 1802, auf 0-101/magnesiumbromid in Ather; die Reinigung erfolgt über das Dibromid (Lederer, B. 48, 2052). — F: 37—38°. Kp₁₅: $202-203^{\circ}$. — $C_{14}H_{14}Te+HgCl_2$. Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 212° (L., B. 47, 278). — $C_{14}H_{14}Te+HgBr_2$. Blattchen (aus Eisessig), Nadeln (aus Alkohol). F: 199—200° (L., B. 48, 1423). — $C_{14}H_{14}Te+HgI_2$. Gelbe Schuppen (aus Alkohol), gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 142—143° (L., B. 48, 1423). — $C_{14}H_{14}Te+Hg(OH)\cdot NO_2$. F: 98—99° nach vorhergehendem Sintern (L., B. 48, 1425).

o.o - Ditolyltelluroxyd, 2.2'- Dimethyl - diphenyltelluroxyd $C_{14}H_{14}OTe = (CH_3 \cdot C_6H_4)_3$ TeO und salzartige Derivate. B. Aus o.o-Ditolyltellurid-dibromid durch Einw. von 5°/ $_{\rm o}$ iger Natronlauge (Lederer, A. 391, 346). — Mikroskopische Säulen (aus Toluol). Sintert bei 199°. F: 205—206° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Toluol.

— Salze vom Typus (CH₃·C₈H₄)₂TeAc₂. o.o-Ditolyltellurid-dichlorid (CH₃·C₈H₄)₂TeCl₂. B. Man unterschichtet o.o-Ditolyltellurid in wenig Äther mit konz. Salzsäure und leitet in beide Schichten Sauerstoff ein (L., A. 391, 343). Täfelchen (aus absol. Alkohol). F: 183°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Ligroin. — o.o-Ditolyltellurid-dibromid (CH₃·C₆H₄)₂TeBr₂ (S. 373). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schr wenig in Alkohol und kaltem Ligroin (L., A. 391, 344). — o.o-Ditolyltellurid-dijodid (CH₃·C₆H₄)₂TeI₂. B. Aus o.o-Ditolyltellurid und Jod in Äther (L., A. 391, 345). Granatrote Säulen (aus Chloroform), zinnoberrote Kryställchen (aus Ligroin). Sintert bei 170° F: 175° bis 176°; leicht löslich in Chloroform, schwer in Ligroin. — o.o-Ditolyltellurid dinitrat (CH₃·C₆H₄)₂Te(NO₃)₂. B. Man erwärmt geschmolzenes o.o-Ditolyltellurid mit Salpetersäure (D: 1,2) (L., B. 49, 1084). Stäbchen (aus Chloroform + Äther oder aus Benzol + Äther). Leicht löslich in Benzol und absol. Alkohol in der Wärme, löslich in kaltem Chloroform. Wird durch Wasser in der Wärme allmählich hydrolysiert. — Salze vom Typus [(CH₃·C₆H₄)₂TeAc]₂O. C₂₈H₃₈OCl₂Te₂ = [(CH₃·C₆H₄)₂TeCl]₂O. B. Aus o.o-Ditolyltellurid-dichlorid und siedendem Wasser (L., A. 391, 344). Prismen (aus Wasser oder Chloroform + absol. Alkohol). F: 220—222°. Leicht löslich in Chloroform, sehr wenig in Wasser und Alkohol. — C₂₈H₃₆OBr₂Te₂ = [(CH₃·C₆H₄)₂TeBr]₃O. B. Aus o.o-Ditolyltellurid-dibromid und siedendem Wasser (L., A. 391, 345). Aus je 1 Mol o.o-Ditolyltelluroxyd und o.o-Ditolyltellurid-dibromid in Toluol (L.). F: 224—225° (Zers.). Schwer löslich in Wasser.

Methyl-di-o-tolyl-telluroniumhydroxyd C₁₅H₁₈OTe = (CH₃·C₆H₄)₂Te(CH₃)·OH. B. Das Jodid entsteht bei 14-tägigem Aufbewahren von o.o-Ditolyltellurid mit Methyljodid; man erhält die freie Base durch Behandlung des Jodids mit Ag₂O in Wasser (Ledere, A. 399, 271). — Halbfeste Masse. Wird durch siedendes Wasser nicht zersetzt. — C₁₅H₁₇Te·Cl. Vierseitige Tafeln (aus Wasser) mit ca. 2 Mol Wasser; schmilzt in seinem Krystallwasser bei 93°, erstarrt wieder und schmilzt dann bei 148°; Krystalle (aus Chloroform) mit ½ Mol Chloroform; F: 155—156° (Zers.) (L., B. 48, 1947). — C₁₅H₁₇Te·Br. Prismen (aus Wasser). F: 134—135° bei raschem Erhitzen; leicht löslich in Chloroform, schwer in Wasser (L., A. 399, 272). — C₁₅H₁₇Te·I. Krystalle (aus Wasser). F: 125—126° bei raschem Erhitzen. Leicht löslich in warmem Chloroform, schwer in Wasser. Wird durch Alkohol zersetzt (L., A. 399, 271). — (C₁₅H₁₇Te·I₂CrO₄. Säulen (aus Wasser). F: 161—162° (L., A. 399, 273). — (C₁₅H₁₇Te)₂Cr₂O₃. Orangerote Nadeln (aus Wasser). F: 171—172° (Zers.) bei schnellem Erhitzen (L., A. 399, 272). — C₁₅H₁₇Te·NO₃. Sechsseitige Tafeln (aus Wasser). F: 155—157°; färbt sich leicht citronengelb (L., A. 399, 272). — C₁₅H₁₇Te·Cl + Zn(OH)Cl. Mikroskopische Säulen (aus Wasser). F: 186—187° (Zers.) (L., A. 399, 273; B. 48, 1948). — C₁₅H₁₇Te·Cl + HgCl₂. Nadeln (aus Wasser). F: 134—135° (Zers.) (L., A. 399, 273). — 2C₁₅H₁₇Te·Cl + PtCl₄. Mikroskopische, vierseitige Säulen (aus Wasser). F: 186° (L., A. 399, 272). — Pikrat C₁₅H₁₇Te·O·C₆H₂O₆N₃. Plättchen (aus Wasser). F: 146d-144°.

o.o.o-Tritolyltelluroniumhydroxyd C₂₁H₂₂OTe = (CH₃·C₆H₄)₃Te·OH. B. Das Jodid entsteht durch Umsetzung der aus 5 Mol o-Tolylmagnesiumbromid und 1 Mol TeCl₄ in Äther erhaltenen Tritolyltelluroniumsalze mit KI (LEDERER, B. 44, 2292). — C₂₁H₂₁Te·Cl. Säulen (aus Alkohol + Äther). F: 175—176° (L., B. 48, 1949). — C₂₁H₂₁Te·Br. Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 197—198°; ziemlich schwer löslich in Wasser (L., B. 48, 1949). — C₂₁H₂₁Te·I. Mikroskopische Säulen (aus Wasser oder Alkohol + Äther). F: 195—196°; leicht löslich in Wasser (L., B. 44, 2292). — Pikrat C₂₁H₂₁Te·O·C₆H₂O₆N₃. Gelbe Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus Wasser). F: 182°; schwer löslich in Wasser (L., B. 48, 1948).

2. m-Oxy-toluol, m-Kresol C₇H₈O = CH₃·C₈H₄·OH (S. 373). 3¹ Stellungs bezeichnung in den von m-Kresol abgeleiteten Namen CH₃—3 1 0 s. in nebenstehender Formel.

V. und B. Entsteht bei der trocknen Destillation des Torfs und findet sich daher im Torfkoksteer (Böenstein, Bernstein, Z. ang. Ch. 27, 72). Findet sich im Tieftemperaturteer von Steinkohle neben wenig o- und p-Kresol (Gluud, Breuer, C. 1919 IV, 914; vgl. Piotet, A. ch. [9] 10, 286). — Aus 1.2-Dibrom-1-methyl-cyclohexanon-(3) beim Schütteln mit 2% gier Kalilauge (Wallach, A. 414, 283). Bei der Reduktion von m-Oxy-benzaldehyd mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Clemmensen, B. 47, 60). — Über Verfahren zur Reinigung des technischen, p-Kresol enthaltenden Produktes s. S. 168.

Physikalische Bigenschaften.

Riecht schwach nach Leder (Clemmensen, B. 47, 61). E: 10,0° (Dawson, Mountford, Soc. 113, 937), 10,9° (Kendall, Am. Soc. 36, 1236). Kp₇₆₀: 202,2° (Fox, Barker, J. Soc. chem. Ind. 37 T [1918], 271), 201,8° (korr.) (Masse, Leroux, C. r. 163, 361; Bl. [4] 21, 3); Kp₇₅₀: 201,5° (Clemmensen, B. 47, 60). D₄°: 1,034 (Richards, Stull, Mathews,

Speyers, Am. Soc. 34, 986), 1,0340 (Biron, Nikitin, Jacobson, 36, 2006; C. 1914 I, 1052); D.*: 1,0295 (Daw., Mount.); D.*: 1,014 (Thole, Soc. 97, 2601); D.*: 1,0419; D.*: 1,0240; D.*: 1,0072 (Schwers, J. Chim. phys. 9, 50); Dichte D.; zwischen 0° (1,0493) und 110° (0,9504): Bramley, Soc. 109, 438, 440; Dichte zwischen 20° (1,0339) und 75° (0,9934): Kremann, Meingast, Gugl, M. 35, 1295. Isotherme Kompressibilität bei 20° zwischen 100 und 500 megabar: 43,5×10-6 cm³/megadyn (R., St., M., Sp., Am. Soc. 34, 989). Viscosität zwischen 0° (0,844 g/cmsec) und 110° (0,01023 g/cmsec): Br., Soc. 109, 438. Viscosität bei 18°: 0,169 g/cmsec (Faust, Tammann, Ph. Ch. 71, 53); bei 45°: 0,0506 g/cmsec (Thole, Soc. 97, 2601); bei 12° und 64°: Kr., G., Mei., M. 35, 1383; bei 9,5° und 77°: Kr., Borjanovics, M. 37, 71; zwischen 33° und 111°: Kr., Schniderschitsch, M. 37, 4. Verschiebungselsstizität: F., T. Oberflächenspannung zwischen 16° (35,6 dyn/cm) und 81° (31,8 dyn/cm): Kremann, Meingast, M. 35, 1345. Spezifische Wärme zwischen 0° und 20°: 0,479 cal/g (Bramley, Soc. 109, 508). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 896,0 kcal/Mol (Swarts, R. 32, 81; vgl. C. 1912 II, 1964). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes: Purvis, Mc Cleland, Soc. 103, 1092. Elektrische Doppelbrechung: Leiser, Abh. Dtsch. Bunsen-Ges. No. 4 [1910], S. 69.

Adsorption durch Eiweißstoffe in wäßr. Lösung: Cooper, Biochem. J. 6, 379. Fällung von Eiweiß-Lösungen durch m-Kresol: C., Biochem. J. 7, 177. — Löslichkeit von m-Kresol in Wasser (in Gramm auf 100 g Lösung) zwischen -0,2° (2,24) und der kritischen Lösungstemperatur 147,0° (35,1); Löslichkeit von Wasser in m-Kresol zwischen 13,2° (12,4) und der kritischen Lösungstemperatur: Sidgwick, Spurrell, Davies, Soc. 107, 1206. Thermische Analyse der binären Systeme mit Trichloressigsäure (Bildung einer Verbindung mit 1 Mol Trichloressigsäure?): Kendall, Am. Soc. 38, 1315; mit Benzol (Eutektikum bei 39 Mol.-% Benzol und —22°): Kremann, Borjanovics, M. 37, 69. Thermische Analyse der Gemische mit Phenol und mit Pikrinsäure s. S. 185. Thermische Analyse des Systems mit o-Kresol (es bildet sich anscheinend eine Verbindung mit 2 Mol o-Kresol, die mit m-Kresol ein Eutektikum bei 1,5° und 83,7°/₀ m-Kresol aufweist): DAWSON, MOUNTFORD, Soc. 113, 929; vgl. Fox, BARKER, J. Soc. chem. Ind. 87 T [1918], 270; mit p-Kresol: D., M.; vgl. F., B.; mit Anilin: KR., Bo., M. 37, 64; mit Cineol: BELLUCCI, GRASSI, G. 43 II, 720; mit Dimethylpyron: KENDALL, Am. Soc. 36, 1236; mit Pyridin: BRAMLEY, Soc. 109, 477. Thermische Analyse der ternären Systeme von m-Kresol und Anilin mit Benzol bezw. Äthylacetat bezw. Alkohol: Kr., Bo., M. 37, 64. Schmelzpunkte einiger ternärer und quartärer Gemische mit Phenol, o- und p-Kresol: Masse, Leroux, C. r. 163, 362; Bl. [4] 21, 4; Dawson, Mountford, Soc. 113, 932. Siedepunkte von Gemischen mit Phenol: F., B. — Dichten wäßr. Löungen: Schwers, J. Chim. phys. 9, 50. Dichten der Gemische mit Anilin: Biron, Nikitin, Jacobson, Ж. 45, 2005; C. 1914 I, 1052. Dichten und Viscositäten von binären Gemischen mit Benzol Toluol. Dimethylanilin und a Toluolin. Krewann Managem Chief. M. 25. mit Benzol, Toluol, Dimethylanilin und o-Toluidin: Kremann, Meingast, Gugl, M. 35, 1289, 1295, 1383, 1385; mit Pyridin: Bramley, Soc. 109, 438. Dichten und Viscositäten von ternaren Gemischen mit Benzol und Anilin: Kr., Borjanovics, M. 37, 71; mit Benzol und Dimethylanilin: Kr., Schniderschitsch, M. 37, 3. Oberflächenspannung einer gesättigten wäßr. Lösung: Berczeller, Bio. Z. 66, 204. Oberflächenspannung der binären Systeme mit Benzol, Toluol, Dimethylanilin und o-Toluidin: KREMANN, MEINGAST, M. 35, 1345, 1356. Wärmetönung beim Mischen von m-Kresol mit Pyridin und spezifische Wärme der entstandenen Gemische: Bramley, Soc. 109, 508. Wärmetönung beim Mischen mit Benzol, Toluol, Dimethylanilin, o-Toluidin und spezifische Wärme einiger Gemische: Kr., M., Gugl., M. 35, 1306, 1310, 1316, 1319, 1321. — Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 75. {Phosphorescenz Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618}; C. r. 151, 945. Fluorescenzspektrum in Alkohol und alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Ley, v. Engelhardt, Ph. Ch. 74, 39. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Bromwasserstoff: Archibald, J. Chim. phys. 11, 765. Potentialdifferenzen zwischen Salzslösungen in Wasser und in m-Kresol: BEUTNER, Ph. Ch. 87, 398. Zerstäubungselektrizität von m-Kresol enthaltenden Gemischen: Christiansen, Ann. Phys. [4] 51, 542. Elektrische Doppelbrechung benzolischer Lösungen: LIPPMANN, Z. El. Ch. 17, 15. Elektrolytische Dissoziationskonstante in Wasser bei 25° : $k = 0.98 \times 10^{-10}$ (ermittelt durch Bestimmung der Verseifungsgeschwindigkeit von Methylacetat in Gegenwart von Natrium-m-kresolat) (BOYD, Soc. 107, 1540).

Chemisches Verhalten.

m-Kresol liefert beim Überleiten über ThO₃ bei ca. 400° m.m-Ditolyläther, bei ca. 450° daneben ein Dimethyldiphenylenoxyd(?) (Syst. No. 2370) (Sabatier, Mailhe, C. r. 151, 493; vgl. Mailhe, Bl. [4] 13, 173; Ch. Z. 35, 486). Färbt sich im Sonnenlicht an der Luft rot (Gibbs, Am. Soc. 34, 1196; vgl. Clemmensen, B. 47, 61). Liefert bei der Oxydation mit 30°/oigem Wasserstoffsuperoxyd in Eisessig Toluhydrochinon, Toluchinon und Orein (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1667). (m-Kresol liefert bei der Hydrierung mit Wasserstoff Nickel A. ch. [8] 10, 553)); außerdem entstehen Toluci und

Hexahydrotoluol (Skita, Ritter, B. 44, 672). Gibt mit Chlor unter verschiedenen Bedingungen — entgegen Claus, Schweitzer (B. 19, 930) — kein Dichlor-m-kresol, sondern 2.4.6-Trichlor-m-kresol (Crowther, Mc Combie, Soc. 103, 545; v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 369), das auch bei der Einw. von Natriumhypochlorit auf m-Kresol entsteht (RAI-FORD, Am. 48, 423); außerdem entstehen beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von m-Kresol in kaltem oder heißem Eisessig oder in 90% iger Essigsäure 2.4.5.6.6.1-Hexachlor-1-methylcyclohexadien-(1.4)-on-(3), 3.5.6-Trichlor-toluchinon und 2.4.5.6.6-Pentachlor-1-methylcyclohexadien-(1.4)-on-(3) (v. W., Z.). m-Kresol liefert mit 1 Mol Brom in CCl₄-Lösung bei —5° bis —10° 4-Brom-m-kresol (v. W., Z., J. pr. [2] 91, 376). Gibt mit SCCl₂ in einer CS₂-Pyridin-Lösung Schwefligsäure-di-m-tolyl-ester (Richter, B. 49, 2341; BASF, D. R. P. 303033; C. 1918 I, 499; Frdl. 13, 254). Liefert beim Erhitzen mit der halben Gewichtsmenge rauchender, $30^{\circ}/_{0}$ SO₃ enthal ender Schwefelsäure auf 140° zwei Bis-[oxy-methyl-phenyl]sulfone (Syst. No. 556) vom Schmelzpunkt $115-116^{\circ}$ und $196-197^{\circ}$ neben 3-Oxy-toluolsulfonsaure-(6) und einer 3-Oxy-toluol-sulfonsaure-(x) (Syst. No. 1552) (ZEHENTER, M. 40, 377). Bei der trocknen Destillation von Aluminium-m-kresolat entstehen m.m-Ditolyl-ather, 3.6-Dimethyl-xanthen, ein Dimethyl-m-tolyl-xanthen (?) (Syst. No. 2374) und eine bei 135° schmelzende und bei 97° erstarrende Verbindung (Ruszio, Z. ang. Ch. 32, 38). — Kondensation mit Formaldehyd zu einem Trioxytrimethylbenzol: BASF, D. R. P. 300567; C. 1917 II, 578; Frdl. 13, 689. Herstellung künstlicher Harze durch Kondensation von m-Kresol mit Formaldehyd oder dessen Polymeren: Chem. Fabr. Albert, Berend, D. R. P. 301 374, 304 384; C. 1919 IV, 918, 1053; Frdl. 13, 650, 652; vgl. J. Scheiber, K. Sändig, Die künstlichen Harze [Stuttgart 1929]. m-Kresol gibt mit Aceton bei Gegenwart von HCl oder von POCl₃ bei 100° eine Verbindung C₃₀H₃₄O₂ (s. bei 3.4¹-Dioxy-1-methyl-4-isopropylbenzol, Syst. No. 557) (ZINCKE, GAEBEL, A. 388, 303). Liefert mit Benzoylchlorid und AlCl₃ m-Kresyl-benzoat und zwei x-Benzoyl-m-kresole (HELLER, B. 46, 1503). Umsetzung von m-Kresol mit Oxalsäure: Schmidlin, Lang, B. 45, 910. Beim Erwärmen von m-Kresol mit Mandelsäure und 73% iger Schwefelsäure entsteht das Lacton der 2-0xy-4-methyl-diphenylessigsäure (Bistreyecki, Flatau, B. 30, 130; vgl. Stoermer, B. 44, 1860); mit 2-Methoxy-mandelsäurenitril und $73^{\circ}/_{\text{olger}}$ Schwefelsäure bildet sich das Lacton der 2-Oxy-2'-methoxy-4-methyl-diphenylessigsäure (St., Friemel, B. 44, 3262). Kondensation mit $a.\beta$ -Dibrom- β -[2-methoxy-phenyl]-propionsäure: St., Fr., B. 44, 3256. Bei der Kondensation mit $a.\beta$ -Dibrom- β -[2-methoxy-phenyl]-propionsäure: St., Fr., B. 44, 3256. acetessigsäureäthylester in Gegenwart von P₁O₅ entsteht eine geringe Menge 2.3.5(?)-Trimethylchromon (Petschek, Simonis, B. 46, 2020; S., Lehmann, B. 47, 695; vgl. Bakeb, Soc. 1927, 2898). Kondensation mit a-Benzyl-acetessigsäureäthylester in Gegenwart von H₂SO₄: JACOBSON, GHOSH, Soc. 107, 431; vgl. Bak., Soc. 127, 2349; BARGELLINI, G. 55, 946. m-Kresol gibt mit Aceton-a.a'-dicarbonsäurediäthylester in konz. Schwefelsäure 7-Methylcumarin-essigsaure-(4) und ihren Athyl- und m-Tolyl-ester (FRIES, VOLK, A. 879, 100); reagiert analog mit a-Chlor-acetessigsäureäthylester, mit Oxalessigester und mit Chloroxalessigsäurediäthylester (DEY, Soc. 107, 1645, 1649). Vereinigt sich mit 1 Mol Epichlorhydrin in Gegenwart von 0,025 Mol NaOH in Wasser zu γ -Chlor- β -oxy- α -m-kresoxy-propan (Marle, Soc. 101, 312). Geschwindigkeit der Reaktion mit Äthylenoxyd und Propylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat: BOYD, MARLE, Soc. 105, 2123.

Physiologische Wirkung: A. Ellinger in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 913—924; ferner Haller, C. 1910 I, 1039. Wirkung auf Samen: Traube, Rosenstein, Bio. Z. 95, 92.

Zur Farbreaktion mit FeCl, vgl. CLEMMENSEN, B. 47, 61. Das Phenylurethan schmilzt bei 121-122° (WEEHUIZEN, C. 1919 III, 429; R. 37, 268). — Nachweis als m-Tolyl-[4-nitrobenzyl]-äther (F: 51°): Reid, Am. Soc. 39, 307. Bestimmung von Phenol, o-, m- und p-Kresol nebeneinander s. S. 70, 168.

Additionelle Verbindungen und Salze des m-Kresols.

Verbindung von m-Kresol mit Oxalsäure 2 C₇H₈O + C₈H₄O₄ ("Kresosteril"). B. Aus m-Kresol und Oxalsäure in der Kälte (RÜTGERS-Werke A. G., GENTSCH, D. R. P. 229143; C. 1911 I, 179; Frdl. 10, 1082). Zersetzt sich bei 51° in die Komponenten. Ziemlich löslich in Wasser. Desinfizierende Wirkung: BIEROTTE, HASERODT, C. 1910 II, 1397. — Eine Verbindung aus 1 Mol m-Kresol und 1 Mol Oxalsäure wurde von SCHMIDLIN, LANG (B. 45, 909) beschrieben. — Verbindung von m-Kresol mit Phenol 2 C₇H₈O + C₈H₄O (durch thermische Analyse nachgewiesen). F: 25,9° (DAWSON, MOUNTFORD, Soc. 113, 927; vgl. Fox, BARKER, J. Soc. chem. Ind. 87 T [1918], 270). Weist Eutektika mit m-Kresol bei 7,3° und 95,2 Gew.-% m-Kresol, bezw. mit Phenol bei 20,2° und 44,8 Gew.-% m-Kresol auf. — Pikrat 2 C₇H₈O + C₈H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 61,6° (KENDALL, Am. Soc. 38, 1319). Thermische Analyse des Systems mit m-Kresol und Pikrinsäure: K.

Natriumsalz. Fluorescenzspektrum der alkoh. Lösung: Ley, v. Engelhardt, Ph. Ch. 74, 39. Hydrolysegrad in wäßr. Lösung: Boyd, Soc. 107, 1540. — IMg·O·C₆H₄·CH₃. B. Aus

m-Kresol und Propylmagnesiumjodid in Benzol (Tschelinzew, Ж. 45, 866; C. 1914 I, 627). Zähe Masse. Bildungswärme: Tsch., Ж. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Wärmetönung bei der Addition von 1, 2 und 3 Mol m-Kresol in Benzol: Tsch., Ж. 45, 866.

Funktionelle Derivate des m-Kresols.

3-Methoxy-toluol, Methyl-m-tolyl-äther, m-Kresol-methyläther C₈H₁₀O = CH₃· C₆H₄· O·CH₃ (S. 376). B. Durch Überleiten eines Gemisches von m-Kresol und Methanol über ThO₃ bei 400—420° (Sabatier, Mailier, C. r. 151, 361). — Discosität der unverdünnten K. 43, 119; C. 1911 I, 954); D⁴⁵: 0,9546 (Thole, Soc. 97, 2601). Viscosität der unverdünnten Substanz bei 45° (0,00875 g/cm sec) und einer Lösung in Isoamylacetat bei 25°: Th. Absorptionsspektrum des Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 76. (Phosphorescenz . . . Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618); C. r. 151, 945. Dielektr.-Konst. bei 19,5°: 3,62 (\$\lambda\$ = 60 cm) (Do.). — Spaltet beim Überleiten über Nickel in Gegenwart von Wasserstoff bei 350—380° m-Kresol ab (Mailhe, Murat, Bl. [4] 11, 123). Bildet bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Albr₃ 2.4.5.6-Tetrabrom-m-kresol (Bonneaud, Bl. [4] 7, 780). Gibt bei der Nitrierung mit CH₃ CH₃

Salpetersäure (D: 1,35) in Eisessig + konz. Schwefelsäure und folgenden Umsetzung mit HClO₄-Lösung die CH₃O· (Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 1855) (K. H. MEYER, BILLEOTH, B. 52, 1484).

 $CH_{\$}O \cdot \underbrace{\hspace{1cm}}_{O} \cdot N : \underbrace{\hspace{1cm}}_{O} : O < \underbrace{\hspace{1cm}}_{ClO_{\$}}^{CH_{\$}}$

8-Äthoxy-toluol, Äthyl-m-tolyl-äther, m-Kresol-äthyläther $C_9H_{19}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 376). B. Durch Überleiten eines Gemisches von m-Kresol und Alkohol über Thoriumdioxyd bei 420° (Mailhe, Ch. Z. 35, 486). — Kp: 189° (M.). Absorptionsspektrum des Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 76. — Liefert bei der Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₃ 2.4.5.6-Tetrabrom-m-kresol (Bonneaud), Bl. [4] 7, 780).

[β-Brom-äthyl]-m-tolyl-äther C₉H₁₁OBr = CH₃·C₆H₄·O·CH₂·CH₂Br. B. Beim Kochen von Natrium-m-kresylat mit Äthylenbromid in wäßr. Alkohol (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 440). — Kp₁₄: 136—137°.

Allyl-m-tolyl-äther $C_{10}H_{12}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH:CH_2$. B. Beim Kochen von m-Kresol mit Allylbromid und K_2CO_3 in Aceton (Classen, Eisleb, A. 401, 57). — Kp₁₂: 92—94°; Kp₇₆₀: 211—214°. D¹⁵: 0,965. — Lagert sich bei 210—240° in 3-Oxy-1-methyl-x-allylbenzol um.

Phenyl-m-tolyl-äther, 3-Methyl-diphenyläther $C_{13}H_{12}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_6H_5$ (S. 377). B. Aus Phenol und m-Kresol bei 380—450° in Gegenwart von Thoriumdioxyd (Sabatter, Mailhe, C. r. 155, 261). Durch Erhitzen von Kalium-m-kresylat, gelöst in m-Kresol, mit Chlorbenzol auf 200—220° (Fritzsche & Co., D. R. P. 269543; C. 1914 I, 591; Frdl. 11, 183). — Kp₇: 120—121° (F.); Kp: 271—273° (S., M.).

m.m-Ditolyläther, m.m-Dikresyläther, 3.3'-Dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{14}O=(CH_3\cdot C_0H_4)_2O$ (S. 377). B. Als Hauptprodukt beim Überleiten von m-Kresol über ThO₂ bei etwa 400° (Sabatier, Mailhe, C. r. 151, 493; M., Ch. Z. 35, 486). — Kp: 284°.

Äthylenglykol-mono-m-tolyläther, a-Oxy- β -m-kresoxy-äthan $C_9H_{12}O_9 = CH_3$ · C_9H_4 ·O· CH_9 · CH_9 ·OH. B. Aus m-Kresol und Athylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von 0,05 Mol Natriumäthylat bei 70°; Geschwindigkeit der Reaktion: Boyd, Marle, Soc. 105, 2123, 2133. — Kp₁₉: 145—147°.

Carbamidsäure - $[\beta$ - m - kresoxy - äthylester] $C_{10}H_{13}O_3N = H_2N \cdot CO \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_{6}H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Phosgen auf Äthylenglykol-mono-m-tolyläther in Benzol in Gegenwart von Dimethylanilin und Behandeln des Reaktionsproduktes mit wäßr. Ammoniak (Bayer & Co., D. R. P. 269938; C. 1914 I, 828; Frdl. 11, 951). — F: 114°.

Propylenglykol- β -m-tolyl-äther, α -Oxy- β -m-kresoxy-propan $C_{10}H_{14}O_2=CH_3$ · $C_0H_4\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot OH^1$). B. Beim Erhitzen von Natrium-m-kresylat mit 2-Chlor-propanol-(1) (Bayer & Co., D. R. P. 282991; C. 1915 I, 815; Frdl. 12, 690). — $Kp_{30}:130-135^\circ$.

 γ -Chlor-propylenglykol-a-m-tolyläther, γ -Chlor- β -oxy- α -m-kresoxy-propan $C_{10}H_{13}O_2Cl=CH_3\cdot C_4H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2Cl.$ B. Aus je 1 Mol m-Kresol und Epichlor-hydrin in Gegenwart von $^1/_{40}$ Mol NaOH in Wasser bei Zimmertemperatur (Marle, Soc. 101, 312). — Kp₁₃: 167,5° (korr.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 108—108,5° (korr.).

Glycerin-a-m-tolyläther, a. β -Dioxy- γ -m-kresoxy-propan $C_{10}H_{14}O_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$ (vgl. S. 377). B. Beim Erwärmen von m-Kresol mit Glycerin-a-monochlorhydrin in wäßr. Natronlauge (Marle, Soc. 101, 311) oder in absol.-alkohol.

¹⁾ Ist wahrscheinlich durch β -Oxy- α -m-kresoxy-propan verunreinigt; vgl. 2-Chlor-propanol-(1), Ergw. Bd. I, S. 180.

Natriumäthylat-Lösung (ABDERHALDEN, BAUMANN, H. 72, 51). — Tafeln. F: 60° (korr.) (M.), 65—70° (A., B.). Kp_{15,5}: 198,5° (M.). — Gibt mit FeCl₃ die Farbreaktion des m-Kresols (A., B.).

Essigsäure-m-tolylester, m-Tolylacetat, m-Kresylacetat $C_9H_{10}O_2=CH_3\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 379). Absorptionsspektrum des Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Benzol-Lösung: Franzen, J. pr. [2] 98, 80. — Geschwindigkeit der Verseifung durch Natriumäthylat in absol. Alkohol: Fr., J. pr. [2] 97, 86.

Isovaleriansäure-m-tolylester $C_{12}H_{16}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus m-Kresol und Isovaleriansäure in Gegenwart von POCl₃ (EINHORN, C. 1915 II, 739). — Kp₇₅₀: 185°. D₁₅: 0,9895.

Ölsäure-m-tolylester $C_{25}H_{40}O_2 = CH_3 \cdot C_5H_4 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. Beim Erwärmen von Ölsäurechlorid mit m-Kresol (Sulzberger, Z. ang. Ch. 27, 40). — Kp₅: ca. 240°. Löslich in Fett-Lösungsmitteln.

Oxalsäure-di-m-tolylester, Di-m-tolyl-oxalat $C_{16}H_{14}O_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (S. 379). Nadeln (aus Alkohol). F: 104° (korr.) (Schmidlin, Lang, B. 45, 909).

m-Kresoxyessigsäure-äthylester $C_{11}H_{14}O_3=CH_3\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man erhitzt Natrium-m-kresylat mit Chloressigsäureäthylester in absol. Alkohol (Hewitt, Johnson, Pope, Soc. 103, 1629). — Flüssigkeit. Kp₇₅₂: 251—252° (unkorr.).

Diglykolsäure-di-m-tolylester $C_{18}H_{18}O_5 = (CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2)_2O$. B. Durch Einw. von Diglykolsäuredichlorid auf m-Kresol in 2n-Natronlauge oder in Gegenwart von Dimethylanilin (Boehringer & Söhne, D. R. P. 223305; C. 1910 II, 349; Frdl. 10, 1085). — Nadeln (aus Methanol). F: 63°. Leicht löslich in Aceton, löslich in Alkohol und Äther.

[β -Oxy- γ -dimethylamino-propyl]-m-tolyl-äther, β -Oxy- α -m-kresoxy- γ -dimethylamino-propan $C_{12}H_{19}O_2N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_2$. B. Aus Glycid-m-tolyläther (Syst. No. 2380) und Dimethylamin in Benzol bei 100° (Brenans, Bl. [4] 13, 535). — Kp₁₄: 178—180°.

Schwefligsäure-di-m-tolylester, Di-m-tolyl-sulfit $C_{14}H_{14}O_3S = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O)_2SO$. B. Aus m-Kresol und Thionylchlorid in CS₂ in Gegenwart von Pyridin (RICHTER, B. 49, 2341; BASF, D. R. P. 303033; C. 1918 I, 499; Frdl. 13, 254). — Schwach nach SO₂ riechende Flüssigkeit. Kp₁₂: 195—196° (korr.). — Sehr beständig gegen Wasser und Alkalien.

Orthoschweftigsäure-tri-m-tolylester $C_{21}H_{22}O_4S=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot O)_3S\cdot OH$. B. Das Sulfat entsteht aus Di-m-tolyl-sulfit und konz. Schwefelsäure; die freie Säure erhält man durch Lösen des Sulfats in warmer Kalilauge und Behandeln der stark mit Wasser verdünnten Lösung mit Pyridin und Pyridinhydrochlorid (RIGHTER, A. 416, 300). — Amorphes Pulver. F: 267° (Zers.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig und Alkalien. Eine 50° /oige Lösung in heißem verdünntem Alkohol färbt rotes Lackmuspapier blau. — $(C_{21}H_{21}O_3S)_2SO_4$. Krystalle (aus verd. Ameisensäure). F: 315° (Zers.). Färbt sich beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure dunkelblau.

Methandisulfonsäure-di-m-tolylester, Methionsäure-di-m-tolylester $C_{18}H_{16}O_6S_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot SO_2)_2CH_2$. B. Aus Methionsäuredichlorid und m-Kresol in siedendem Toluol (SCHROETER, A. 418, 209). — Krystalle (aus Alkohol). F: 56°. Löslich in Alkalien. — Einw. von Kalium und Methyljodid in Benzol: SCH., A. 418, 226. — Bactericide Wirkung: SCH., A. 418, 209.

Substitutionsprodukte des m-Kresols.

1\cdot 1

4-Chlor-3-oxy-toluol, 6-Chlor-m-kresol C₇H₇OCl = CH₃·C₆H₃Cl·OH. B. Neben 6-Chlor-3-oxy-toluol bei der Einw. der zur Chlorierung des m-Kresols notwendigen Menge Chlor oder SO₂Cl₃ auf Roh-Kresol (Gemisch von m- und p-Kresol; vgl. a. S. 168) (RASCHIG, D. R. P. 232071; C. 1911 I, 854; Frdl. 10, 149). — Stark campherähnlich riechende Flüssigkeit. Kp₇₈₀: 196⁶. D¹⁵: 1,215.

6-Chlor-3-oxy-toluol, 4-Chlor-m-kresol $C_7H_7OCl=CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot OH$ (S. 381). B. Neben 4-Chlor-3-oxy-toluol bei der Einw. der zur Chlorierung des m-Kresols notwendigen Menge Chlor oder Sulfurylchlorid auf Roh-Kresol (Gemisch von m- und p-Kresol; vgl. a. S. 168) (RASCHIG, D. R. P. 232071; C. 1911 I, 854; Frdl. 10, 149). Man sulfuriert das rohe Chlorierungsprodukt von m-Kresol oder Roh-Kresol mit konz. Schwefelsäure bei 100° und erhitzt das Natriumsalz der entstandenen Sulfonsäure mit H_2SO_4 (3:1) auf 140° (LIEBRECHT,

D. R. P. 233118; C. 1911 I, 1263; Frdl. 10, 150). — F: 66° (L.). Kp: 235° (R.). — Beim Erhitzen des Natriumsalzes in CO₂. Atmosphäre bildet sich 5-Chlor-2-oxy-4-methyl-benzoesäure (v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 380; J. D. Riedel A. G., D. R. P. 275093; C. 1914 II, 97; Frdl. 12, 682). Beim Auflösen von 6-Chlor-3-oxy-toluol in heißer Na₂CO₃-Lösung und Einleiten der berechneten Menge Chlor entsteht eso-Dichlor-m-kresol (S. 189) (v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 375). 6-Chlor-3-oxy-toluol gibt bei der Nitrierung in Eisessig oder Essigsäure 6-Chlor-4-nitro-3-oxy-toluol (v. W., Z., J. pr. [2] 91, 411; Gibbs, Robertson, Soc. 105, 1890) und 6-Chlor-2.4-dinitro-3-oxy-toluol (v. W., Z.). Liefert mit Chloroform in alkal. Lösung 5-Chlor-2-oxy-4-methyl-benzaldehyd (v. W., Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 121). Gibt mit Oxalessigester in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 6-Chlor-7-methyl-cumarin-carbonsäure-(4)-šthylester neben einer bei 180—181° schmelzenden Substanz (Dey, Soc. 107, 1645); reagiert analog mit Acetessigester und Acetondicarbonsäure (Dey, Soc. 107, 1642). — Desinfektionskraft: Pallesen, C. 1913 I, 1048; Schottfelius, C. 1915 I, 1276; Messer-Schmidt, C. 1915 I, 1276; Friedenthal, Bio. Z. 94, 63. Über die Verwendung als Desinfektionsmittel vgl. Hoffmann-La Roche, D. R. P. 246043; C. 1912 I, 1648; Liebercht, D. R. P. 244827; C. 1912 I, 1068; Schülke & Mayr, Flemming, D. R. P. 247410; C. 1912 II, 165; Frdl. 11, 1212; v. Gintl, Rambousek, Ch. Z. 38, 221. — 2NsC₂H₆OCl + C₇H₇OCl ("Grotan"). Krystalle. Leicht löslich in Alkohol (Sch. & M., F.). — KC₇H₆OCl + C₇H₇OCl. Krystalle. Leicht löslich in Alkohol (Sch. & M., F.). — KC₇H₆OCl + C₇H₇OCl. Krystalle. Leicht löslich in Alkohol (Sch. & M., F.). — KC₇H₆OCl + C₇H₇OCl. Krystalle. Leicht löslich in Alkohol (Sch. & M., F.). — KC₇H₆OCl + C₇H₇OCl. Krystalle. Leicht löslich in Alkohol (Sch. & M., F.).

4(?)-Chlor-di-m-tolyläther, 4(?)-Chlor-3.8'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{13}OCl = CH_3 \cdot C_4H_3Cl \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von Chlor in die CCl_4 -Lösung von m.m-Ditolyläther in Gegenwart von Jod (Mailhe, Mubat, Bl. [4] 11, 291). — Kp: 312°. D¹³: 1,1630. n_p: 1,588.

4.4'(P) - Dichlor - di - m - tolyläther, 4.4'(P) - Dichlor - 3.3' - dimethyl - diphenyläther C₁₄H₁₈OCl₃ = CH₃·C₆H₃Cl·O·C₆H₃Cl·CH₃. B. Durch Einleiten von Chlor in die CCl₄-Löeung von m.m-Ditolyläther in Gegenwart von Jod (Машне, Микат, Bl. [4] 11, 291). — Kp: 336—338°. D¹³: 1,2882. n_D: 1,606.

Äthylenglykol-mono-[4-chlor-3-methyl-phenyläther] $C_0H_{11}O_2Cl = HO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_0H_3Cl \cdot CH_3$. B. Durch Umsetzen des Kaliumsalzes von 4-Chlor-m-kresol mit Äthylenchlorhydrin in Alkohol (I. G. Farbenindustrie A.-G., Priv.-Mitt.).

[\$\beta\$-Carbaminyloxy-\text{äthyl}]-[4-chlor-3-methyl-phenyl]-\text{äther}, Carbamids\text{\text{aure-}} [\$\beta\$-(4-chlor-3-methyl-phenoxy)-\text{\text{\text{athylester}}} \ C_{10}H_{12}O_3NCl = H_2N \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot

N-[β -Oxy-äthyl]-carbamidsäure-[β -(4-chlor-3-methyl-phenoxy)-äthylester] $C_{12}H_{16}O_4NCl=HO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot Cl\cdot CH_3$. B. Aus Äthylenglykolmono-[4-chlor-3-methyl-phenyläther] durch Behandeln mit Phosgen in Benzol in Gegenwart von Dimethylanilin und Umsetzen des Reaktionsproduktes mit β -Amino-äthylalkohol (BAYER & Co., D. R. P. 269938; C. 1914 I, 828; Frdl. 11, 951). — F: 93°.

Glycerin-a-[4-chlor-3-methyl-phenyläther] $C_{10}H_{12}O_3Cl = CH_3 \cdot C_6H_3Cl \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_4 \cdot OH$ (vgl. 8. 382). B. Beim Kochen von 6-Chlor-3-oxy-toluol mit Glycerin-a-monochlorhydrin in absolut-alkoholischer Natriumäthylat-Lösung (Abderhalden, Baumann, H. 72, 51). — Nadeln (aus Benzol). F: gegen 90°.

Kohlensäure-methylester-[4-chlor-3-methyl-phenylester] $C_0H_9O_4Cl = CH_3 \cdot C_0H_3Cl \cdot O \cdot CO \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Schütteln von 6-Chlor-3-oxy-toluol mit je 1 Mol Chlorameisensäuremethylester und Natronlauge (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 115). — Schwach aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp₆: 135°.

Kohlensäure-äthylester-[4-chlor-3-methyl-phenylester] $C_{10}H_{11}O_3Cl=CH_3\cdot C_6H_5Cl\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Beim Schütteln von 6-Chlor-3-oxy-toluol mit Chlorameisensäureäthylester in Natronlauge (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 115). — Schwach aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp_{8,5}: 148°.

Kohlensäure - bis - [4 - chlor - 3 - methyl - phenylester], Bis - [4 - chlor - 3 - methyl-phenyl]-carbonat $C_{15}H_{12}O_5C_1 = (CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot O)_3CO$. B. Beim Einleiten von Phosgen in eine alkal. Lösung von 6-Chlor-3-oxy-toluol (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 113). — Krystallfäden (aus Ligroin). F: 141°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und CCl_4 , löslich in heißem Alkohol, ziemlich schwer löslich in Äther und Petroläther. — Liefert mit trocknem Natriumäthylat bei 215° im Wasserstoffstrom geringe Mengen 5-Chlor-2-oxy-4-methyl-benzoesäure.

4-Chlor-3-methyl-phenoxyessigsäure $C_9H_9O_3Cl = CH_3 \cdot C_9H_9Cl \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_9H$. B. Beim Erhitzen von 6-Chlor-3-oxy-toluol mit Chloressigsäure und Natronlauge auf dem Wasser-

- bad (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 116). Prismen (aus Wasser). F: 176°. Ziemlich leicht löslich in absol. Alkohol, Äther und Eisessig; schwer löslich in Benzol, CCl4, Chloroform und heißem Wasser, sehr wenig in kaltem Wasser. Die Salze von NH4, Na und K sind in Wasser und 96°/qigem Alkohol ziemlich leicht löslich, schwerer löst sich das Calciumsalz, noch schwerer die Salze von Cu, Ag und Pb. Ba(C₂H₆O₂Cl)₂. Blättchen (aus Wasser). Sehr wenig löslich in Wasser und 96°/qigem Alkohol in der Kälte, leichter in der Wärme.
- 4-Chlor-3-methyl-phenoxyessigsäure-methylester $C_{10}H_{11}O_3Cl=CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot O\cdot CH_3\cdot CO_3\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von HCl in eine methylalkoholische Lösung von 4-Chlor-3-methyl-phenoxyessigsäure (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 118). Schwach aromatisch riechende Blättchen (aus Petroläther). F: 37°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol, Alkohol, Chloroform und CCl₄.
- 4-Chlor-3-methyl-phenoxyeseigsäure-äthylester $C_{11}H_{12}O_3Cl = CH_2 \cdot C_0H_3Cl \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. Schwach aromatisch riechende Blättchen (aus Petroläther). F: 32° (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 118). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin.
- 1¹-Chlor-3-methoxy-toluol, 3-Methoxy-1-chlormethyl-benzol, 3-Methoxy-benzyl-chlorid $C_8H_9OCl=CH_2Cl\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von PCl₃ auf 3-Methoxy-benzylalkohol in Chloroform-Lösung (Psohore, A. 391, 44). Kp₁₃: 124°.
- XX Dichlor 3 OXY toluol, eso Dichlor m kresol C₇H₆OCl₂ = CH₃·C₆H₂Cl₂·OH (S. 382). Das Prāparat von Claus, Schweitzer (B. 19, 930) war vermutlich 2.4.6-Trichlor-m-kresol (Crowther, Mc Combie, Soc. 103, 545; vgl. dagegen v. Walther, Ziffer, J. pr. [2] 91, 374). eso-Dichlor-m-kresol entsteht bei der Einw. von Chlor auf m-Kresol nicht (C., Mc C.; v. W., Z.); es bildet sich nach v. W., Z. beim Einleiten der berechneten Menge Chlor in eine sodaalkalische Lösung von 4-Chlor-m-kresol. eso-Dichlor-m-kresol oder 2.4.6-Trichlor-m-kresol wurde ferner bei der Einw. von Chlor auf 3-Oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(6) und 3-Oxy-1-methyl-benzol-disulfonsäure-(2.6 oder 4.6) erhalten (Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 2033). Nadeln (aus Äther). F: 45—46° (v. W., Z.).
- 2.4.6-Trichlor-3-oxy-toluol, 2.4.6-Trichlor-m-kresol C₇H₅OCl₃ = CH₃·C₆HCl₂·OH. Mit dieser Verbindung identisch war vermutlich das im Hptw., S. 382 als eso-Dichlor-m-kresol beschriebene Präparat (Crowther, McCombie, Soc. 103, 542; vgl. dagegen v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 374). B. Durch Einw. von NaOCl-Lösung auf m-Kresol bei Zimmertemperatur (Raiford), Am. 46, 423). Durch Chlorieren von m-Kresol in CCl₄-Lösung (Crowther, Mc Combie, Soc. 103, 545) oder in Eisessig (v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 370). Durch Chlorieren von Thymol in CCl₄-Lösung in Gegenwart von Eisen (Cr., Mc C.). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf 2.6.6-Trichlor-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) bei 100° (Lallemand, A. ch. [3] 49, 158; Cr., Mc C.). Vgl. auch die vorstehende Verbindung. Riecht durchdringend (Cr., Mc C.). Nadeln (aus Wasser) oder Platten. F: 45° (v. W., Z.), 46° (Cr., Mc C.), 47° (R.). Kp₁₄: 142—144° (R.). Schwer löslich in Wasser, leicht in den üblichen Lösungsmitteln. Ist leicht mit Wasserdämpfen flüchtig (Cr., Mc C.). Die wäßr. Lösung zeigt keine Farbreaktion mit FeCl₃ (R.; v. W., Z.). Durch Oxydation mit rauchender Salpetersäure oder besser mit K₂Cr₂O₇ in Eisessig bei 0° entsteht 3.5-Dichlortoluchinon (R.).
- 2.4.6-Trichlor-8-methoxy-toluol, Methyl-[2.4.6-trichlor-3-methyl-phenyl]-äther $C_8H_7OCl_3=CH_3\cdot C_6HCl_3\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von 2.4.6-Trichlor-m-kresol mit überschtissigem Dimethylsulfat (Crowther, Mc Combie, Soc. 103, 545). Nadeln (aus verd. Eisessig). F: 54—55°.
- 2.4.6-Trichlor-3-acetoxy-toluol, [2.4.6-Trichlor-3-methyl-phenyl]-acetat $C_9H_7O_3Cl_3=CH_3\cdot C_6HCl_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2.4.6-Trichlor-m-kresol und Acetanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure (Crowther, Mc Combie, Soc. 103, 546) oder wasserfreiem Natriumacetat (Raiford, Am. 46, 424). Krystalle (aus Åther). F: 32° (Cr., Mc C.). Kp: 273—274° (R.).
- Kohlensäure-bis-[3-trichlormethyl-phenylester], Bis-[3-trichlormethyl-phenyl]-carbonat $C_{15}H_8O_3Cl_6=(CCl_2\cdot C_6H_4\cdot O)_2CO$. B. Aus Di-m-tolyl-carbonat und Chlor bei 150° (RASCHIG, D. R. P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frdl. 10, 163). Öl. Ist nicht unzersetzt destillierbar. Liefert bei der Verseifung m-Oxy-benzoesäure.
- 2.4.5.6-Tetrachlor-3-oxy-toluol, 2.4.5.6-Tetrachlor-m-kresol $C_7H_4OCl_4=CH_3\cdot C_6Cl_4\cdot OH$. B. Durch Chlorieren von Thymol in $CCl_4\cdot L\ddot{o}$ sung in Gegenwart von Jod oder Eisen (Crowther, Mc Combie, Soc. 103, 546). Durch Erhitzen von 2.5.6.6.4-Pentachlor-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) mit konz. Schwefelsäure auf 150° (Cr., Mc C.). Entsteht quantitativ durch Behandeln von 2.4.5.6.6-Pentachlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) mit KI in essigsaurer oder alkoholischer Lösung (Cr., Mc C.). Nadeln (aus Petroläther). F: 189—190°. Löslich in organischen Flüssigkeiten und in Kalilauge. Liefert in CCl_4 -Lösung mit Chlor 2.4.5.6.6-Pentachlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(3).

2.4.5.6-Tetrachlor-3-acetoxy-toluol, [2.4.5.6-Tetrachlor-3-methyl-phenyl-acetat $C_9H_9O_2Cl_4=CH_3\cdot C_6Cl_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2.4.5.6-Tetrachlor-m-kresol und Acetanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure (Crowther, Mc Combie, Soc. 103, 547). — Nadeln (aus Eisessig). F: 117°. Unlöslich in kaltem Alkohol, löslich in Aceton und Äther.

6-Brom-3-oxy-toluol, 4-Brom-m-kresol C₂H₂OBr = CH₃·C₆H₃Br·OH. B. Aus m-Kresol und der berechneten Menge Brom in CCl₄ bei —5 bis —10° (v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 376). — Schwach nach m-Kresol riechende Nadeln (aus Ligroin oder Wasser). F: 62°; ist in der Kälte schwer löslich in Petroläther und Ligroin, leichter in der Wärme; sehr leicht löslich in Pyridin. 100 cm³ Wasser lösen bei 19° 0,17 g (v. W., Z.). Ist mit Wasserdämpfen leicht flüchtig (v. W., Z.). — Wird durch verd. Salpetersäure in Essigsäure in der Kälte zu 6-Brom-4-nitro-3-oxy-toluol und wenig 6-Brom-2.4-dinitro-3-oxy-toluol nitriert (v. W., Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 122). Liefert mit Chloroform in Natronlauge 5-Brom-2-oxy-4-methyl-benzaldehyd (v. W., D., J. pr. [2] 92, 131).

6-Brom-3-methoxy-toluol, Methyl-[4-brom-3-methyl-phenyl]-äther $C_8H_9OBr=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot CH_3$. B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen des Lactons der 6-Brom-3-methoxy-a-benzamino-zimtsäure (Syst. No. 4300) (aus 6-Brom-3-methoxy-benzaldehyd) mit $10^9/\text{oiger}$ Natronlauge (PSCHORR, A. 391, 50). — Kp_{12} : $108,5^{\circ}$. — Färbt sich an der Luft braun.

4(?)-Brom-di-m-tolyläther, 4(?)-Brom-3.3'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{13}OBr=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_6H_3Br\cdot CH_3$. B. Aus m.m-Ditolyläther und Brom in $CS_2\cdot Losung$ in Gegenwart von wenig Jod (Mailhe, Murat, C. r. 154, 603; Bl. [4] 11, 292). — Kp_{755} : 330°. Di¹⁰: 1,4162. n_p: 1,624.

4.4'(P) - Dibrom - di - m - tolyläther, 4.4'(P)-Dibrom - 3.3'-dimethyl-diphenyl-äther $C_{14}H_{12}OBr_2=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot C_6H_3Br\cdot CH_3$. B. Aus m.m-Ditolyläther und Brom in CS_2 -Lösung in Gegenwart von wenig Jod (Mallhe, Murat, C. r. 154, 603; Bl. [4] 11, 292). — F: 120°. Zersetzt sich bei der Destillation.

x.x - Dibrom - di - m - tolyläther, x.x - Dibrom - 3.3' - dimethyl - diphenyläther $C_{14}H_{12}OBr_2 = CH_3 \cdot C_0H_3Br \cdot O \cdot C_0H_3Br \cdot CH_3$ (8. 382). B. {Man versetzt ... m.m-Ditolyläther ... mit ... Brom ... Am. 36, 549}; vgl. Coox, Am. Soc. 32, 1287). — Bleibt beim Erhitzen mit starker Natronlauge auf 200° unverändert.

Kohlensäure-methylester-[4-brom-3-methyl-phenylester] $C_9H_9O_3Br=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot CO_9\cdot CH_3$. B. Aus 6-Brom-3-oxy-toluol und je 1 Mol Chlorameisensäuremethylester und NaOH in Wasser (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 127). — Schwach aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp_{18} : 158°.

Kohlensäure-äthylester-[4-brom-3-methyl-phenylester] $C_{10}H_{11}O_3Br=CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot O \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Aus 6-Brom-3-oxy-toluol und je 1 Mol Chlorameisensäureäthylester und NaOH in Wasser (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 128). — Schwach aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp₁₇: 167°.

Kohlensäure - bis - [4 - brom - 3 - methyl - phenylester], Bis - [4 - brom - 3 - methylphenyl]-carbonat $C_{15}H_{12}O_3Br_2 = (CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot 0)_3CO$. B. Beim Einleiten von Phosgen in eine Lösung von 6-Brom-3-oxy-toluol in Natronlauge (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 127). — Blättchen (aus Alkohol). F: 130°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, CCl_4 und Eisessig, schwer in Alkohol und Ligroin in der Kälte.

4-Brom-3-methyl-phenoxyessigsäure C₂H₂O₃Br = CH₃·C₆H₃Br·O·CH₂·CO₂H. B. Beim Erhitzen von 6-Brom-3-oxy-toluol mit Chloressigsäure und Natronlauge auf dem Wasserbad (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 128). — Blättchen (aus verd. Alkohol oder verd. Essigsäure). F: 178°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Äther, schwer in Ligroin, sehr wenig in Benzol und kaltem Wasser. — Die Salze von NH₄, Na, K, Cu, Ag, Ca, Ba und Pb sind in Wasser und 96°/_oigem Alkohol in der Kälte schwer, in der Wärme leichter löslich. — Ba(C₂H₂O₃Br)₂. Blättchen (aus heißem Wasser).

4 - Brom - 3 - methyl - phenoxyessigsäure - methylester $C_{10}H_{11}O_{2}$ Br = $CH_{2} \cdot C_{6}H_{3}$ Br · $CO_{2} \cdot CH_{3} \cdot CO_{4}$ · $CO_{3} \cdot CH_{3} \cdot CO_{4}$ · $CO_{4} \cdot CO_{$

4-Brom-3-methyl-phenoxyessigsäure-äthylester $C_{11}H_{13}O_{3}Br=CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}Br\cdot O\cdot CH_{3}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. Blättchen (aus Petroläther). F: 46° (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 130). Leicht löslich in Äther, Benzol, Ligroin und Chloroform, schwer in kaltem Alkohol.

- 1¹-Brom-3-methoxy-toluol, 3-Methoxy-1-brommethyl-benzol, 3-Methoxy-benzylbromid $C_8H_9OBr=CH_3Br\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von HBr in die benzolische Lösung von 3-Methoxy-benzylalkohol (Späth, M. 34, 1998). Beißend riechende Flüssigkeit. Kp₁₃: 123,5°. Gibt mit $CH_3\cdot MgBr$ in Äther 3-Methoxy-1-āthyl-benzol, 3.3′-Dimethoxy-dibenzyl und Äthan.
- 6-Chlor-4-brom-3-oxy-toluol, 4-Chlor-6-brom-m-kresol $C_7H_6OClBr = CH_3 \cdot C_6H_2ClBr \cdot OH$. B. Aus 6-Chlor-3-oxy-toluol und Brom in CCl_4 -Lösung (v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 378). Nadeln (aus Petroläther). F: 70—70,5°. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln.
- 2.4-Dichlor-6-brom-3-oxy-toluol, 2.6-Dichlor-4-brom-m-kresol $C_7H_5OCl_2Br=CH_3\cdot C_6HCl_2Br\cdot OH$. B. Aus 2-Chlor-6-brom-3-oxy-4-amino-toluol durch Diazotieren und Umsetzen des Diazooxyds (Syst. No. 2199) mit Kupferchlorür-Lösung (RAIFORD, LEAVELL, Am. Soc. 36, 1509). Hellbraune Nadeln (aus Ligroin). F: 65°. Schwer löslich in Wasser. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Ist unter gewöhnlichem Druck nicht unzersetzt destillierbar. Durch Oxydation mit Na₂Cr₂O₇ und konz. Schwefelsäure in Eisessig entsteht 3.5-Dichlortoluchinon.
- 2.6-Dibrom-3-oxy-toluol, 2.4-Dibrom-m-kresol $C_7H_6OBr_2 = CH_3 \cdot C_6H_2Br_2 \cdot OH$. B. Man destilliert das Calciumsalz der 3.5-Dibrom-2-oxy-p-toluylsäure im Vakuum (GIBBS, Robertson, Soc. 105, 1891 Anm.). Ol. Gibt beim Nitrieren 2-Brom-4.6-dinitro-3-oxy-toluol.
- 4.6-Dibrom-3-oxy-toluol, 4.6-Dibrom-m-kresol $C_7H_6OBr_2=CH_3\cdot C_6H_2Br_2\cdot OH$. B. Man diazotiert 4.6-Dibrom-3-amino-toluol und zersetzt das entstandene Diazoniumsalz durch Kochen mit Wasser (GIBBS, ROBERTSON, Soc. 105, 1888). Nadeln (aus Essigsāure). F: 55° . Gibt beim Nitrieren 2-Brom-4.6-dinitro-3-oxy-toluol.
- x.x.x.x-Tetrabrom-di-m-tolyläther, x.x.x.x-Tetrabrom-8.8'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{10}OBr_4=(CH_3\cdot C_6H_2Br_2)_2O$ (S. 383). B. {Man versetzt m.m-Ditolyläther Am. 36, 550}; Cook, Am. Soc. 32, 1287). Hellgelbe Krystalle. Wird durch Kalilauge bei 200—300° kaum angegriffen.
- 6-Chlor-2.4-dibrom-3-oxy-toluol, 4-Chlor-2.6-dibrom-m-kresol $C_7H_5OClBr_2=CH_3\cdot C_6HClBr_2\cdot OH$. B. Aus 6-Chlor-3-oxy-toluol und Brom in Eisessig (v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 378). Nadeln (aus Petroläther). F: 70—70,5°. Kp₁₇: 177°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 2.4.6-Tribrom-3-oxy-toluol, 2.4.6-Tribrom-m-kresol $C_7H_5OBr_3 = CH_3 \cdot C_6HBr_3 \cdot OH$ (S. 383). B. Als Hauptprodukt bei der Einw. von Brom auf Toluchinon-oxim-(1) (VAN ERF, R. 30, 302). Krystalle mit 1 Mol $CH_3 \cdot CO_2H$ (aus Eisessig). F: 83—84° (VAN E., R. 30, 282). Beim Nitrieren mit NaNO2 in Eisessig entsteht außer 2.4-Dibrom-6-nitro-3-oxy-toluol noch 2.6-Dibrom-4-nitro-3-oxy-toluol (RAIFORD, Am. 46, 426; vgl. a. RAIFORD, HEYL, Am. 43, 393). Gibt beim Nitrieren mit Salpetersäure im Überschuß 2-Brom-4.6-dinitro-3-oxy-toluol (GIBBS, ROBERISON, Soc. 105, 1891).
- 2.4.5.6-Tetrabrom-3-oxy-toluol, 2.4.5.6-Tetrabrom-m-kresol $C_7H_4OBr_4=CH_3\cdot C_6Br_4\cdot OH$ (S. 383). B. Durch Einw. von Brom auf den Methyl- oder Äthyläther des m-Kresols oder des Thymols in Gegenwart von AlBr₃ (Bonneaud, Bl. [4] 7, 780). Nadeln (aus Alkohol). F: 194°.
- x.x.x Trijod 3 oxy toluol, eso Trijod m kresol $C_7H_5OI_3=CH_2\cdot C_6HI_2\cdot OH$ (S. 385). B. Entsteht quantitativ bei der Einw. von Jod-Kaliumjodid-Lösung auf eine Lösung von m-Kresol in wäßr. Ammoniak (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 443). F: 122°.
- 4-Nitro-3-oxy-toluol, 6-Nitro-m-kresol C₇H₇O₃N = CH₃·C₆H₃(NO₃)·OH (S. 385). Gibt in Eisessig mit 1 Mol Chlor 6-Chlor-4-nitro-3-oxy-toluol, mit 1 Mol Brom 6-Brom-4-nitro-3-oxy-toluol (GIBBS, ROBERTSON, Soc. 105, 1889); mit 2 Mol Brom entsteht 2.6-Dibrom-4-nitro-3-oxy-toluol (RAIFORD, LEAVELL, Am. Soc. 36, 1502). Liefert in Eisessig mit der berechneten Menge konz. Salpetersäure 4.6-Dinitro-3-oxy-toluol (G., R.).
- 6-Nitro-3-oxy-toluol, 4-Nitro-m-kresol C₇H₇O₃N = CH₂·C₈H₃(NO₃)·OH (S. 386). Beim Einleiten von Chlor in eine Eisessig-Lösung von 6-Nitro-3-oxy-toluol bilden sich viel 2-Chlor-6-nitro-3-oxy-toluol und wenig 4-Chlor-6-nitro-3-oxy-toluol (RAIFORD, Am. Soc. 36, 673; vgl. R., Am. 46, 447); bei der Einw. von ¹/₈ Mol KClO₂ auf eine Suspension von 6-Nitro-3-oxy-toluol in konz. Salzsäure entsteht 2.4-Dichlor-6-nitro-3-oxy-toluol (R., Am. Soc. 36, 675). Liefert in Eisessig mit 1 Mol konz. Salpetersäure 2.6-Dinitro-3-oxy-toluol (GIBBS, ROBERTSON, Soc. 105, 1889).

- 4(?)-Nitro-di-m-tolyläther, 4(?)-Nitro-3.3'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{12}O_{2}N=CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}(NO_{2})\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. Durch Nitrieren von m.m-Ditolyläther in Eisessig-Lösung in der Kälte (Mailhe, $C.\ r.\ 155,\ 1524;\ Bl.\ [4]\ 13,\ 171)$. Amorph. F: 48°. Kp_{50} : 245—250°. Löslich in Äther.
- 4.4'(?)-Dinitro-di-m-tolyläther, 4.4'(?)-Dinitro-3.3'-dimethyl-diphenyl-äther $C_{14}H_{19}O_{5}N_{2}=CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}(NO_{2})\cdot C\cdot C_{6}H_{3}(NO_{2})\cdot CH_{3}$ (vgl. S. 386). B. Durch Nitrieren von m.m-Ditolyläther in Eisessig-Lösung bei 80—90° (Mailhe, C. r. 155, 1524; Bl. [4] 13, 171). Prismen (aus Alkohol). F: 112°.
- 4-Nitro-3-methyl-phenoxyessigsäure $C_9H_9O_5N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes von 6-Nitro-3-oxy-toluol mit Chloressigsäureäthylester und Verseifen des entstandenen Esters (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 39, 2200). Blaßgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 141—143°.
- 6-Chlor-4-nitro-3-oxy-toluol, 4-Chlor-6-nitro-m-kresol C₇H₆O₃NCl = CH₃·Cl₆H₂Cl(NO₂)·OH. B. Beim Nitrieren von 6-Chlor-3-oxy-toluol (GIBBS, ROBERTSON, Soc. 105, 1890; v. Walther, Ziffer, J. pr. [2] 91, 411). Beim Einleiten von Chlor in die Eisessig-Lösung von 4-Nitro-3-oxy-toluol (G., R.). Durch Behandeln von 5-Chlor-2-oxy-4-methylbenzoesäure mit Salpetersäure in essigsaurer Lösung (G., R.). Gelbliche Nædeln (aus Essigsäure) oder Blättchen (aus Alkohol). F: 89° (G., R.), 133,5° (v. W., Z.), 130—135° (Kenner, Tod, Witham, Soc. 127, 2349). Schwer löslich in Wasser, Äther und kaltem Alkohol (v. W., Z.). Läßt sich nicht nitrieren (G., R.). Ammoniumsalz. Orangegelbe Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser. F: 146° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser (v. W., Z.). Weitere Salze: v. W., Z.).
- 4-Chlor-6-nitro-3-methyl-phenoxyessigsäure $C_9H_8O_5NCl=CH_3\cdot C_6H_2Cl(NO_2)\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von 4-Chlor-3-methyl-phenoxyessigsäure mit konz. Salpetersäure auf dem Wasserbad (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 119). Gelbe Fäden (aus Wasser). F: 155°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in CCl_4 , Ligroin, Benzol und kaltem Wasser, Islich in kaltem Eisessig. Liefert bei der Reduktion mit $Na_2S_2O_4$ in heißem Wasser 6-Chlor-3-oxo-7-methyl-dihydrobenzoxazin-(1.4) (Syst. No. 4278).
- 2-Chlor-6-nitro-3-oxy-toluol, 2-Chlor-4-nitro-m-kresol $C_7H_6O_3NCl=CH_3\cdot C_6H_3Cl(NO_2)\cdot OH$. B. Neben wenig 4-Chlor-6-nitro-3-oxy-toluol bei der Chlorierung von 6-Nitro-3-oxy-toluol in Eisessig-Lösung (RAIFORD, Am. 46, 447; Am. Soc. 36, 673). Krystalle (aus Benzol). F: 133°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Benzol und Chloroform, sehr wenig löslich in Wasser. Gibt beim Bromieren in Eisessig 2-Chlor-4-brom-6-nitro-3-oxy-toluol.
- 4-Chlor-6-nitro-3-oxy-toluol, 6-Chlor-4-nitro-m-kresol $C_7H_8O_3NCl=CH_3\cdot C_6H_3Cl(NO_2)\cdot OH$. B. Entsteht in geringer Menge neben 2-Chlor-6-nitro-3-oxy-toluol bei der Chlorierung von 6-Nitro-3-oxy-toluol in Eisessig-Lösung (Raiford, Am. Soc. 36, 673; vgl. Kehrmann, A. 303, 23). Krystalle (aus Benzol). F: 143—144°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 2.4-Dichlor-6-nitro-3-oxy-toluol, 2.6-Dichlor-4-nitro-m-kresol $C_7H_5O_3NCl_8=CH_3\cdot C_6HCl_2(NO_3)\cdot OH$. B. Durch Behandeln von 3.5-Dichlor-toluchinon-oxim-(1) mit Salpetersäure (D: 1,1) auf dem Wasserbad (Kehrmann, B. 48, 2031). Bei der Einw. von $^1/_3$ Mol KClO₃ auf eine Suspension von 1 Mol 6-Nitro-3-oxy-toluol in konz. Salzsäure in der Kälte (Raiford), Am. Soc. 36, 675). Nadeln (aus Ligroin) oder Prismen (aus Benzol). F: 128°; zersetzt sich bei weiterem Erhitzen (K.); F: 143° (Zers.) (R.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol (R.). NH₄·C₇H₄O₃NCl₂. Gelbe Nadeln (R.).
- 6-Brom-2-nitro-3-oxy-toluol, 4-Brom-2-nitro-m-kresol $C_7H_4O_3NBr=CH_3$ · $C_6H_2Br(NO_3)$ ·OH. B. In geringer Menge beim Nitrieren von 5-Brom-2-oxy-4-methyl-benzoesäure in Essigsäure-Lösung bei erhöhter Temperatur (Gibbs, Robertson, Soc. 105, 1890). Gelbe Krystalle (aus Essigsäure). F: 105° .
- 6-Brom-4-nitro-3-oxy-toluol, 4-Brom-6-nitro-m-kresol C₇H₄O₃NBr=CH₃·C₄H₂Br(NO₃)·OH. B. Als Hauptprodukt beim Nitrieren von 6-Brom-3-oxy-toluol in Essigsäure mit verd. Salpetersäure unter Kühlung (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 22). Beim Bromieren von 4-Nitro-3-oxy-toluol in Eisessig-Lösung (Raiford, Leavell, Am. Soc. 36, 1502; Gibbs, Robertson, Soc. 105, 1890). Beim Nitrieren von 5-Brom-2-oxy-4-methyl-benzoesäure in Essigsäure (G., Ro.). Gelbe Nadeln oder Tafeln (aus Alkohol oder Essigsäure). F: 127° (G., Ro.), 126° (Rai., L.), 124° (v. W., D.). Gibt beim Chlorieren in Col₄-Lösung in Gegenwart von Eisen 2-Chlor-6-brom-4-nitro-3-oxy-toluol (Rai., L.). Beim Bromieren in Eisessig-Lösung entsteht 2.6-Dibrom-4-nitro-3-oxy-toluol (Rai., L.). Liefert beim Nitrieren 6-Brom-2-4-dinitro-3-oxy-toluol (G., Ro.; Rai., L., Am. Soc. 36, 1505) und wenig 2.4.6-Trinitro-3-oxy-toluol (Rai., L.). NH₄·C₇H₅O₃NBr. Orangefarbene Nadeln (aus verd. Ammoniak). Löslich in Wasser und Alkohol (Rai., L.; v. W., D.). —

- $NaC_7H_5O_3NBr.$ Rote Nadeln (aus Wasser). Löslich in Wasser und Alkohol (Rai., L.; v. W., D.). $KC_7H_5O_3NBr.$ Dunkelrote Nadeln (aus Wasser). Löslich in Wasser und Alkohol (Rai., L.; v. W., D.). Weitere Salze: Rai., L.; v. W., D.
- 6-Brom-4-nitro-3-äthoxy-toluol $C_9H_{10}O_3NBr=CH_3\cdot C_6H_2Br(NO_2)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz des 6-Brom-4-nitro-3-oxy-toluols und Äthyljodid in siedendem Äther (RAIFORD, LEAVELL, Am. Soc. 36, 1503). Fast farblose Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). F: 124°.
- 4-Brom-6-nitro-3-methyl-phenoxyessigsäure $C_0H_0O_5NBr=CH_3\cdot C_0H_2Br(NO_2)\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von 4-Brom-3-methyl-phenoxyessigsäure mit konz. Salpetersäure und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (v. WALTHER, DEMMELMEYER, J. pr. [2] 92, 130). Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 177°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, ziemlich schwer in Benzol, Ligroin und Petroläther.
- 2-Chlor-6-brom-4-nitro-8-oxy-toluol, 2-Chlor-4-brom-6-nitro-m-kresol $C_7H_5O_3NClBr=CH_3\cdot C_8HClBr(NO_3)\cdot OH$. B. Durch Chlorieren von 6-Brom-4-nitro-3-oxy-toluol in CCl₄-Lösung bei Gegenwart von Eisen (Raiford, Leavell, Am. Soc. 36, 1507). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 80° . $KC_7H_4O_3NClBr$. Karmesinrote Krystalle (aus Wasser).
- 2-Chlor-4-brom-6-nitro-3-oxy-toluol, 2-Chlor-6-brom-4-nitro-m-kresol $C_7H_5O_3NClBr=CH_3\cdot C_8HClBr(NO_3)\cdot OH$. B. Durch Bromieren von 2-Chlor-6-nitro-3-oxy-toluol in Eisessig-Lösung (Raiford), Am. Soc. 36, 678). Fast farblose Prismen (aus Benzol). F: 150° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Ligroin.
- 2.6-Dibrom-4-nitro-3-oxy-toluol, 2.4-Dibrom-6-nitro-m-kresol $C_7H_5O_3NBr_2=CH_3\cdot C_8HBr_2(NO_2)\cdot OH$ (S. 386). B. Entsteht neben 2.4-Dibrom-6-nitro-3-oxy-toluol bei Einw. eines Überschusses von NaNO2 auf 2.4.6-Tribrom-3-oxy-toluol in Eisessig (Raiford), Am. 46, 427). Durch Bromieren von 4-Nitro-3-oxy-toluol oder 6-Brom-4-nitro-3-oxy-toluol in Eisessig-Lösung (R., Leavell, Am. Soc. 36, 1502, 1507). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 87°.
- Kohlensäure äthylester [2.4 dibrom 6 nitro 3 methyl phenylester] $C_{10}H_{\bullet}O_{5}NBr_{2}=CH_{3}\cdot C_{c}HBr_{2}(NO_{2})\cdot O\cdot CO_{3}\cdot C_{5}H_{5}$. B. Aus 2.6-Dibrom-4-nitro-3-oxy-toluol beim Schütteln mit etwas über 1 Mol NaOH und 1,25 Mol Chlorameisensäureäthylester in Wasser (Rafford, Am. 46, 435). Schmilzt, aus Eisessig durch Wasser gefällt, bei 43—45°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig und Ligroin. Die Lösung in Eisessig gibt bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure [3.5-Dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-urethan.
- 2.4-Dibrom-6-nitro-3-oxy-toluol, 2.6-Dibrom-4-nitro-m-kresol $C_7H_5O_3NBr_2=CH_3\cdot C_6HBr_2(NO_2)\cdot OH$ (S. 386). B. Entsteht als Hauptprodukt bei der Bromierung von 5-Nitro-2-oxy-4-methyl-benzoesäure in Gegenwart von Wasser in der Kälte (GIBBS, ROBERTSON, Soc. 105, 1891). {Beim Eintragen von Natriumnitrit ... ZINCKE, J. pr. [2] 61, 564)}, neben 2.6-Dibrom-4-nitro-3-oxy-toluol (RAIFOBD, Am. 46, 427); scheidet sich aus der heißen Lösung in Chloroform auf Zusatz von Ligroin ab und wird so von der isomeren Verbindung getrennt (R.). Hellgelbe Platten (aus Benzol). F: 134° (Zers.) (R.). Gibt beim Nitrieren 2-Brom-4.6-dinitro-3-oxy-toluol (G., Ro.).
- 2.4-Dinitro-8-oxy-toluol, 2.6-Dinitro-m-kresol $C_7H_6O_5N_2=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_3\cdot OH$ (S. 387). B. Aus 2.3.4-Trinitro-toluol durch Behandeln mit Alkalien oder mit Bleioxyd und Alkohol (Will, B. 47, 712). F: 101°.
- 2.6-Dinitro-3-oxy-toluol, 2.4-Dinitro-m-kresol $C_7H_6O_5N_2=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot OH^1$). B. Aus 6-Nitro-3-oxy-toluol und 1 Mol HNO₂ in Essigsäure in der Kälte (GIBBS, ROBERTSON, Soc. 105, 1889). Beim Nitrieren von 5-Brom-2-oxy-4-methyl-benzoesäure, neben anderen Produkten (G., R.). Krystalle (aus Essigsäure). F: 74° . Gibt bei der Bromierung 4-Brom-2.6-dinitro-3-oxy-toluol.
- 4.6-Dinitro-3-oxy-toluol, 4.6-Dinitro-m-kresol $C_7H_8O_8N_8=CH_3\cdot C_6H_8(NO_8)_3\cdot OH$. B. Aus 5-Chlor-2.4-dinitro-toluol beim Erhitzen mit wasserfreiem Natriumacetat und käuflichem (wasserhaltigem) Acetamid auf 180° (BORSCHE, B. 50, 1350). Aus 2.4.5-Trinitro-toluol durch Behandeln mit Alkalien oder mit Bleioxyd und Alkohol (WILL, B. 47, 712). Aus 4-Nitro-3-oxy-toluol und 1 Mol HNO3 in Essigsäure (GIBBS, ROBERTSON, Soc. 105, 1889). Aus 4.6-Dinitro-3-amino-toluol beim Ersetzen der Aminogruppe durch Hydroxyl (W.). Gelbe Nadeln (aus verd. Essigsäure oder verd. Methanol). F: 60° (G., R.), 63—65° (B.), 74° (W.). Gibt beim Bromieren 2-Brom-4.6-dinitro-3-oxy-toluol (G., R.).
- 1) Soll einer nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] veröffentlichten Arbeit von Sane, Joshi (C. 1928 II, 1432) zufolge mit der nachfolgenden Verbindung identisch sein.

- 4.6 Dinitro 3 äthoxy toluol, Äthyl [4.6 dinitro 3 methyl phenyl] äther $C_0H_{10}O_3N_3=CH_3\cdot C_0H_3(NO_2)_3\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 387). B. Beim Nitrieren von Äthyl-thymyläther in konz. Schwefelsäure mit Salpetersäure (D: 1,51) in der Kälte (Grua, R. A. L. [5] 28 II, 283; G. 49 II, 164). F: 95—96°. Die alkoh. Lösung wird auf Zusatz von Alkalidunkelrot. Gibt bei längerer Einw. von rauchender Salpetersäure bei 50° 2.4.6-Trinitro-3-äthoxy-toluol.
- 2.6.2'.6'(?) Tetranitro di m tolyläther, 2.6.2'.6'(?) Tetranitro 3.3' dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{10}O_{2}N_{4} = [CH_{2}\cdot C_{6}H_{2}(NO_{2})_{2}]_{2}O$. B. Entsteht neben einer isomeren Verbindung (s. u.), wenn man eine Lösung von m.m-Ditolyläther in konz. Schwefelsäure mit rauchender Salpetersäure erst in der Kälte, dann bei $80-90^{\circ}$ nitriert (Mailles, C. r. 155, 1525; Bl. [4] 13, 172). Sechseckige Platten. F: 147°. Löslich in siedendem Alkohol.
- x.x.x.Tetranitro-di-m-tolyläther, x.x.x.Tetranitro-8.3'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{10}O_{2}N_{4}=[CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}(NO_{3})_{3}]_{2}O$. B. Man trägt m.m-Ditolyläther unter Kühlen in rauchende Salpetersäure ein, fügt Wasser hinzu, äthert aus und behandelt den Rückstand mit rauchender Salpetersäure und Salpeterschwefelsäure (MAILHE, C. r. 155, 1525; Bl. [4] 13, 171). Über eine weitere Bildungsweise s. im vorhergehenden Artikel. Weißes Pulver, das sich beim Kochen mit rauchender Salpetersäure in Nadeln verwandelt. F: 203°. Unlöslich in siedendem Alkohol. Gibt beim Kochen mit konz. Kalilauge ein bei ca. 300° (Zers.) schmelzendes, schwarzes Krystallpulver.
- 6-Chlor-2.4-dinitro-8-oxy-toIuol, 4-Chlor-2.6-dinitro-m-kresol $C_7H_5O_5N_5Cl=CH_2\cdot C_6HCl(NO_3)_2\cdot OH$. B. Durch Behandeln einer Lösung von 6-Chlor-3-oxy-toIuol in $80^6/_0$ iger Essigsäure mit verd. Salpetersäure (v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 413). Beim Nitrieren von 6-Chlor-3-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(4) (v. W., Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 113). Gelbe Blättohen (aus Ligroin). F: 69°; schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und heißem Petroläther (v. W., Z.). $NH_4\cdot C_7H_4O_5N_3Cl$. Orangefarbene Nadeln; leicht löslich in Wasser und Alkohol; zersetzt sich oberhalb 190° (v. W., Z.).
- 6-Brom-2.4-dinitro-8-oxy-toluol, 4-Brom-2.6-dinitro-m-kresol $C_7H_5O_5N_2Br=CH_3\cdot C_4HBr(NO_4)_2\cdot OH$. B. Als Nebenprodukt beim Behandeln einer Lösung von 6-Brom-3-oxy-toluol in Essigsäure mit verd. Salpetersäure unter Kühlung (v. Walther, Demmellmeyer, J. pr. [2] 92, 123). Durch Nitrieren von 6-Brom-4-nitro-3-oxy-toluol (Gibbs, Robertson, Soc. 105, 1891; Raifford, Leavell, Am. Soc. 36, 1505). Durch Nitrieren von 6-Brom-3-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(4)(?) (v. W., D., J. pr. [2] 92, 127). Hellgelbe Blättchen (aus $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure) oder Nadeln (aus Ligroin). F: 77° (Rai., L.), 78° (G., Ro.), 111° (v. W., D.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, schwer löslich in Wasser und Ligroin (v. W., D.). $NH_4\cdot C_7H_4O_5N_3Br$. Orangefarbene Krystalle (aus wäßr. Ammoniak) (Rai., L.; vgl. v. W., D.). $KC_7H_4O_5N_3Br$. Scharlachfarbene Platten (aus Wasser) (Rai., L.; vgl. v. W., D.). Silbersalz. Schärlachrote Krystalle (Rai., L.; vgl. a. v. W., D.). Über ein Natrium-, Calcium- und Bariumsalz vgl. v. W., D.
- 6-Brom-2.4-dinitro-3-äthoxy-toluol $C_0H_0O_5N_2Br=CH_3\cdot C_6HBr(NO_2)_3\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz des 6-Brom-2.4-dinitro-3-oxy-toluols und Åthyljodid in Äther (RAIFORD, LEAVELL, Am. Soc. 36, 1506). Fast farblose Krystalle (aus Methanol). F: 64° bis 65°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Färbt sich beim Aufbewahren gelb.
- **4-Brom-2.6-dinitro-8-oxy-toluol, 6-Brom-2.4-dinitro-m-kresol** $C_7H_5O_5N_5Br=CH_3\cdot C_6HBr(NO_5)_2\cdot OH$ (S. 387). Zur Konstitution vgl. S. 193, Anm. B. Durch Bromierung von 2.6-Dinitro-3-oxy-toluol (Gibbs, Robertson, Soc. 105, 1889). F: 116°.
- **2-Brom-4.6-dinitro-3-oxy-toluol**, **2-Brom-4.6-dinitro-m-kresol** $C_7H_8O_8N_8Br=CH_8\cdot C_6HBr(NO_8)_2\cdot OH$. B. Durch Nitrieren von 2.6- und 4.6-Dibrom-3-oxy-toluol, von 2.4-6-Tribrom-3-oxy-toluol und von 2.4-Dibrom-6-nitro-3-oxy-toluol (GIBBS, ROBERTSON, Soc. 105, 1890). Durch Bromieren von 4.6-Dinitro-3-oxy-toluol (G., R.). Krystalle (aus verd. Essignäure). F: 104°.
- 2.4.6-Trinitro-8-oxy-toluol, 2.4.6-Trinitro-m-kresol C_rH₅O₇N₈=CH₂·C₄H(NO₂)₂·OH (S. 387). B. \{Aus rohem Kresol durch ... sukzessive Sulfierung und Nitrierung Duclos, A. 106, 141}; vgl. Marqueveol, Loriette, Bl. [4] 25, 370). Durch Einw. von Stickoxyden auf 3-Oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(6) oder disulfonsäure-(2.6 oder 4.6) (Datta, Varma, Am. Soc. 41, 2041). Man erhitzt 2-Oxy-4-methyl-benzoesäure mit rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad, verdünnt das Reaktionsprodukt mit Wasser und leitet Stickoxyde ein (D., V., Am. Soc. 41, 2046). In sehr geringer Menge beim Nitrieren von 6-Brom-4-nitro-3-oxy-toluol (Raiford, Leavell, Am. Soc. 36, 1505). Kommt in einer stabilen, dichroitischen, stark doppelbrechenden und in einer instabilen, schwächer doppelbrechenden Form vor; der Umwandlungspunkt liegt bei cs. 20° (Wallebart, O. r. 158, 1474). F: 109—110° (D., V.). Die bei 25° gesättigte wäßrige Lösung ist 0,010 n (Kendall, Pr. Roy. Soc. [A] 85, 204; C. 1911 II, 334). Löslichkeit in Wasser in Gegenwart von HCl

und verschiedenen organischen Säuren: K. Leitfähigkeit der Säure und ihres Natriumsalzes in wäßr. Lösung: K. — Empfindlichkeit der Salze gegen Schlag, Reibung und Wärme: Kast, C. 1911 I, 1127. Geschwindigkeit der Oxydation durch Permanganat: Hinshellwood, Soc. 115, 1183. — Über die Verwendung als Sprengstoff vgl. R. Escales, Die Explosivstoffe, Bd. VI [Leipzig 1915]; Brunswig in F. Ullmann, Enzyklopädie der techn. Chemie 2. Aufl., Bd. IV [Berlin-Wien 1929], S. 769.

Bestimmung durch Fällung mit Nitron: Coff, Barab, Am. Soc. 39, 510.

Bestimmung durch Fallung mit Nitron: COFE, BARAB, Am. Soc. 39, 510.

Salse: Kast, O. 1911 I, 1126. — $NH_4 \cdot C_7H_4Q_7N_3$. Schwach rötlich gelbe Nadeln (aus Alkohol). — $NaC_7H_4Q_7N_3 + 2H_2Q$. Schwach rötlich gelbe Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $KC_7H_4Q_7N_3 + H_2Q$. Gelbe Blättchen (aus $90^9/_0$ igem Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol. — $Cu(C_7H_4Q_7N_3)_2 + 2H_2Q$. Grünlichgelbe Nadeln (aus absol. Alkohol oder Wasser). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Verliert das Krystallwasser oberhalb 130^9 . — $AgC_7H_4Q_7N_3$. Rotgelbe Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol. Färbt sich am Licht dunkel. — $Mg(C_7H_4Q_7N_3)_2 + 6H_2Q$. Rötlichgelbes, krystallinisches Pulver (aus Alkohol oder Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. 3 Mol Wasser entweichen erst oberhalb 130^9 . — $Ca(C_7H_4Q_7N_3)_3 + 4H_2Q$. Bläß rötlichgelbe Nädelchen (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. 1 Mol Wasser entweicht erst oberhalb 130^9 . — $Ca(C_7H_4Q_7N_3)_3 + 4H_2Q$. Bläß rötlichgelbe Nädelchen (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. 1 Mol Wasser Alkohol). oberhalb 130°. — $Ba(C_7H_4O_7N_3)_s + H_5O$. Schwefelgelbe Blättchen (aus $90^9/_0$ igem Alkohol). Löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Verliert das Krystallwasser oberhalb 130°. — Löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Verliert das Krystallwasser oberhalb 130°. — $Zn(C_7H_4O_7N_3)_2 + 6H_9O$. Rötlichgelbes, krystallinisches Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. 3 Mol Wasser entweichen erst oberhalb 130°. — $Ho \cdot Al(C_7H_4O_7N_3)_2 + 5H_2O$. Blaß rötlichgelbe Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol. Färbt sich am Licht rötlich, zersetzt sich oberhalb 100°. — $Pb(C_7H_4O_7N_3)_2 + H_2O$. Schwefelgelbe Blättchen (aus sehr verd. Alkohol). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Färbt sich am Licht rötlich. Das Krystallwasser entweicht oberhalb 130°. — $Fe(C_7H_4O_7N_3)_2 + 2H_2O$. Grüngelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in kaltem Alkohol mit dunkelgrüner Farbe. Die wäßr. Lösung wird beim Erhitzen braup, beim Abrühlen wieder grün, zersetzt sich beim Kochen Lösung wird beim Erhitzen braun, beim Abkühlen wieder grün, zersetzt sich beim Kochen. Wird bei 100° schwarzbraun. — Ferrisalz. Dunkelbraune Krystalle. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol. Ist leicht zersetzlich.

3.4.6-Trinitro-3-methoxy-toluol, Methyl-[3.4.6-trinitro-3-methyl-phenyl]-äther $C_8H_7O_7N_3=CH_3\cdot C_6H(NO_2)_3\cdot O\cdot CH_3$ (S. 388). B. Beim Nitrieren von 3-Methoxy-toluol oder von Methyl-thymyl-äther mit Salpetersäure (D: 1,48) und konz. Schwefelsäure (GIUA, G. 49 II, 165, 173; vgl. G., R. A. L. [5] 28 II, 284). — Prismen (aus Alkohol). F: 94°. — Färbt sich mit Alkali dunkelrot. Liefert mit Hydrazinhydrat in Alkohol 2.4.6-Trinitro-3-methyl-phenylhydrazin. Gibt mit Phenylhydrazin in siedendem Alkohol 5.7 (oder 4.6)-Dinitro-4 (oder 5)-methyl-2-phenyl-benztriazol (Syst. No. 3804) (Giua, G. 49 II, 151; R. A. L. [5] 28 II, 189; MI. GIUA, MA. GIUA, G. 53, 166).

2.4.6 - Trinitro - 3 - šthoxy - toluol, Äthyl-[3.4.6-trinitro - 3 - methyl-phenyl]-šther $C_9H_9O_7N_3=CH_3\cdot C_9H(NO_9)_3\cdot O\cdot C_9H_5$ (S. 388). B. Durch Nitrieren von Äthyl-thymyl-šther in konz. Schwefelssure mit Salpeterssure (D: 1,48) oder von 4.6-Dinitro-3-šthoxy-toluol mit rauchender Salpeterssure bei 50° (Giua, G. 49 II, 164; R. A. L. [5] 28 II, 284). — Blättchen (aus Alkohol). F: 75°. Löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Aceton. — Extra circle aus Light aus Light of the state of the Färbt sich am Licht dunkelgelb. — Gibt mit Alkalien eine dunkelrote Färbung. Reagiert mit Hydrazin und Phenylhydrazin analog dem Methyläther (GIUA, G. 49 II, 151; R. A. L. [5] 28 II, 283; MI. GIUA, MA. GIUA, G. 58, 166).

11 - Azido - 3 - methoxy - toluol, 3 - Methoxy - benzylazid $C_8H_9ON_2 = N_3 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot C_8H_9ON_2 = N_3 \cdot CH_2 \cdot C_8H_4 \cdot C_8H_9ON_2 = N_3 \cdot CH_2 \cdot C_8H_9ON_2 = N_3 \cdot C_8$ O·CH₃. B. Man destilliert eine Mischung von N-Nitroso-N-[3-methoxy-benzyl]-hydrazin und verd. Schwefelsäure mit Wasserdampf (Curtius, J. pr. [2] 85, 432). — Aromatisch und süßlich riechendes Öl. Kp₂₀: 134°. Einw. von verd. Schwefelsäure: C.

Derivate der Schwefel- und Telluranaloga des m-Kresols.

S-[4-Chlor-3-methyl-phenyl]-thioglykolsäure C₂H₃O₂ClS = CH₃·C₄H₃Cl·S·CH₃·CO₂H. B. Man setzt diazotiertes 6-Chlor-3-amino-toluol mit Kaliumxanthogenat um, verseift den entstandenen Xanthogensäureester mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge und behandelt das Reaktionsprodukt mit Chloressigsäure (Kalle & Co., D. R. P. 245632; C. 1912 I, 1410; Frdl. 10, 498). — Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol. — Gibt, auf dem Wasserbad mit kons. Schwefelsäure erhitzt, einen Thioindigo-Farbstoff.

8-[4.6-Dichlor-3-methyl-phenyl]-thioglykolsäure $C_9H_9O_4Cl_9S = CH_3 \cdot C_9H_4Cl_9 \cdot S \cdot CH_4 \cdot CO_2H_4 \cdot CO_3H_5 \cdot CO_4H_4 \cdot CO_3H_5 \cdot CO_4H_5 \cdot CO_4H_5 \cdot CO_4H_5 \cdot CO_4H_5 \cdot CO_4H_5 \cdot CO_4H_5 \cdot CO_5H_5 \cdot CO_5H_$

Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol. — Gibt mit konz. Schwefelsäure bei etwa 50° Bis-[5.7-dichler-4-methyl-thionaphthen-(2)]-indigo.

m.m-Ditolyltellurid, 3.8'-Dimethyl-diphenyltellurid $C_{14}H_{14}Te = (CH_3 \cdot C_4H_4)_3Te$. B. Durch Einw, von TeBr₂ auf m-Tolylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Kupferpulver im CO_2 -Strom auf 270°; das Rohprodukt wird in das Dibromid übergeführt und letzteres durch CH_3 ·MgI reduziert (LEDERER, B. 49, 1072). — Gelbliches Öl. Kp₁₈: 205—206°. — $C_{14}H_{14}Te + HgCl_2 + 6C_2H_3$ ·OH. Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei 110°, F: 116—117°. — $C_{14}H_{14}Te + HgBr_3$. Gelb. Erweicht bei 53° und wird allmählich ölig. — $C_{14}H_{14}Te + HgI_3$. Scheidet sich aus Alkohol als Öl ab, das langsam erstarrt und beim Trocknen wachsweich wird.

m.m.-Ditolyltelluroxyd, 3.3'-Dimethyl-diphenyltelluroxyd C₁₄H₁₄OTe = (CH₃·C₆H₄)₂TeO und salzartige Derivate. B. Das freie m.m-Ditolyltelluroxyd erhâlt man beim Erwärmen von m.m-Ditolyltellurid-dibromid mit Ammoniak auf dem Wasserbad (Lederer, B. 49, 1074). — Krystalle (aus Benzol). F: 163—164° (sintert ab 160°). Schmilzt nach dem Umkrystallisieren aus Xylol bei 155—156°. Löslich in Wasser mit alkal. Reaktion. Leicht löslich in der Wärme in Benzol, Chloroform und CS₂, fast unlöslich in Benzin. — m.m-Ditolyltellurid-oxychlorid (CH₃·C₆H₄)₂TeCl·OH. B. Beim Kochen von m.m-Ditolyltellurid-dichlorid mit Wasser (Lederer, B. 49, 1076). Krystallpulver (aus Wasser). F: 87°. Löslich in Wasser mit neutraler Reaktion. — m.m-Ditolyltellurid-dichlorid (CH₃·C₆H₄)₂TeCl₂. B. Beim Einleiten von Chlor in eine äther. Lösung von m.m-Ditolyltellurid (Lederer, B. 49, 1073). Krystalle (aus Benzin oder Alkohol). F: 131—132°. Sehr leicht löslich in Benzol, CS₂, Chloroform und CCl₄, schwer in Methanol, Alkohol, Benzin, sehr wenig in Petroläther. — m.m-Ditolyltellurid-dibromid (CH₃·C₄H₄)₂TeBr₂. B. Aus m.m-Ditolyltellurid und Brom in Äther (Lederer, B. 49, 1073). Nadeln oder Schuppen (aus Chloroform + Benzin). F: 165—166°. Löslich in Benzol, Chloroform, CS₂ und CCl₄, schwer löslich in Methanol und Alkohol, sehr wenig in Benzin und in Petroläther. — m.m-Ditolyltellurid-dijodid (CH₃·C₄H₄)₂TeI₂. B. Aus m.m-Ditolyltellurid und Jod in Äther (Lederer, B. 49, 1073). Löslich in Benzol, Chloroform + Alkohol). F: 164° (Zers.). Löslich in Benzol, Chloroform und CS₂, schwer löslich in Petroläther, Benzin und Alkohol.

Methyl-m.m-ditolyl-telluroniumhydroxyd $C_{18}H_{18}OTe = (CH_3 \cdot C_4H_4)_a Te(CH_3) \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht bei 8-tägigem Aufbewahren von m.m-Ditolyltellurid mit Methyljodid (Ledere, B. 49, 1075). Die freie Base ist hygroskopisch und zersetzt sich leicht. — $C_{15}H_{17}Te \cdot I$. Vierseitige Säulen (aus Chloroform + absol. Äther). F: 121—122° (Zers.). Sehr leicht löslich in Chloroform, unlöslich in Äther. — 2 $C_{16}H_{17}Te \cdot Cl + PtCl_4$. F: 154—155° (Zers.). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in heißem Alkohol. — Pikrat $C_{18}H_{17}Te \cdot O \cdot C_4H_2O_6N_3 + 5C_2H_5 \cdot OH$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 114—115°.

m.m.m-Tritolyltelluroniumhydroxyd $C_{21}H_{22}$ OTe = $(CH_3 \cdot C_6H_4)_3$ Te·OH. B. Das Jodid entsteht beim Behandeln eines Gemisches von Chlorid und Bromid (aus m-Tolylmagnesiumbromid und TeCl₄ in Äther) mit KI in siedender wäßr. Lösung (Lederer, B. 49, 1386). — Chlorid. B. Durch Kochen des Jodids mit AgCl in Wasser. — Bromid. Amorph. Löslich in siedendem Wasser. — $C_{21}H_{21}$ Te·I. Schuppen (aus Alkohol + Äther). F: 160—161°. Sehr leicht löslich in Chloroform. — $C_{21}H_{21}$ Te·Cl + HgCl₂. Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 152—153°. Sehr leicht löslich in Chloroform.

3. p-Oxy-toluol, p-Kresol $C_7H_0O = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot OH$ (S. 389). 41 Stellungsbezeichnung in den von "p-Kresol" abgeleiten Namen CH_3 —0H s. in nebenstehender Formel.

V. und B. p-Kresol findet sich im Jasminblütenöl (Elze, Ch. Z. 84, 912). Über dem Gehalt des menschlichen Harns an p-Kresol vgl. Siegfried, Zimmemann, Bio. Z. 34, 471. — p-Kresol findet sich im Torfkoksteer (Börnstein, Brinstein, Z. ang. Ch. 27, 72) und im Steinkohlen-Tieftemperaturteer (Gluud, Beruer, C. 1919 IV, 913; vgl. Pioter, A. ch. [9] 10, 284). — p-Kresol entsteht aus p-Chlor-toluol durch Einw. von 15% iger Natronlauge bei etwa 300% (K. H. Meyer, Bregius, B. 47, 3159). Aus p-Oxy-bensaldehyd bei der elektrolytischen Reduktion in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung an Cadmiumkathoden (Schepss, B. 46, 2570) und bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzature (Clemensen, B. 47, 61). — Darst. Darstellung aus Steinkohlenteer s. S. 168. Darstellung durch Erhitzen von Natrium-p-toluolsulfonat mit NaOH und KOH auf 230—330°: Organic Syntheses 3, [New York 1923], S. 37.

Physikalische Bigenschaften.

Über den Geruch des p-Kresols vgl. Clemmensen, B. 47, 61. F: 33,8° (SIDGWICK, SPURREIL, DAVIES, Soc. 107, 1208), 37° (JAEGER, Z. anorg. Ch. 101, 132); E: 33,8° (BRAMLEY, Soc. 109, 480), 34,15° (DAWSON, MOUNTFORD, Soc. 113, 928), 34,5° (KENDAIL, Am. Soc. 38, 1315), 36,0° (FOX, BARKER, J. Soc. chem. Ind. 37 T [1918], 269), 36° (BELLUCCI, GRASSI, G. 48 II, 720). Abhängigkeit des Schmelzpunkts vom Druck: G. TAMMANN, Krystallisieren und Schmelzen [Leipzig 1903], S. 236. Kp₇₆₀: 202,1° (F., Ba.), 201,2° (MASSE, LEROUX, C. r. 163, 361; Bl. [4] 21, 3); Kp₇₆₀: 201° (CLEMMENSEN, B. 47, 61); Kp₄₀₀: 179,3°; Kp₅₀₀: 187,0°; Kp₆₀₀: 193,4°; Kp₇₀₀: 199,2°; Kp₆₀₀: 204,1°; Kp₈₅₀: 206,6° (F., Ba.). Kritische Temp.: 426,0° (RADICE, s. bei Guye, Mallet, Arch. Sci. phys. nat. Genève [4] 13 [1902], 40 Anm.). D; zwischen 0° (1,0487) und 110° (0,9604): Br., Soc. 109, 440; D; unterkühlt): 1,0347 (RICHARDS, STULL, MATHEWS, SPEYERS, Am. Soc. 34, 986), 1,0342 (BIRON, NIKITIN, JACOBSON, 3K. 45, 2006; C. 1914 I, 1052), 1,0335 (Br.); D; (unterkühlt): 1,0295 (Da., MOU., Soc. 113, 937), 1,0309; D; 1,0102; D; 0,9005 (J., Z. anorg. Ch. 101, 132). Isotherme Kompressibilität zwischen 100 und 500 megabar bei 20°: 43,1×10-° cm²/megadyn (R., St., M., Sp., Am. Soc. 34, 989). Viscosität zwischen 0° (0,984) und 110° (0,01081 g/cm sec): Br., Soc. 109, 440; bei 45°: 0,0561 g/cm sec (Thole, Soc. 97, 2601); bei 50°: 0,0462 g/cm sec (Th., Mussell, Dunstan, Soc. 103, 1116). Oberflächenspannung zwischen 25,6° (34,5 dyn/cm) und 194,5° (19,2 dyn/cm): J. Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes: Purvis, Mc Cleland, Soc. 103, 1092. Absorptionsspektrum der Lösungen s. u.

Löslichkeit von p-Kresol in Wasser zwischen 40,2° (2,24 g in 100 g Lösung) und der kritischen Lösungstemperatur 143,5° (30,1 g) und von Wasser in p-Kresol zwischen 17,2° (14,7 g Wasser in 100 g Lösung) und 143,4°: Singwick, Spurrell, Davies, Soc. 107, 1206. Erniedrigung des Schmelzpunktes von p-Kresol durch Wasser: S., Sp., D. Thermische Analyse der binären Systeme mit Phenol (Eutektikum bei etwa 50 Gew.º/o p-Kresol und etwa —2°; unbeständige Additionsverbindung mit ¹/, Mol Phenol) und mit o-Kresol (Eutektikum bei 43,7°/op-Kresol, F:1,2°; unbeständige Additionsverbindung mit ¹/, Mol o-Kresol): Dawson, Mountford, Soc. 113, 928; vgl. Fox, Barker, J. Soc. Chem. Ind. 37 T [1918], 270. Erstarungspunkte von ternären und quaternären Gemischen mit Phenol und o- und m-Kresol: D., Mou.; Masse, Leroux, C. r. 163, 362; Bl. [4] 21, 4. Thermische Analyse der Systeme mit Pikrinsäure (Bildung einer unbeständigen Verbindung mit 1 Mol Pikrinsäure): Kendall, Am. Soc. 38, 1319; mit Cineol: Bellucci, Grassi, G. 43 II, 720; mit Dimethylpyron: K., Am. Soc. 36, 1236; mit Pyridin: Brankley, Soc. 109, 479; Hatcher, Skirrow, Am. Soc. 39, 1946. Thermische Analyse der Systeme mit H₂SO₄, Trichloressigsäure und m-Kresol s. S. 198 bei den additionellen Verbindungen. Kryoskopisches Verhalten von p-Kresol in Schwefel: Beckmann, Platemann, Z. anorg. Ch. 102, 206. Siedepunkte von Gemischen mit Phenol: Fox, Barker. — Dichte von Gemischen mit Anilin: Biron, Nikitin, Jacobson, Ж. 45, 2006; C. 1914 I, 1052. Dichte und Viscosität eines Gemisches mit Isoamylacetat: Thole, Soc. 97, 2602; von Gemischen mit Pyridin: Br., Soc. 109, 440. Viscosität von Gemischen mit Anilin: Th., Mussell, Dunstan, Soc. 103, 1116. Oberflächenspannung wäßr. Lösungen Berozeller, Bio. Z. 66, 195, 204. — Absorptionsspektrum des p-Kresols und seines Natriumsalzes in wäßr. Lösung: Wright, Soc. 105, 674. Fluorescenzspektrum der alkoh. Lösung: Ley, v. Engeleard, Ph. Ch. 74, 39. (Phosphorescenz. . . Dzierzeicki, Kowaleki, C. 1909 II, 959, 1618); C. r. 151, 945. Absorptionsspektrum

Chemisches und biochemisches Verhalten.

p-Kresol liefert beim Überleiten über ThO₂ bei 400° hauptsächlich p.p-Ditolyläther, bei 470° hauptsächlich 3.6-Dimethyl-diphenylenoxyd (Sabatier, Mailhe, C. r. 151, 493; vgl. M., Bl. [4] 13, 173; Ch. Z. 35, 486). Färbt sich im Sonnenlicht an der Luft (Gibbs, Am. Soc. 34, 1196; vgl. dagegen Clemensen, B. 47, 61). Liefert bei der elektrolytischen Oxydation in verdünnt-schwefelsaurer Lösung an Bleianoden 6.6'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenyl, 6.6'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenyläther (?) und anscheinend 3.4-Dioxy-toluol, bei längerer Dauer der Elektrolyse auch Phenol; daneben bilden sich (anscheinend aus beigemengtem m-Kresol) 2.5-Dioxy-toluol und Hydrochinon (Fichter, Ackermann, Helv. 2, 596; vgl. F., Stocker, B. 47, 2017). Gibt bei mehrtägiger Einw. von 30°/ojgem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 60° 3.4-Dioxy-toluol (Henderson, Boyd), Soc. 97, 1668). Gibt mit einem schwachen Überschuß an Bromwasser bei 3—4-stdg. Einw. 2.6-Dibrom-p-kresol und

1.3.5-Tribrom-1-methyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) (AUTENRIETH, BEUTTEL, Ar. 248, 123; vgl. Fries, Oehmke, A. 462, 16); bei mehrtägiger Einw. eines starken Überschusses an Bromwasser gehen etwa 80—90°/0 des p-Kresols in 2.4.6.6-Tetrabrom-cyclohexadien-(4.4)-on-(3) ("Tribromphenolbrom") über; ist ungelöstes Brom anwesend, so tritt außerdem 3.5-Dibrom-4-oxy-benzylbromid auf (Au., B., Ar. 248, 114, 123). Durch Einw. von KBr, KBro. und Salzsäure auf p-Kresol und Zusatz von Kl zur Reaktionslösung entstehen 2.6-Dibrom-p-kresol und ein bei 142° schmelzendes Tribrom-p-kresol (S. 205) (SIEGFRIED, ZIMMERMANN, B_{io} , Z. 29, 375). Geschwindigkeit der Nitrierung von p. Kresol durch absol. Salpetersäure in Ather bei Gegenwart von wenig NO $_2$: Klemenc, Ekl. M. 39, 687. Erwärmt man p-Kresol 1 Tag mit 2 Tln. konz. Schwefelsäure und fügt nach dem Erkalten 2 Mol Salpetersäure (D: 1,25) mit 2 Tin. konz. Schwereisaure und nigt hach dem Erkanen 2 moi Salpetersaure (D: 1,25) zu, so erhält man 2.6-Dinitro-p-kresol und 5-Nitro-4-oxy-toluol-sulfonsäure-(3) (Borsohe, Fiedler, B. 46, 2122 Anm. 2). p-Kresol gibt mit SOCl₂ in Gegenwart von AlCl₃ in CS₂-Losung 6.6'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenylsulfoxyd in guter Ausbeute; bei der Einw. von SO₂ entstehen nur geringe Mengen dieser Verbindung (GAZDAR, SMILES, Soc. 97, 2248). Bei der Einw. von SOCl₂ in einer CS₂-Pyridin-Lösung bildet sich Schwefligsäure-di-p-tolylester (Richter, B. 49, 2342; BASF, D. R. P. 303033; C. 1918 I, 499; Frdl. 13, 254). p-Kresol gibt mit rauchender Schwefelsäure von 20% SO₃-Gehalt bei 170—180° im offenen Gefäß, besser bei 160—170° im Einschlußrohr, 4-Oxy-toluol-sulfonsäure-(3), wenig 4-Oxy-toluolsulfonsaure-(2), ca. 10% Bis-[oxy-methyl-phenyl]-sulfon (F: 209%) und etwas 3.6-Dimethyldiphenylenoxyd (Zehenter, M. 37, 587). Zur Umsetzung von p-Kresol mit ¹/₂, Mol PCl, (Michaelis, Kihne, B. 31, 1051) vgl. Strecker, Grossmann, B. 49, 80, 81; aus 1 Mol p-Kresol (MICHAELIS, KÄHNE, B. 31, 1051) vgl. STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 80, 81; aus 1 Mol p-Kresol und 1 Mol PCl₃ erhält man hauptsächlich Phosphorigsäure-brotylester-chlorid und Phosphorigsäure-p-tolylester-dichlorid (St., G.). Siedendes p-Kresol löst Aluminium (Ruszig, Z. ang. Ch. 32, 38). — (Durch mehrtägiges Erhitzen von p-Kresol mit CCl₄... (SCHALL, B. 12, 818, 821)); die Überführung in 6-Oxy-3-methyl-benzoesäure gelingt leichter durch Kochen mit CCl₄ und 30°/oiger Kalilauge in Gegenwart von Kupferpulver (ZELTNER, LANDAU, D.R. P. 258887; C. 1913 I, 1641; Frdl. 11, 208). p-Kresol gibt beim Erhitzen mit 2.4-Dioxy-benzhydrol und ZnCl₂ 6-Oxy-2-methyl-9-phenyl-xanthen (Pope, Howard, Soc. 97, 81). Kondensation von p-Kresol mit 2.1-3¹-Trioxy-1.3.5-trimethyl-benzol: BASF, D. R. P. 301451; C. 1917 II. 787: Frdl. 18, 691. p-Kresol liefert mit Aceton bei Sättigung mit Chlorwasserstoff 1917 II, 787; Frdl. 18, 691. p-Kresol liefert mit Aceton bei Sättigung mit Chlorwasserstoff in der Kälte und nachfolgendem Erhitzen auf 100° im geschlossenen Rohr oder beim Erwarmen auf dem Wasserbad in Gegenwart von POCl₃ eine Verbindung C₃₀H₃₄O₃ (S. 199) (ZINCEE, GAEBEL, A. 388, 303). Gibt mit Benzoylchlorid und AlCl₃ bei allmählichem Erwärmen bis 75° p-Tolylbenzoat (Heller, B. 48, 1503). Liefert mit Mandelsäure und 73°/₀iger Schwefelsaure das Lacton der 6-Oxy-3-methyl-diphenylessigsaure (BISTRZYCKI, FLATAU, B. 28, 990); analog wirken 2- und 4-Methoxy-mandelsäurenitril (STORRMER, B. 44, 1863; Br., PAULUS, PERRIN, B. 44, 2602, 2611). Liefert in Gegenwart von konz. Schwefelsäure mit α -Chloracetessigsäureäthylester 3-Chlor-4.6-dimethyl-cumarin, mit Oxalessigsäurediäthylester 6-Meacetessigsaureathylester 3-Chlor-4.5-dimethyl-cumarin, mit Oxalessigsaurediathylester 6-Methyl-cumarin-carbonsaure-(4)-athylester, mit Acetondicarbonsaurediathylester 6-Methyl-cumarin-essigsaure-(4)-athylester (Dey, Soc. 107, 1636, 1644, 1646). Gibt mit α-Methylacetessigsaureathylester in Gegenwart von P₂O₄ 2.3.6-Trimethyl-chromon (Petromer, Simonis, B. 46, 2019; vgl. Baker, Soc. 1927, 2898). Vereinigt sich bei Gegenwart von 0,05 Mol NaOH in wenig Wasser mit Epichlorhydrin zu γ-Chlor-β-oxy-α-p-kresoxy-propan (Boyd, Marle, Soc. 97, 1790). Geschwindigkeit der Reaktion mit Athylenoxyd und Propylenoxyd bei Gegenwart von Natriumathylat in Alkohol: Boyd, Marle, Soc. 105, 2123.

p-Kresol wird im Organismus des Hundes größtenteils in Phenol übergeführt (Siegfried, Zimmermann, Bio. Z. 46, 213). Über das Verhalten im Organismus und physiologische Wirkung vgl. ferner A. Ellinger in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 913—924; Haller, C. 1910 I, 1039; Cooper, Biochem. J. 7, 194. Über Zerstörung von p-Kresol im Erdboden vgl. Mooser, L. V. St. 75, 89.

Analytisches. Schichtet man eine mit einigen Tropfen 10°/0 iger Formaldehyd-Lösung versetzte Lösung von p-Kresol über konz. Schwefelsäure, so entsteht ein dunkelbrauner Ring (RHEIN, Bio. Z. 84, 250). p-Kresol gibt mit frisch diazotierter Sulfanilsäure und Sodalösung eine bräunlichrote Färbung (RH., Bio. Z. 87, 125). Zur Farbreaktion mit FeCl₂ vgl. CLEMMENSEN, B. 47, 61. Nachweis neben Phenol s. S. 69. — Identifizierung als p-Tolyl-[4-nitrobenzyl]-äther (F: 88°): Reid, Am. Soc. 39, 307. Das Phenylurethan des p-Kresols schmilzt bei 114° (Leuckart, J. pr. [2] 41, 319), 111—112° (Werhuizen, C. 1919 III, 429; R. 37, 268). — Bestimmung von p-Kresol neben anderen Kresolen und Phenol s. S. 70.

Additionelle Verbindungen und Salze des p-Kresols. Durch thermische Analyse wurden folgende additionelle Verbindungen nachgewiesen: 2C₇H₄O + H₂SO₄. F: 11° (Zers.) (KENDALL, CARPENTER, Am. Soc. 35, 2507). — C₇H₂O + H₂SO₄. F: 93,5° (K., C.). — Verbindung mit Trichloressigsäure C₇H₂O + C₅HO₂Cl₅. F: 37,6° (K., Am. Soc. 38, 1315). Bildet Eutektiks mit Trichloressigsäure und mit p-Kresol. — Verbindung von 1 Mol p-Kresol mit 2 Mol m-Kresol C₇H₂O + 2C₇H₃O. F: 9,5°. Bildet Eutektika mit p-Kresol (57°/₆

p-Kresol, F: 1,2°) und mit m-Kresol (12°/o p-Kresol, F: 2,0°) (Dawson, Mountford, Soc. 118, 930; vgl. Fox, Barker, J. Soc. chem. Ind. 37 T [1918], 270).

Natriumsalz. Absorptionsspektrum in waßr. Lösung: Wright, Soc. 105, 674. Hydrolysegrad in wagr. Lösung: Boyp, Soc. 107, 1540. — IMg. O. C. H., B. Aus p-Kresol und Propylmagnesiumjodid in Benzol (Tschelinzew, Ж. 45, 867; C. 1914 I, 627). Zähe Masse; Bildungswärme: Tsch., Ж. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Wärmetönung bei der Addition von 1, 2 und 3 Mol p-Kresol in Benzol: Tsch., Ж. 45, 867.

Umwandlungsprodukte von unbekannter Konstitution aus p-Kresol.

Verbindung C₂₀H₂₄O₂. B. Durch Erhitzen einer in der Kälte mit HCl gesättigten Lösung von p-Kresol in Aceton im Einschlußrohr auf 100° oder durch Zusatz von etwas POCl₂ zu einer Lösung von p-Kresol in Aceton und Erhitzen auf dem Wasserbade (ZINCKE, GAEBEL, A. 388, 304). — Ist dimorph; krystallisiert aus Alkohol in Nadeln, F: 138°, aus Äther, Eisessig oder Benzin in Tafeln, F: 144°. Die beiden Formen lassen sich durch Schmelzen und Impfen ineinander überführen. — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Essigsaure eine Dicarbonsaure $C_{20}H_{20}O_8$ (s. u.). Liefert bein Erhitzen mit Zinkstaub auf 320° bis 350° Propan(?), p-Kresol und eine Verbindung $C_{10}H_{14}O$ (s. u.). Gibt mit Chlor in Eisessig oder in Chloroform bei Gegenwart von Eisen eine Verbindung $C_{20}H_{16}O_2Cl_8$ oder $C_{20}H_{18}O_2Cl_8$ (s. u.), mit Brom in Eisessig eine Verbindung $C_{20}H_{22}O_3Br_2(?)$ (s. u.), mit Brom in Chloroform bei Gegenwart von Eisen eine Verbindung $C_{20}H_{18}O_2Cl_8$ (s. u.). Verhalten gegen PCl_5 : Z.,

G., A. 388, 305.

Verbindung C₂₀H₁₆O₂Cl₈ oder C₂₀H₁₈O₂Cl₈. B. Aus der Verbindung C₂₀H₂₄O₂ durch Einw. von Chlor in Eisessig oder in Chloroform bei Gegenwart von Eises (Z., G., A. 388,

307). — Lockeres Pulver (aus verd. Essigsäure). Schmilzt bei 105—115°.

Verbindung C₂₀H₂₂O₂Br₂(?). B. Aus der Verbindung C₂₀H₂₄O₂ und Brom in Eisessig (Z., G., A. 388, 308). — Nadeln (aus Eisessig). F: 213°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig, ziemlich leicht in Benzol.

Verbindung C₂₀H₁₆O₃Br₆(?). B. Aus der Verbindung C₂₀H₂₄O₃ und Brom in Chloroform bei Gegenwart von Eisen (Z., G., A. 368, 308). — Tafeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt gegen 300° unter Zersetzung. Schwer löslich.

Dicarbonsäure C₂₀H₂₀O₆. B. Aus der Verbindung C₂₀H₂₄O₂ bei der Oxydation mit CrO₃ in Essigsäure (Z., G., A. 388, 311). — Nadeln (durch Sublimation). Schmilzt oberhalb 270°. Sehr wenig löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Na₂C₂₀H₁₈O₆. Blättchen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser. — Ag₂C₂₀H₁₈O₆ + 3H₂O. Flockiger, lichtempfindlicher Niederschlag. — BaC₂₀H₁₈O₆ + 3H₂O. Blättchen (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser. — Der Dimethylester C₂₂Ei₂₄O₆ schmilzt bei 215°, der Diäthylester C₂₄H₂₈O₆

wasser. — Der Dimethytestel C222406 Schlause C20H24O2 mit Zinkstaub bei 180° (Z., G., A. 388, 312).

Verbindung C10H14O. B. Beim Erhitzen der Verbindung C20H24O2 mit Zinkstaub auf 320—350° (Z., G., A. 388, 309). — Kp: 240—250°. — Wird durch verd. Salpetersäure auf 320—350° (Z., G., A. 388, 309). — Kp: 240—250°. — Wird durch verd. Salpetersäure nicht angegriffen, durch alkal. KMnO₄-Lösung zu Oxalsäure oxydiert, durch Chromsäure

völlig verbrannt.

Funktionelle Derivate des p-Kresols.

4-Methoxy-toluol, Methyl-p-tolyl-äther, p-Kresol-methyläther $C_8H_{10}O=CH_3\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 392). B. Aus p-Kresol und Methanol beim Überleiten über ThO₂ bei 400—420° (Sabatter, Mailhe, C. r. 151, 361). Aus p-Kresol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (v. Auwers, B. 47, 3318). Neben anderen Verbindungen bei der elektrolytischen Reduktion von Anisaldehyd in alkoh.-schwefelsaurer Lösung; die Ausbeute wird durch Erniedrigung der Temperatur und Erhöhung der Stromdichte begünstigt (Tafel, Scherss, B. 44, 2150). Aus Anisaldehydsemicarbazon beim Erhitzen mit Natriumäthylat auf 170° (Wolffer 4. 294, 400) — Kr. 1475 5° (W) District (Wolffer 2000) – Kr. 1475 5° (W) District (Tafel) – 175 5° (W) (Wolff, A. 894, 100). — Kp_{744} : 175,8—176,4° (korr.) (T., Sch.); Kp_{750} : 175,5° (W.). $D_{13}^{n.1}$: 0,9710 (Dobrosserdow, 36. 43, 119; C. 1911 I, 954); D_{45}^{45} : 0,9497 (Thole, Soc. 97, 2601). 0,9710 (Dobrosserdow, 3K. 43, 119; C. 1911 I, 954); D⁴⁵: 0,9497 (Thole, Soc. 97, 2601). Viscosität bei 45°: 0,00806 g/cmsec (Th.). (Phosphorescenz Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618); C. τ. 151, 945. Dielektr.-Konst. bei 19,25°: 3,65 (λ = 60 cm) (Do.). Diehte und Viscosität einer Lösung in Isoamylacetat: Th. Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 77. — Zersetzt sich beim Leiten über Nickel im Wasserstoffstrom bei 350—380° unter Bildung von ca. 20°/0 p-Kresol (Mailhe, Murat, Bl. [4] 11, 123). Gibt mit Brom in Gegenwart von AlBr, 2.3.5.6-Tetrabrom-p-kresol (Bonneaud, Bl. [4] 7, 780). Liefert mit Chlorjod in siedendem Eisessig 2-Jodund 3-Jod-4-methoxy-toluol (Willebrodt, Schloss, B. 44, 1709). Gibt mit Acetylchlorid dei Gegenwart von AlCl₂ 6-0xy-3-methyl-acetophenon (Auwers, A. 864, 166; Hill, Graf, Am. Soc. 87, 1843). Am. Soc. 37, 1843).

4-Äthoxy-toluol, Äthyl-p-tolyl-äther, p-Kresol-äthyläther $C_9H_3\cdot C_9H_4\cdot O\cdot C_9H_6$ (S. 393). B. Aus p-Kresol und Alkohol beim Leiten über ThO₂ bei 420° (Sabatier, Mailher, C. r. 151, 362). Man leitet bei —25° bis —15° Stickoxyde in eine alkoh. Lösung von

p-Toluidin-hydrochlorid und erwärmt die so erhaltene Lösung auf dem Wasserbade (ROBERTS, ALLEMAN, Am. Soc. 38, 391). — Riecht, frisch destilliert, durchdringend süßlich (R., A.). ng: 1,5107 (R., A.). Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 77. — Zersetzt sich beim Leiten über Nickel bei 350—380° im Wasserstoffstrom unter Bildung von ca. 22°/0 p-Kresol (Maller, Murat, Bl. [4] 11, 123). Gibt mit Brom in Gegenwart von AlBr₃ 2.3.5.6-Tetrabrom-p-kresol (Bonneaud, Bl. [4] 7, 780). Gibt mit konz. Schwefelsäure unter Wärmentwicklung 4-Äthoxy-toluol-sulfonsäure-(3) (R., A., Am. Soc. 33, 393).

Allyl-p-tolyl-ather $C_{10}H_{12}O=CH_3\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_1\cdot CH_2$ (8. 394). B. Aus p-Kresol und Allylbromid in Gegenwart von K_2CO_3 in siedendem Aceton (CLAISEN, EISLEB, A. 401, 44). — Riecht anisartig. $Kp_{12}:91^\circ; Kp_{75}:211-213^\circ.$ $D^{18}:0,967.$ — Geht bei 1-stdg. Kochen unter gewöhnlichem Druck in 4-Methyl-2-allyl-phenol über.

[β -Brom-allyl]-p-tolyl-äther $C_{10}H_{11}OBr = CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CBr : CH_1$. B. Aus p-Kresol und β . γ -Dibrom-propylen in Gegenwart von K_2CO_3 in siedendem Aceton (BAYER & Co., D. R. P. 293 956; C. 1916 II, 618; Frdl. 13, 1062). — Kp_{14} : 132—133°. — Geht bei 10-stdg. Kochen mit Diäthylanilin in 4-Methyl-2-[β -brom-allyl]-phenol über.

Phenyl-p-tolyl-äther, 4-Methyl-diphenyläther $C_{18}H_{18}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5$ (S. 394). B. Beim Leiten eines Gemisches von Phenol und p-Kresol über ThO₂ bei 380° bis 450° (Sabatier, Mailhe, C. r. 155, 261). Man erhitzt ein Gemenge von Kalium-p-kresylat, p-Kresol und Chlorbenzol auf 200—220° (Fritzsche & Co., D. R. P. 269543; C. 1914 I, 591; Frdl. 11, 183). Bei der Destillation eines mit Eisenspänen versetzten Gemisches von Natriumphenolat und p-toluolsulfonsaurem Kalium unter vermindertem Druck (Nollau, Daniels, Am. Soc. 36, 1888). — Kp₇₈₇: 265° (N., D.); Kp: 271—274° (S., M.); Kp; 122—123° (F. & Co.).

[2-Nitro-phenyl]-p-tolyl-ather, 2'-Nitro-4-methyl-diphenylather $C_{13}H_{11}O_3N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_4H_4\cdot NO_3$ (S. 394). B. (Aus o-Brom-nitrobenzol (Cook, Hillyer, Am. 24, 526); Cook, Sherwood, Am. Soc. 37, 1836). — F: 49°. Kp_{15} : 210°.

x-Brom-2'-nitro-4-methyl-diphenyläther $C_{12}H_{10}O_3NBr = C_{12}H_7OBr(CH_3)(NO_3)$.

B. Aus 2'-Nitro-4-methyl-diphenyläther und Brom bei Gegenwart von etwas Jod in CS₂ (C., SH., Am. Soc. 87, 1837). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 23°.

2'.x.x.x.x.+Hexanitro-4-methyl-diphenyläther $C_{12}H_6O_{13}N_6 = C_{12}H_3O(CH_3)(NO_2)_6$. Wahrscheinlich identisch mit 4'.x.x.x.+Hexanitro-4-methyl-diphenyläther (S. 394).

B. Aus 2'-Nitro-4-methyl-diphenyläther und konz. Salpetersäure auf dem Wasserbade (C., SH., Am. Soc. 37, 1836). — Krystalle (aus Alkohol). F: 103,5°. Sehr leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol, löslich in Benzol, Äther und CS₂, schwer löslich in Wasser.

2'-Nitro-4-methyl-diphenyläther-sulfonsäure-(x) $C_{13}H_{11}O_eNS = C_{12}H_7O(CH_3)$ (NO₂)(SO₃H). B. Aus 2'-Nitro-4-methyl-diphenyläther durch Lösen in mit etwas SO₃ versetzter kons. Schwefelsäure (C., SH., Am. Soc. 37, 1838). — Gelbe Krystalle. Die Säure und ihre wäßr. Lösungen rauchen bei Wasserbadtemperatur an der Luft und geben mit Ammoniak Nebel. — NaC₁₃H₁₀O₆NS. Hellgelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. — Kupfersalz. Krystalle (aus Wasser). — Sr(C₁₃H₁₀O₆NS)₃. Hellgelb. — Ba(C₁₃H₁₀O₆NS)₃. Gelbliche Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser. — Cd(C₁₃H₁₀O₆NS)₃. Gelbliche Krystalle (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Pb(C₁₃H₁₀O₆NS)₃.

2'-Nitro-4-methyl-diphenyläther-sulfonsäure-(x)-chlorid $C_{13}H_{10}O_{5}NCIS = C_{13}H_{7}O(CH_{2})(NO_{2})(SO_{2}Cl)$. B. Aus dem Natriumsalz der 2'-Nitro-4-methyl-diphenyläther-sulfonsäure-(x) (s. o.) und überschüssigem PCl_{5} (C., Sh., Am. Soc. 37, 1839). — Hellgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 69°. Löslich in Alkohol und Benzol. Gegen Wasser und Alkohol beständig.

[3.4 - Dinitro - phenyl] - p - tolyl - äther, 2'.4' - Dinitro - 4 - methyl - diphenyläther $C_{12}H_{10}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot C_0H_6(NO_2)_3$. B. Aus Kalium-p-kresylat und 4-Brom-1.3-dinitro-benzol beim Erwärmen (Coox, Am. Soc. 32, 1289). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 93°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol. — Gibt mit CrO₂ in Eisessig 4-[2.4-Dinitro-phenoxy]-benzoesäure. Wird durch Natronlauge unter Wärmeentwicklung verseift.

verseift. 2'.4'-Dinitro-4-methyl-diphenyläther-sulfonsäure-(x) $C_{13}H_{10}O_8N_3S = C_{14}H_6O$ (CH_4)(NO_2)₃(SO_2H). B. Aus 2'.4'-Dinitro-4-methyl-diphenyläther und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Coox, Am. Soc. 82, 1289). — Nadeln mit 1^4 /₂ H_4O (aus Wasser). Schmilzi im Luftbad bei 85° unter Abgabe des Krystallwassers, im Schmelzröhrchen bei 150° unter Zersetzung. Sehr leicht löslich im Wasser mit schwach gelber Farbe; wäßr. Lösungen der Salze sind stärker gelb gefärbt. — NaC₁₃ $H_4O_2N_3S + 1^4$ /₃ H_4O . Gelbe Krystalle. F: 145°. Gibt das Krystallwasser bei 100° ab. — Be($O_{13}H_4O_2N_2S$)₂. Gelbe Krystalle.

p.p-Ditolyl-äther, p.p-Dikresyl-äther, 4.4'-Dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{14}O=(CH_3\cdot C_9H_4)_3O$ (S. 394). B. {Entsteht neben p-Kresol (GLADSTONE, TRIBE, Soc. 41,

9); Russig, Z. ang. Ch. 32, 38). Durch Überleiten von p-Kresol über ThO, bei 400° (Sabatier, Mallhe, C. r. 151, 493; M., Ch. Z. 35, 486). — F: 50°; Kp: 285° (S., M.; M.). — Gibt bei Gegenwart von Jod mit Chlor in CCl₄ 2(?)-Chlor-4.4'-dimethyl-diphenyläther und 2.2'(?)-Dichlor-4.4'-dimethyl-diphenyläther, mit Brom in CS, die entsprechenden Bromverbindungen (Mallhe, Murat, C. r. 154, 603; Bl. [4] 11, 293). Liefert mit der berechneten Menge Brom bei 150° geringe Mengen eines Dibrom-4.4'-dimethyl-diphenyläthers, mit überschüssigem Brom in CS₂ im Sonnenlicht bei Wasserbadtemperatur x.x.x.-Tetrabrom-4.4'-dimethyl-diphenyläther (Cook, Am. Soc. 38, 255). Gibt beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure in Eisessig x.x.x.x.-Tetranitro-4.4'-dimethyl-diphenyläther (Mallhe, Bl. [4] 13, 171).

Äthylenglykol-mono-p-tolyl-äther, a-Oxy- β -p-kresoxy-äthan $C_9H_{12}O_2 = CH_3 \cdot C_9H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot OH$. Aus p-Kresol und Äthylenoxyd bei Gegenwart von 0,05 Mol Natriumäthylat in Alkohol bei 70° (Boyd, Marle, Soc. 105, 2134). — Prismen (aus Petroläther). F: $44-45^\circ$.

Carbamidsäure-[\$\beta\$-p-kresoxy-\text{\$\frac{2}{3}}\text{ thylester}] \$C_{10}\text{H}_{13}\text{O}_{3}\text{N} = \text{CH}_{3} \cdot \text{C}\text{H}_{2} \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_{2} \

 γ -Chlor-propylenglykol-a-p-tolyl-äther, γ -Chlor- β -oxy-a-p-kresoxy-propan $C_{10}H_{13}O_2Cl=CH_2\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2Cl$. B. Aus je 1 Mol p-Kresol und Epichlorhydrin in Gegenwart von 0,05 Mol NaOH in Wasser (Boyd, Marle, Soc. 97, 1790). — Kp₁₄: 165°. — Das Phenylurethan schmilzt bei 113—114°.

Glycerin - a - p - tolyläther , $a.\beta$ - Dioxy - γ - p - kresoxy - propan $C_{10}H_{14}O_3=CH_3$ · $C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$ (vgl. S. 395). B. Beim Erwärmen von p-Kresol mit je 1 Mol Glycerin-a-monochlorhydrin und NaOH in Wasser (Marle, Soc. 101, 311). — Tafeln (aus Äther). F: 71,5° (korr.). Löslich in Alkohol, Äther, siedendem Benzol, Petroläther und Wasser.

Essigsäure-p-tolylester, p-Tolylacetat, p-Kresylacetat $C_bH_{10}O_3 = CH_3 \cdot C_cH_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 397). Geschwindigkeit der Verseifung durch Natriumäthylat in absol. Alkohol: Franzen, J. pr. [2] 97, 86.

Propionsäure - p - tolylester, p - Tolyl - propionat $C_{10}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von POCl₃ auf ein Gemisch aus p-Kresol und Propionsäure bei Wasserbadtemperatur (v. Auwers, B. 47, 3318). — Kp₁₂: 100—108°. — Gibt bei der Einw. von AlCl₃ 6-Oxy-3-methyl-propiophenon.

a - Brom - propionsäure - p - tolylester $C_{10}H_{11}O_2Br = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3$ (S. 397). B. Aus a-Brom-propionsäurebromid und p-Kresol bei 140⁶ (Auwers, B. 44, 3695). — Nadeln (aus Petroläther). F: 33°. Kp₁₈: 145—150°. Leicht löslich. — Liefert beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 150° 7-Oxy-4-methyl-hydrindon-(1).

a-Brom - buttersäure - p - tolylester $C_{11}H_{13}O_{1}Br = CH_{3} \cdot C_{2}H_{4} \cdot O \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_{3} \cdot CH_{3}$ (S. 397). B. Aus p-Kresol und a-Brom-buttersäurebromid bei 130° (AUWERS, B. 44, 3698).

Kp₃₀: 160—163°. — Liefert beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 130° 7-Oxy-3.4-dimethyl-hydrindon-(1).

a-Brom-isobuttersäure-p-tolylester C₁₁H₁₃O₂Br = CH₂·C₅H₄·O·CO·CBr(CH_{3/2} (S. 397). B. Aus a-Brom-isobuttersäurebromid und p-Kresol bei 150° (Auwers, B. 44, 3697). — Nadeln (aus Petroläther). F: 39—40°. Kp₁₈: 152°. Liefert beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 150° 7-Oxy-2.4-dimethyl-hydrindon-(1).

Isovaleriansäure-p-tolylester $C_{19}H_{16}O_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus p-Kresol und Isovaleriansäure in Gegenwart von POCl₃ (EINHORN, C. 1915 II, 739). — $D_{13}^{u_1}$: 0,9884.

Oxalsäure-di-p-tolylester, Di-p-tolyl-oxalat $C_{16}H_{14}O_4=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CO\cdot C\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (S. 398). B. Aus der Pyridinverbindung des Oxalylchlorids und 2 Mol p-Kresol bei 0° (Adams, Gilman, Am. Soc. 37, 2718). — Platten (aus Alkohol + Äther). F: 147°.

Kohlensäure-di-p-tolyl-ester, Di-p-tolyl-carbonat $C_{18}H_{14}O_3 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O)_2CO$ (S. 398). B. Durch Einleiten von Phosgen in eine ca. 30% ige wäßr. Lösung von Kalium-p-kresylat (Holleman, Hoeflake, R. 36, 272; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 206638; C. 1909 I, 965; Frdl. 9, 151). — F: 113° (H., H.). — Gibt mit Chlor bei 180° Bis-[4-dichlor-methyl-phenyl]-carbonat (Raschie, D. R. P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frdl. 10, 163). Liefert beim Nitrieren mit absol. Salpetersäure in konz. Schwefelsäure bei 4—9° und nachfolgendem Verseifen überwiegend 2-Nitro-4-oxy-toluol, daneben wenig 3-Nitro-4-oxy-toluol und etwas 2.3 (oder 2.5)-Dinitro-4-oxy-toluol (H., H.).

Allophansäure-p-tolylester $C_0H_{10}O_3N_2=CH_3\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 194^0 (Béhal, Bl. [4] 25, 479). Bei 18° lösen sich 0,28 g in 100 cm³ Alkohol, 0,09 g in 100 cm³ Ather.

p-Kresoxyessigsäure, p-Tolyläther-glykolsäure $C_9H_{10}O_3=CH_2\cdot C_2H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (8. 398). Spaltung durch Kalilauge bei 275°: F. FISCHER, GLUUD, C. 1919 IV, 1052.

- p-Kresoxyesaigsäureäthylester $C_{11}H_{14}O_3 = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_4H_5$. B. Aus Natrium-p-kresylat und Chloressigsäureäthylester (Hewitt, Johnson, Pope, Soc. 103, 1630; Gluud, Breuer, C. 1919 I, 626). Kp₇₄₀: 266—267° (Powell, Adams, Am. Soc. 42, 655); Kp₁₁: 142—143° (G., B.).
- p-Kresoxyessigsäurechlorid C₂H₂O₂Cl = CH₂·C₂H₄·O·CH₂·CoCl. Nadeln. Besitzt einen erbrechenerregenden Geruch. F: 23⁶; Kp₂₀: 135⁶ (Stoermer, Barthelmes, B. 48, 65). Liefert mit AlCl₂ in CS₂ 5-Methyl-cumaranon-(3).
- p-Kresoxyessigsäureamid $C_9H_{11}O_9N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$ (8. 399). B. Aus p-Kresoxyessigsäureäthylester und methylalkoholischem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (GLUUD, BREURE, C. 1919 I, 626). F: 128°.
- Diglykolsäure-di-p-tolylester $C_{18}H_{18}O_5 = (CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2)_2O$. B. Aus Diglykolsäuredichlorid und 2 Mol p-Kresol in alkal. Lösung (Bornelinger & Söhne, D. R. P. 223305; C. 1910 II, 349; Frdl. 10, 1085). Nadeln (aus Methanol). F: 89°. Leicht löslich in Aceton, löslich in Äther, Alkohol, Benzol und Chloroform.
- a-p-Kresoxy-isobuttersäure $C_{11}H_{14}O_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C(CH_3)_3 \cdot CO_3H$ (S. 399). B. Durch Verseifen von a-p-Kresoxy-isobuttersäureamid (v. Auwers, Schütte, B. 52, 89). F: 73—74°. Liefert bei der Umsetzung mit PCl_5 und Behandlung des entstandenen Chlorids mit $AlCl_3$ 2.2.5-Trimethyl-cumaranon-(3).
- α-p-Kresoxy-isobuttersäureäthylester $C_{13}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot C_5H_4 \cdot O \cdot C(CH_3)_3 \cdot CO_3 \cdot C_3H_5$ (S. 399). B. Aus Natrium-p-Kresylat und α-Brom-isobuttersäureäthylester in siedendem Toluol (v. Auwers, Schütte, B. 52, 89). Kp₂₁: 144—145°. D₄^{18,25}: 1,0270. n_α^{18,25}: 1,4862; n₁^{18,25}: 1,489; n₂^{18,25}: 1,4992; n₂^{18,25}: 1,5072.
- a-p-Kresoxy-isobuttersäureamid $C_{11}H_{15}O_2N=CH_2\cdot C_0H_4\cdot O\cdot C(CH_3)_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus 2.2.5-Trimethyl-cumaranon-(3) beim Kochen mit Natriumamid in Benzol oder Toluol (v. Auwers, Schütte, B. 52, 88). Prismen (aus Petroläther). F: 84—85°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Petroläther.
- [β -p-Kresoxy-äthyl]-propyl-malonsäurediäthylester $C_{19}H_{29}O_5 = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(O_3 \cdot C_2H_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$
- [β -Oxy- γ -dimethylamino-propyl]-p-tolyl-äther, β -Oxy- α -p-kresoxy- γ -dimethylamino-propan $C_{19}H_{19}O_{\bullet}N=CH_{\bullet}\cdot C_{\bullet}H_{\bullet}\cdot O\cdot CH_{\bullet}\cdot CH(OH)\cdot CH_{\bullet}\cdot N(CH_{\bullet})_{\bullet}$. B. Aus Glycid-p-tolyläther (Syst. No. 2380) und Dimethylamin in Benzol bei 100° (Fourneau, C. 1910 I, 134; Pouleno Ferres, Fourneau, D. R. P. 228205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173). Kp₁₀: 175—176°. Sehr leicht löslich in kaltem, schwerer in heißem Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther.
- Schwefligsäure-di-p-tolyl-ester, Di-p-tolyl-sulfit $C_{14}H_{14}O_2S = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O)_2SO$. B. Aus p-Kresol und Thionylchlorid bei Gegenwart von Pyridin in CS_2 -Lösung (Richter, B. 49, 2342; BASF, D. R. P. 303033; C. 1918 I, 499; Frdl. 13, 254). Schwach gelbliche, etwas nach SO_2 riechende Flüssigkeit. Kp₁₈: 199° (korr.) unter geringer Zersetzung. Sehr beständig gegen Wasser und Alkalien.
- Methandisulfonsäure-di-p-tolylester, Methionsäure-di-p-tolylester $C_{1p}H_{16}O_6S_3 = (CH_3 \cdot C_9H_4 \cdot O \cdot SO_2)_2CH_2$. B. Aus Methionsäuredichlorid und p-Kresol in siedendem Toluol (SCHEOETER, A. 418, 208). Nadeln (aus Alkohol). F: 84°. Löslich in Alkalilauge. Gibt bei Einw. von Kalium in Benzol und Behandlung der Kaliumverbindung mit Methyljodid Methylmethionsäure-di-p-tolylester (SCH., A. 418, 226). Bactericide Wirkung: SCH., A. 418, 209.
- Äthan-disulfonsäure-(1.1)-di-p-tolylester, Methylmethionsäure-di-p-tolyl-ester $C_{16}H_{18}O_6S_2=(CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot SO_8)_2CH\cdot CH_2$. B. Aus Methionsäure-di-p-tolyl-ester durch Umsetzung mit Kalium in Benzol und Behandlung der Kaliumverbindung mit Methyljodid (SCHEOETER, A. 418, 226). Krystalle (aus Alkohol). F: 57—60°. Gibt bei Behandlung mit Kalium und Methyljodid in Benzol Dimethylmethionsäure-di-p-tolyl-ester.
- Propandisulfonsäure-(2.2)-di-p-tolyl-ester, Dimethylmethionsäure-di-p-tolyl-ester $C_{17}H_{20}O_{2}S_{3}=(CH_{3}\cdot C_{2}H_{4}\cdot O\cdot SO_{2})_{2}C(CH_{2})_{2}$. B. Aus Methylmethionsäure-di-p-tolyl-ester durch Umsetzung mit Kalium in Bensol und Behandlung der Kaliumverbindung mit Methyljodid (SCHROETER, A. 418, 226). Krystalle (aus Alkohol). F: 88—91°. Liefert bei 160—170° mit Natriumäthylat-Lösung oder mit Ba(OH)₂ in wäßr.-alkoh. Medium Salze der Oxylsopropylsulfonsäure (Ergw. Bd. I, S. 344) (SCH., A. 418, 249).
- Phosphorigsäure tri p tolylester, Tri p tolyl phosphit $C_{a_1}H_{a_2}O_aP = (CH_a \cdot C_0H_a \cdot O)_aP$ (S. 401). B. {Aus 3 Mol.-Gew. p-Kresol (MICHAELIS, KÄRRE, B. 31, 1051};

STEBUKER, GEOSSMANN, B. 49, 81). — Gelbliche Flüssigkeit. Ersterrt in Eis-Kochsalz-Gemisch nicht. Siedet unter 11 mm Druck gegen 285°, wobei sich Phosphor abscheidet.

Phosphorigaäure - di - p - tolylester - chlorid $C_{14}H_{14}O_{1}CIP = (CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot O)_{2}PCl.$ B. Neben anderen Verbindungen bei der Destillation von 1 Mol p-Kresol mit 1 Mol PCl₂ unter vermindertem Druck (STEECKER, GROSSMANN, B. 49, 80). — Kp₁₁: 208—208°.

Phosphorigsäure-p-tolylester-dichlorid C₇H₇OCl₂P = CH₂·C₆H₄·O·PCl₂. B. Neben anderen Verbindungen bei der Destillation von 1 Mol p-Kresol mit 1 Mol PCl₂ unter vermindertem Druck (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 80). — Kp₁₁: 118°. — Raucht an der Luft. Wird durch Wasser zersetzt.

Phosphorsäure - tri - p - tolylester, Tri - p - tolyl - phosphat $C_{ij}H_{il}O_4P=(CH_3\cdot C_4H_4\cdot O)_2PO$ (S. 401). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 105, 1378.

Thiophosphoreäure - O.O.O - tri - p - tolylester, O.O.O - Tri - p - tolyl - thiophosphat $C_{21}H_{21}O_3PS = (CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot O)_3PS$. B. Aus Tri-p-tolyl-phosphit und der theoretischen Menge Schwefel bei 140—150° (Strecker, Grossmann, B. 49, 82). — Nadeln (aus Alkohol). F: 93—94°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol, Ligroin und Eisessig, unlöslich in Wasser.

Thiophosphorsäure - O.O - di - p - tolylester - chlorid $C_{14}H_{14}O_2ClSP = (CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot O)_2PSCl (S. 402)$. B. Aus Phosphorigsäure-di-p-tolylester-chlorid und Schwefel bei 180° (STBECKER, GROSSMANN, B. 49, 82). — F: 54—55°.

Thiophosphorsäure - O - mono - p - tolylester - dichlorid $C_7H_7OCl_2SP = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot PSCl_3$. B. Aus Phosphorigsäure-p-tolylester-dichlorid und der theoretischen Menge Schwefel bei 220° (STRECKER, GEOSSMANN, B. 49, 81). — Kp₁₁: 135—136°. Mischbar mit Alkohol und Äther. — Wird durch Wasser oder kalte verd. Natronlauge nur langsam angegriffen.

Thiophosphorsäure - O.O - di - p - tolylester - hydrazid $C_{16}H_{17}O_2N_28P = (CH_3 \cdot C_2H_4 \cdot O)_2P8 \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus Thiophosphorsäure - O.O - di - p - tolylester - chlorid und Hydrazin-hydrat (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 82). — Krystalle (aus Alkohol). F: 141°.

Selenophosphoraäure - O.O.O - tri - p - tolylester $C_{21}H_{21}O_3$ PSe = $(CH_3 \cdot C_2H_4 \cdot O)_5$ PSe. B. Aus Tri-p-tolyl-phosphit und überschüssigem Selen bei 170° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 83). — Nadeln (aus Alkohol). F: 111—112°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol und Ligroin.

Selenophosphorsäure - O.O - di - p - tolylester - chlorid $C_{14}H_{14}O_2ClPSe = (CH_1 \cdot C_4H_4 \cdot O)_2PSeCl.$ B. Aus Phosphorigsäure-di-p-tolylester-chlorid und überschüssigem Selen bei 200° (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 82). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 48—49°. Kp₁₁: ca. 235°.

Selenophosphorsäure-O.O-di-p-tolylester-hydraxid $C_{14}H_{12}O_2N_2PSe = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O)_2PSe \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus Selenophosphorsäure-O.O-di-p-tolylester-chlorid und Hydrazin-hydrat (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 82). — Nadeln. F: 108—108°.

Substitutionsprodukte des p-Kresols.

2(P)-Chlor-p.p-ditolyläther, 2(P)-Chlor-4.4'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{13}OCl=CH_4\cdot C_4H_4Cl\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine jodhaltige Lösung von p.p-Ditolyläther in CCl₄ (Maille, Murat, C. r. 154, 603; Bl. [4] 11, 293). — Kp₇₆₀: 315°. D¹⁰: 1,1800. n_D: 1,602.

2.2'(P) - Dichlor - p.p - ditolyläther, 2.2'(P) - Dichlor - 4.4' - dimethyl - diphenyläther $C_{14}H_{19}OCl_4 = (CH_3 \cdot C_2H_3Cl)_3O$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine jodhaltige Lösung von p.p-Ditolyläther in CCl_4 (Mailhe, Murat, C. r. 154, 603; Bl. [4] 11, 293). — Kp₃₀: 240—245°. D¹⁰: 1,3007.

Äthylenglykol-mono-[2-chlor-4-methyl-phenyläther] $C_9H_{11}O_2Cl = CH_3 \cdot C_4H_3Cl \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot OH$. B. Aus der Kaliumverbindung des 3-Chlor-4-oxy-toluols und Äthylenchlorhydrin in Alkohol (I. G. Farbenind., Priv.-Mitt.). — Krystalle (aus Ligroin). F: 42°.

Carbamidsäure-[β -(2-chlor-4-methyl-phenoxy)-äthylester], [β -Carbaminyloxy-äthyl]-[2-chlor-4-methyl-phenyl]-äther $C_{10}H_{12}O_3NCl=CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot O\cdot CH_1\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Athylen-glykol-mono-[2-chlor-4-methyl-phenyläther] durch Umsetzung mit Phosgen in Gegenwart von Dimethylanilin und Behandlung des entstandenen Chlorameisensäureesters mit wäßr. Ammoniak (BAYER & Co., D. R. P. 269938; C. 1914 I, 828; Frdl. 11, 951). — F: 133°.

Glycerin- α -[2-chlor-4-methyl-phenyläther]- β (oder α)-carbaminat $C_{11}H_{14}O_4NCl=CH_3\cdot C_4H_3Cl\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot OH$ oder $CH_3\cdot C_4H_3Cl\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus dem Carbonat des Glycerin- α -[2-chlor-4-methyl-phenyläthers] (Syst.

No. 2801) und wäßr. Ammoniak (BAYER & Co., D. R. P. 284975; C. 1915 II, 293; Frdl. 12, 691). - Blättchen (aus Benzol). F: 1190.

1¹-Chlor-4-methoxy-toluol, 4-Methoxy-1-chlormethyl-beneol, 4-Methoxy-beneylchlorid, Anisylchlorid $C_8H_8OCl=CH_2Cl\cdot C_8H_4\cdot 0\cdot CH_8$ (8. 403). B. Aus Anisalkohol und Chlorwasserstoff in Äther unter Eiskühlung (Haller, Bauer, C. r. 158, 23). Aus Anisalkohol und $SOCl_2$ (H., B.). — Kp_{15} : 116—120°; D°: 1,072 (TIFFENEAU, Bl. [4] 9, 825).

8.5 - Dichlor • 4 - oxy - toluol, 2.6 - Dichlor - p - kresol C,H₀OCl₂ = CH₂·C₆H₂Cl₂·OH (S. 403). B. Durch Einw. von Chlor auf 4-Oxy-toluol-disulfonsaure-(3.5) in Wasser (Datta, MITTER, Am. Soc. 41, 2034). Aus 3.5-Dichlor-1-methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)on-(4) bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure (Auwers, B. 44, 800). — F: 38—39° (Au.), 39° (D., M.). — Die von Claus, Riemann (B. 16, 1599) beschriebene Form vom Schmelzpunkt 42° ist ein Hydrat $C_7H_6OCl_2+H_2O$ (Au.).

Kohlensäure-bis-[4-dichlormethyl-phenylester], Bis-[4-dichlormethyl-phenyl]-carbonat C_{1t}H₁₀O₂Cl₄ = (CHCl₂·C₂H₄·O)₂CO. B. Aus Di-p-tolyl-carbonat und Chlor bei 180° (RASCHIG, D. R. P. 233631; C. 1911 I. 1388; Frdl. 10, 163). — Krystalle (aus Alkohol). F: 108°. — Liefert bei der Verseifung p-Oxy-benzaldehyd.

2.8.6-Trichlor-4-oxy-toluol, 2.8.5-Trichlor-p-kresol $C_7H_5OCl_3 = CH_3 \cdot C_6HCl_3 \cdot OH$. B. In geringer Menge bei der Einw. von Chlor auf 4-Oxy-toluol-sulfonsaure-(3) in Wasser (DATTA, MITTER, Am. Soc. 41, 2034). — Krystalle (aus Eisessig). F: 85—86°.

2(?)-Brom-p.p-ditolyläther', 2(?)-Brom-4.4'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{13}OBr=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Brom auf p.p-Ditolyläther bei Gegenwart von etwas Jod in CS_2 (Mailhe, Murat, C. r. 154, 603; Bl. [4] 11, 293). — Kp₇₆₀: 330—333°. D¹⁰: 1,4170. n_D: 1,620.

2.2'(?) - Dibrom - p.p - ditolyläther, 2.2'(?) - Dibrom - 4.4' - dimethyl - diphenyläther C₁₄H₁₂OBr₂ = (CH₂·C₂H₂Br)₂O. B. Bei der Einw. von Brom auf p.p-Ditolyläther bei Gegenwart von etwas Jod in CS₂ (Malle, Murat, C. r. 154, 603; Bl. [4] 11, 294). — F: 131° (Zers.). Cook (Am. Soc. 33, 255) erhielt geringe Mengen eines Dibrom - 4.4' - dimethyl-diphenyläthers durch Erhitzen von p.p-Ditolyläther mit der berechneten Menge Brom auf 150°.

1¹-Brom-4-methoxy-toluol, 4-Methoxy-1-brommethyl-bensol, 4-Methoxy-bensyl-bromid, Anisylbromid C₈H₉OBr = CH₂Br·C₆H₄·O·CH₂. B. Aus Anisalkohol und HBr (Thypeneau, Bl. [4] 9, 826; Spath, M. 34, 2001). — Kp₁₃: 126° (Sp.); Kp₆: 129° (T.). D¹°: 1,395 (T.). — Färbt sich an der Luft nach einiger Zeit grünlich oder bräunlich (Sp.). Geht bei längerem Aufbewahren oder beim Erhitzen auf 130—140° unter Abspaltung von HBr in

Harze über (Sp.). Umsetzung mit Alkyl- und Arylmagnesiumhalogeniden: Sp.
Verbindung C₃₂H₂₂O₂. B. Neben wenig 4-Methoxy-diphenylmethan aus 4-Methoxybenzylbromid und Phenylmagnesiumjodid in Ather (Späth, M. 34, 2008). — Harz. Kp₁₀:

333-340° (Zers.).

3.5 - Dibrom - 4 - oxy - toluol, 2.6 - Dibrom - p - kresol C₂H₆OBr₂ = CH₂·C₆H₂Br₂·OH (S. 406). B. Aus p-Kresol bei Einw. von KBr, KBrO₃ und Salzsäure und Zusatz von KJ zur Reaktionslösung (Siegfried, Zimmermann, Bio. Z. 29, 376). Aus 1.3.5-Tribrom-1-methylcyclohexadien-(2.5)-on-(4) durch Einw. von siedendem Alkohol oder Aceton oder von Reduktionslösung (Siegfried, Zimmermann, Bio. Z. 20, 376). tionsmitteln (Autenrieth, Beuttel, Ar. 248, 123; vgl. Fries, Oehmee, A. 462, 16). — F: 54° (Au. B.), 49° (S., Z.). — Geht bei tagelanger Einw. von viel gesättigtem Bromwasser in 2.4.6.6-Tetrabrom-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) ("Tribromphenolbrom") über (Au., B.).

x.x.x-Tetrabrom-p.p-ditolyläther, x.x.x.x-Tetrabrom-4.4'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{10}OBr_4=(CH_3\cdot C_4H_3Br_8)_2O$. B. Durch Einw. von überschüssigem Brom auf p.p-Ditolyläther in CS₂ bei Wasserbadtemperatur im Sonnenlicht (Coox, Am. Soc. 38, 255). — Heligelbe Krystalle. Kp₄₀: 310—330°. Löslich in CS₂ und Petroläther, unlöslich in den meisten anderen Lösungsmitteln.

[β -Brom-äthyl]-[2.3.6-tribrom-4-methyl-phenyl]-äther $C_0H_0OBr_4=CH_3\cdot C_0HBr_3\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2Br$. B. Aus 2.3.6-Tribrom-p-kresol und Äthylenbromid in alkal. Lösung (Jacobs, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 444). - Krystalle (aus Eisessig). F: 50-51° (korr.). Leicht

löslich in Benzol und Aceton, schwerer in Alkohol.

Bromessigsäure-[3.3.6-tribrom-4-methyl-phenylester] $C_aH_aO_aBr_a = CH_a \cdot C_aHBr_a \cdot O \cdot CO \cdot CH_aBr$. B. Aus 2.3.6-Tribrom-p-kresol und Bromacetylbromid in alkal. Lösung (JACOBS, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 469). — Prismen (aus absol. Alkohol). F: 61° (korr.).

8.5.1-Tribrom - 4 - oxy - toluol, 2.6.4-Tribrom - p - kresol, 8.5 - Dibrom - 4 - oxy-bensylbromid C,H₂OBr₂ = CH₂Br·C₆H₂Br₂·OH (S. 408). B. Aus p-Kresol und überschüssigem Brom in Wasser (AUTENRIETH, BEUTTEL, Ar. 248, 115). — Geht bei tagelanger Einw. von viel überschüssigem Bromwasser in 2.4.6.6-Tetrabrom-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) ("Tribromphenolbrom") tiber.

x.x.x-Tribrom-4-oxy-toluol, x.x.x-Tribrom-p-kresol $C_1H_1OBr_3=C_1H_4Br_3\cdot OH^1$). B. Aus p-Kresol durch Einw. von KBr, KBrO₃ und Salzsaure und Zusatz von KJ zur Reaktionalösung, neben 3.5-Dibrom-4-oxy-toluol (Singurum, Zimmermann, Bio. Z. 29, 375). — Nadeln (aus Eisessig); F: 142°. Nadeln (aus Chloroform); F: 139°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Ligroin, Benzol und Eisessig.

2.8.5.6-Tetrabrom-4-oxy-toluol, 2.8.5.6-Tetrabrom-p-kresol $C_1H_4OBr_4 = CH_3 \cdot C_6Br_4 \cdot OH \ (S. 409)$. B. Durch Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₃ auf p-Kresol-methyläther oder p-Kresol-äthyläther (BONNEAUD, Bl. [4] 7, 780). — F: 198—199°.

[\$\beta\$-Brom-\text{athyl}=[2.3.5.6-tetrabrom-4-methyl-phenyl]-\text{ather C}_0H_0OBr_s=CH_s\C_0Br_4\cdot O\cdot CH_3\cdot CH_3Br. B. Aus 2.3.5.6-Tetrabrom-p-kresol und Athylenbromid in alkal. Lösung (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 445). — Nadeln (aus Eisessig). F: 106—107,5\cdot Chem.

2-Jod-4-methoxy-toluol, Methyl-[8-jod-4-methyl-phenyl]-äther $C_8H_8OI = CH_3 \cdot C_8H_8I \cdot O \cdot CH_8$. Neben 3-Jod-4-methoxy-toluol bei der Einw. von Chlorjod in Eisessig auf Methyl-p-tolyl-äther (Willeboot, Schloss, B. 44, 1709). — Blättchen (aus Alkohol). F:75°.

2-Jodoso-4-methoxy-toluol $C_0H_0O_3I = CH_3 \cdot C_0H_3(IO) \cdot O \cdot CH_3$. B. Man leitet in eine Lösung von 2-Jod-4-methoxy-toluol in Ligroin Chlor ein und behandelt das entstandene 5-Methoxy-2-methyl-phenyljodidchlorid mit $10^{\circ}/_{0}$ iger Natronlauge (Willigeroff, Schloss, B. 44, 1710). — Gelbliches, amorphes Pulver. Verpufft bei 176°. Zerfällt beim Kochen mit Wasser oder bei der Einw. von NaOCl-Lösung. — Salzsaures Salz, 5-Methoxy-2-methyl-phenyljodidchlorid $C_0H_0OCl_3I = CH_3 \cdot C_0H_3(ICl_3) \cdot OCH_3$. B. s. o. Orangegelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 58—60°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig und Äther, sehr wenig in Ligroin. Mehrere Tage beständig. — Acetat $C_{12}H_{13}O_3I = CH_3 \cdot C_0H_3(O \cdot CH_3) \cdot I(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$. Krystalle. F: 120—122°.

Phenyl-[5-methoxy-2-methyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{15}O_{2}I=CH_{2}\cdot C_{2}H_{3}\cdot O\cdot CH_{3}\cdot I(C_{2}H_{3}\cdot OH.$ — Jodid $C_{14}H_{14}OI\cdot I.$ B. Aus 5-Methoxy-2-methyl-phenyljodid-chlorid durch Umsetzung mit Quecksilberdiphenyl und Wasser und Behandlung des entstandenen Chlorids mit KJ (WILLGEBODT, SCHLOSS, B. 44, 1711). — Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 166°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.

8-Jod-4-methoxy-toluol, Methyl-[2-jod-4-methyl-phenyl]-äther $C_3H_0OI=CH_3$ · $C_4H_3I\cdot O\cdot CH_3$ (8. 411). B. Neben 2-Jod-4-methoxy-toluol bei der Einw. von Chlorjod in Eisessig auf p-Kresolmethyläther (Willgerodt, Schloss, B. 44, 1709). — Beim Einleiten von Chlor in eine Ligroinlösung entsteht ein sehr zersetzliches Jodidchlorid.

Phenyl-[6-methoxy-8-methyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{15}O_{2}I=CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}\cdot O\cdot CH_{3}\cdot I(C_{6}H_{3})\cdot OH$. — Jodid $C_{14}H_{14}OI\cdot I$. B. Man leitet Chlor in eine Lösung von 3-Jod-4-methoxy-toluol in Ligroin, behandelt das entstandene Jodidchlorid mit Quecksilberdiphenyl und Wasser und setzt das so erhaltene Jodoniumchlorid mit KJ um (Willowfodt, Schloss, B. 44, 1709). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 181°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Färbt sich am Licht etwas dunkler.

3.5-Dijod-4-oxy-toluol, 2.6-Dijod-p-kresol $C_7H_6OI_2$,= $CH_3 \cdot C_6H_3I_3 \cdot OH$ (S. 411).

B. Zur Bildung aus p-Kresol und Jod in ammoniakalischer Lösung vgl. noch DATTA, PROSAD,

Am. Soc. 39, 443. — F: 62°.

- 2-Nitro-4-oxy-toluol, 8-Nitro-p-kresol C₇H₇O₃N = CH₃·C₆H₃(NO₃)·OH (S. 411), B. Aus Di-p-tolyl-carbonat durch Nitrieren mit absol. Salpetersäure in konz. Schwefelsäure und nachfolgendes Verseifen, neben geringen Mengen 3-Nitro-4-oxy-toluol und 2.3 (oder 2.5)-Dinitro-4-oxy-toluol (Holleman, Hoefflake, R. 36, 272; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 206-638; C. 1909 I, 965; Frdl. 9, 151). F: 79° (H., H.). Ist mit Wasserdampf nicht flüchtig (H., H.).
- 2-Nitro-4-methoxy-toluol, Methyl-[8-nitro-4-methyl-phenyl]-äther $C_0H_0O_0N=CH_0\cdot C_0H_0(NO_0)\cdot O\cdot CH_0$ (8. 411). Darstellung durch Nitrieren von p-Toluidin mit Salpeterschwefelsäure zu 2-Nitro-4-amino-toluol, Ersatz von NH0 durch OH und Methylieren mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung: ULLMANN, DOOTSON, B. 51, 19.
- 3-Nitro-4-methyl-phenoxyessigsäure C₅H₅O₅N = CH₂·C₂H₃(NO₂)·O·CH₂·CO₂H.

 B. Aus 3-Nitro-p-kresol durch Erhitzen des Natriumsalzes mit Chloressigsäureäthylester auf 130—175° und Verseifen des erhaltenen Esters mit Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 39, 2193). Gelbliche Krystalle (aus Toluol). F: 151—154° (korr.). Löst sich in Essigsäure und heißem Toluol farblos, in heißem Wasser mit gelber Farbe.

 ^{2.3.6-}Tribrom-p-kresol s. Hptw. Bd. VI, S. 408; über 2.3.5-Tribrom-p-kresol vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. І. 1920] Конк, Weissberg, M. 45, 299

- 3-Nitro-4-oxy-toluol, 2-Nitro-p-kresol C₇H₇O₂N = CH₈·C₆H₈(NO₂)·OH (S. 412).

 B. In geringer Menge beim Nitrieren von Di-p-tolyl-carbonat und nachfolgenden Verseifem (Holleman, Hoeflake, R. 36, 273). Bei der Nitrierung von p-Fluor-toluol mit Salpetersäure (D: 1,48) bei 0° (Slothouwer, C. 1914 II, 1431). F: 32° (Sl.; H., H.); E: 31,8° (H., H.). ng: 1,574 (H., H.). Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Balv, Tuor, Marsben, Soc. 97, 582. Gibt beim Bromieren 5-Brom-3-nitro-4-oxy-toluol (Thiele, Eighwede, A. 311, 375; Raiford, Am. Soc. 41, 2072). Gibt mit Jod in ammonia-kalischer Lösung 5-Jod-3-nitro-4-oxy-toluol (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 446). Die beim Erwärmen mit kone. Schwefelsäure (Schultz, Löw, B. 42, 577; 43, 1899) erhaltene Verbindung ist nicht β-Acetyl-sorylsäure, sondern 5-Oxo-3-methyl-2.5-dihydro-furan-essigsäure-(2) (Syst. No. 2619) (Paulx, Glimour, Will, A. 403, 120, 129; P., W., A. 416, 6); neben dieser Verbindung entstehen geringe Mengen 5-Nitro-4-oxy-toluol-sulfonsäure-(3) (Sch., L.) und 6-Oxy-4-methyl-pyridin-carbonsäure-(2) (Sch., L.; P., G., W., A. 403, 165). Verhalten bei der Stickstoff-Bestimmung nach Kjeldahl: Margosches, Vogel, B. 52, 1994.
- 8-Nitro-4-methoxy-toluol, Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-äther $C_0H_0O_3N=CH_3\cdot C_0H_3(NO_3)\cdot O\cdot CH_3$ (8. 412). B. Aus 3-Nitro-4-oxy-toluol durch Erhitzen mit Dimethylsulfat und K_2CO_3 in Xylol (Robinson, Soc. 109, 1088).
- 8-Nitro-4-āthoxy-toluol, Äthyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-āther $C_0H_{11}O_2N=CH_3 \cdot C_0H_{12}(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_3$ (S. 412). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Bally, Tuck, Marsden, Soc. 97, 582.
- 2-Nitro-4-methyl-phenoxyaceton $C_{10}H_{11}O_4N=CH_3\cdot C_0H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus dem Kaliumsalz des 3-Nitro-4-oxy-toluols und Chloraceton (König, Becker, J. pr. [2] 85, 384). Prismen. F: 75°. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 3.6-Dimethyl-phenmorpholin und 7-Chlor-3.6-dimethyl-phenmorpholin (Syst. No. 4194).
- [β -Oxy- γ -dimethylamino-propyl]-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-äther, β -Oxy- α -[2-nitro-4-methyl-phenoxy]- γ -dimethylamino-propan $C_{12}H_{18}O_4N_4=CH_3\cdot C_4H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot (NCH_2)_2$. B. Aus dem [2-Nitro-4-methyl-phenyl]-äther des Glycids (Syst. No. 2380) und Dimethylamin in Benzol bei 100° im Einschlußrohr (Brenans, Bl. [4] 13, 531). Dunkelgelbes Öl.
- 8-Nitro-4-methoxy-1-chlormethyl-benzol, 1^1 -Chlor-3-nitro-4-methoxy-toluol, 8-Nitro-4-methoxy-benzylchlorid $C_6H_8O_3NCl=CH_2Cl\cdot C_6H_3(NO_3)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 3-Nitro-4-methoxy-benzylalkohol durch Kochen mit konz. Salzsäure (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 676). Krystalle (aus CCl_4). F: 86° (korr.). Leicht löslich in Benzol, löslich in Ather, schwer löslich in Alkohol und CCl_4 .
- 3-Nitro-4-acetoxy-1-chlormethyl-benzol, 1¹-Chlor-3-nitro-4-acetoxy-toluol, 3-Nitro-4-acetoxy-benzylchlorid $C_9H_8O_4NCl=CH_2Cl\cdot C_9H_8(NO_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Behandlung von 3-Nitro-4-oxy-benzylchlorid mit Acetanhydrid in Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 672). Gelbliche Blättchen (aus 85 $^{\circ}$ /oigem Alkohol). F: 59,5—60 $^{\circ}$ (korr.). Leicht löslich in Benzol und Äther.
- 5-Brom-3-nitro-4-oxy-toluol, 6-Brom-2-nitro-p-kresol $C_7H_8O_3NBr=CH_3$ · $C_6H_2Br(NO_3)\cdot OH$ (S. 413). B. Aus 2-Nitro-p-kresol und Brom in Chloroform bei Gegenwart von Eisenspänen (RAIFORD, Am. Soc. 41, 2072). F: 69°.
- 2.5-Dibrom-3-nitro-4-oxy-toluol, 3.6-Dibrom-2-nitro-p-kresol $C_7H_5O_3NBr_2=CH_3\cdot C_8HBr_2(NO_2)\cdot OH$. Ist die im Hptw.~(S.~414) als 2.5-oder 5.6-Dibrom-3-nitro-4-oxy-1-methyl-benzol bezeichnete Verbindung (ZINOKE, KEMPF, B. 44, 423). B. Durch Behandeln von 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (Z., K.).
- 2.5.1¹-Tribrom-3-nitro-4-oxy-toluol, 3.6.4¹-Tribrom-2-nitro-p-kresol, 2.5-Dibrom-3-nitro-4-oxy-bensylbromid C₇H₄O₂NBr₂ = CH₂Br·C₄HBr₂(NO₂)·OH. B. Aus 2.5.1²-Tribrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol (Syst. No. 556) durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (ZINGEE, FROHNEBEEG, KEMPF, A. 381, 41). Gelbe Nadeln (aus Benzin). F: 118° bis 119°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol. Gibt mit Soda und Alkalien eine dunkelrote Verbindung, die sich langsam mit rotgelber Farbe löst. Liefert beim Kochen mit Methanol Methyl-[2.5-dibrom-3-nitro-4-oxy-bensyl]-äther.
- 5-Jod-2-nitro-4-methoxy-toluol, Methyl-[6-jod-3-nitro-4-methyl-phenyl]-äther $C_3H_3O_3NI=CH_3\cdot C_6H_4I(NO_3)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 6-Nitro-3-amino-4-methoxy-toluol durch Diazotieren und Behandeln der Diazolösung mit KI (ROBINSON, Soc. 109, 1088). Nadeln (aus Methanol). F: 118°. Gibt mit rauchender Salpetersäure 2.5-Dinitro-4-methoxy-toluol und 2.5.6-Trinitro-3-oxy-4-methoxy-toluol.
- 5-Jod-8-nitro-4-oxy-toluol, 6-Jod-8-nitro-p-kresol C₁H₂O₂NI = CH₂·C₂H₄I(NO₂)·OH. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus 2-Nitro-p-kresol durch Einw. von Jod und Kalium-jodid in ammoniakalischer Lösung (DATTA, PROSAD, Am. Soc. 39, 446). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 83,5°. NH₄C₁H₂O₂NI. Orangerote Krystalle (aus Wasser). F: 195—200°.

- 3-Nitro-4-acetoxy-1-jodmethyl-benzol, 1¹-Jod-3-nitro-4-acetoxy-toluol, 3-Nitro-4-acetoxy-benzyljodid $C_9H_8O_4NI=CH_8I\cdot C_9H_8(NO_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. B. Aus 3-Nitro-4-acetoxy-benzylchlorid und NaI in Aceton (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 672). Fast farblose Nadeln (aus 85°), jegem Alkohol). F: 65,5—68° (korr.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Ather.
- 2.3 (oder 2.5)-Dinitro-4-oxy-toluol, 2.3 (oder 2.5)-Dinitro-p-kresol $C_7H_6O_5N_2=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot OH$. B. In geringer Menge bei Einw. von absol. Salpetersäure auf Dip-tolyl-carbonat in konz. Schwefelsäure und nachfolgender Verseifung (Holleman, Hoeflake, R. 36, 276). Gelbliche Nadeln. F: 159°. Mit Wasserdampf flüchtig.
- 2.5-Dinitro-4-methoxy-toluol, Methyl-[2.5-dinitro-4-methyl-phenyl]-äther $C_8H_8O_5N_2=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 5-Jod-2-nitro-4-methoxy-toluol durch Auflösen in rauchender Salpetersäure (Robinson, Soc. 109, 1089). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 126°.
- 3.5-Dinitro-4-oxy-toluol, 2.6-Dinitro-p-kresol $C_7H_6O_5N_2=CH_3\cdot C_6H_4(NO_2)_2\cdot OH$ (S. 414). B. Durch Einw. von Stickoxyden auf 4-Oxy-toluol-sulfonsäure-(3) (DATTA, VARMA, Am. Soc. 41, 2041) und auf das Sulfurierungsprodukt der p-Kresotinsäure (D., V., Am. Soc. 41, 2046). Darst. Man erwärmt p-Kresol 1 Tag mit 2 Gewichtsteilen konz. Schwefelsäure und versetzt nach dem Erkalten mit der berechneten Menge Salpetersäure (D: 1,25) (BORSCHE, FIEDLER, B. 46, 2122 Anm. 2). Gelbe Nadeln (aus Äther). F: 82° (Relly, Hickinbottom, Soc. 115, 179), 84° (D., V.). Gibt mit p-Toluolsulfordid und Diäthylanilin bei 85° p-Toluolsulfonsäure-[2.6-dinitro-4-methyl-phenylester] und wenig 4-Chlor-3.5-dinitro-toluol (B., F.).
- x.x.x.x-Tetranitro-p.p-ditolyläther, x.x.x-Tetranitro-4.4'-dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{10}O_9N_4 = CH_3 \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot O \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von p.p-Ditolyläther mit rauchender Salpetersäure in Eisessig (Mailhe, Bl. [4] 13, 171). Gelbe Nadeln. F: 84°. Geht beim Kochen mit verd. Kalilauge in ein rotes, amorphes, hochschmelzendes Produkt über.
- 1¹-Azido-4-methoxy-toluol, p-Methoxy-benzylazid $C_8H_9ON_3=N_3\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. Vgl. hierüber Curtius, J. pr. [2] 85, 446.

Schwefelanalogon des p-Kresols und seine Derivate.

4-Mercapto-toluol, Thio-p-kresol, p-Tolylmercaptan C₇H₈S = CH₃·C₆H₄·SH (S. 416). B. Durch Einw. von Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und Phosphoniumjodid bei 75—100° auf p-Toluolsulfochlorid, p-Toluolsulfamid und N-substituierte p-Toluolsulfamide (E. Fischer, B. 48, 96, 100). — F: 43—44° (F.). — Wird durch FeCl₃ in essigsaurer Lösung zu p.p-Ditolyldisulfid oxydiert (Zincer, Frohneberg, B. 43, 840); p.p-Ditolyldisulfid entsteht auch durch Einw. von SO₂Cl₃ in Äther (Holmberg, B. 43, 222). Gibt mit Chlor in Eissis p-Toluolsulfochlorid, mit Brom in Eisessig p-Toluolsulfobromid, mit 2 Tln. Brom in CCl₄ bei 100° 2.2′-Dibrom-4.4′-dimethyl-diphenyldisulfid, mit 3,3 Tln. Brom in CCl₄ bei 100° 2.5.2′.5′-Tetrabrom-4.4′-dimethyl-diphenyldisulfid (Z., Fr., B. 42, 2722 Anm.; 43, 840). Einw. von Hg(NO₃)₂ auf Thio-p-kresol: Rây, Guha, Soc. 115, 1152. Das Natriumsalz gibt mit siedendem Chloroform oder mit CCl₄ in siedendem Alkohol Trithioorthoameisensäure-trip-tolylester (Arndt, A. 384, 338). Trithioorthoameisensäure (Houben, Schultze, B. 44, 3240). Thio-p-kresol gibt mit 1¹/₂ Mol Oxalylchlorid in Äther Thiooxalsäure-S.p-tolylester-chlorid; bei Anwendung von weniger Oxalylchlorid entsteht Dithiooxalsäure-S.S-dip-tolylester (Stollé, B. 47, 1130). Thio-p-kresol gibt beim Erwärmen mit Thionylanilin p.p-Ditolyltrisulfid (Holmberg, B. 43, 226). — Erzeugt auf der Haut Ekzeme (Houben, Schultze, B. 44, 3240). — Pb(S·C₇H₇)₂. Citronengelbe Kryställehen (Kehemann, Sava, B. 45, 2896). — Pb(S·C₇H₇)₂. Citronengelbe Kryställehen (Kehemann, Sava, B. 45, 2896).

Methyl-p-tolyl-sulfid, Thio-p-kresol-methyläther C₈H₁₀S = CH₃·C₆H₄·S·CH₃ (S. 417). B. Beim Erwärmen einer wäßr. Lösung von Dimethyl-p-tolyl-sulfoniumhydroxyd (Kehrmann, Sava, B. 45, 2897). — Gibt mit Chlor in Eisessig Trichlormethyl-p-tolyl-sulfid (Zincke, Frohneberg, B. 43, 845). Liefert mit Brom in Eisessig unter Kühlung Methyl-p-tolyl-sulfiddibromid, in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur Methyl-[3-brom-4-methyl-phenyl]-sulfiddibromid, in CCl₄ bei 110° Methyl-[2.5-dibrom-4-methyl-phenyl]-sulfid, ohne Lösungsmittel bei 100° 3.3′-Dibrom-4.4′-dimethyl-diphenyldisulfid (Z., F., B. 43, 841, 843).

Methyl-p-tolyl-sulfoxyd $C_8H_{10}OS = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot SO \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-p-tolyl-sulfid durch Oxydation mit 1 Mol $30^9/_0$ igem Wasserstoffperoxyd oder mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (ZINCKE, FROHNEBERG, B. 43, 846). Aus Methyl-p-tolyl-sulfiddibromid und verd. Natronlauge (Z., FROH.). — Zerfließliche Krystalle. F: $50-54^9$. Kp₃₈: 168^9 .

Methyl-p-tolyl-sulfiddibromid $C_0H_{10}Br_2S=CH_2\cdot C_0H_4\cdot SBr_2\cdot CH_2$. B. Aus Methylp-tolyl-sulfid und Brom in Eisessig unter Kühlung (Z., Froh., B. 43, 843). Aus Methylp-tolyl-sulfoxyd und konz. Bromwasserstoffsäure (Z., Froh.). Gelbrote Nadeln. F: 55° bis 60° (Zers.). Schwer Islich in kaltem Äther und Benzin, leichter in Chloroform und Benzol. Spaltet beim Aufbewahren oder beim Erwärmen mit Lösungsmitteln HBr ab. Zieht an der Luft Wasser an und geht in ein Gemisch von Sulfoxyd und bromiertem Sulfoxyd über. Gibt mit verd. Natronlauge Methyl-p-tolyl-sulfoxyd.

Methyl-p-tolyl-sulfiddijodid C₂H₁₀L₂S = CH₂·C₂H₄·SL₂·CH₃. B. Aus Methyl-p-tolyl-sulfid und Jod in Petroläther (FROMM, A. 896, 99). Dunkelblaue Nadeln. F: 40°.

Methyl-p-tolyl-sulfon $C_8H_{10}O_8S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_3\cdot CH_3$ (S. 417). B. Aus Methylp-tolyl-sulfid und überschüssigem Wasserstoffperoxyd in warmem Eisessig (ZINOKE, FROHNEBERG, B. 43, 848). — Tafeln (aus Benzol-Benzin). F: 89°. Leicht löslich in Benzol, Aceton, Eisessig und Chloroform, schwerer in Äther und Benzin.

Dimethyl-p-tolyl-sulfoniumhydroxyd C₂H₁₄OS = CH₂·C₆H₄·S(CH₂)₂·OH (S. 417).

B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht beim Erhitzen von 1 Mol Thio-p-kresol-blei mit 5 Mol Dimethylsulfat auf 100° (Kehrmann, Sava, B. 45, 2896). — Die freie Base wurde nicht isoliert; die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch und schmeckt laugig; beim Eindunsten, auch unter vermindertem Druck, entsteht Methyl-p-tolyl-sulfid. — C₂H₁₂S·Cl+HgCl₂. Nadeln. F: 118—120°. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser sowie in Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in gesättigter NaCl-Lösung. — 2C₂H₁₂S·Cl+PtCl₄. Rötlichgelbes Krystallpulver. Fast unlöslich in Wasser. — Pikrat C₂H₁₃S·O·C₆H₂O₆N₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser).

[4-Brom-phenyl]-p-tolyl-sulfid, 4'-Brom-4-methyl-fiphenylsulfid $C_{12}H_{11}BrS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_6H_4Br$. B. Beim Erhitzen von Thio-p-kresol-blei mit p-Dibrombenzol auf 225° im Autoklaven (Bourgeois, Fouassin, Bl. [4] 9, 942; R. 30, 433). — Blättchen. F: 82,5°. Kp₁₄: 200,5°. Leicht löslich in Ather und CS₂, schwer in kaltem Alkohol.

Phenyl-p-tolyl-sulfon, 4-Methyl-diphenylsulfon $C_{13}H_{18}O_{3}S = CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot SO_{3} \cdot C_{6}H_{5}$ (S. 418). B. Kinetik der Bildung aus p-Toluolsulfochlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ bei 30°: OLIVIEE, R. 33, 249; vgl. a. R. 35, 112, 114. — Umsetzung mit p-Brom-benzolsulfonsäurebromid und AlBr₃: O., R. 37, 94. — $C_{13}H_{19}O_{2}S + AlCl_{3}$. Kryoskopisches Verhalten in Benzol: O., R. 35, 176. Einfluß auf die Reaktion zwischen p-Chlor-benzolsulfonsäurechlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃: O., R. 35, 114.

[4-Brom-phenyl]-p-tolyl-sulfon, 4'-Brom-4-methyl-diphenylsulfon $C_{13}H_{11}O_{2}BrS = CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot SO_{3} \cdot C_{6}H_{4}Br$. B. Aus p-Brom-benzolsulfonsäurechlorid und Toluol in Gegenwart von AlCl₂ (Böeseken, R. 30, 139); Kinetik dieser Reaktion bei 30°: OLIVIER, R. 33, 161. — F: 130,5°; Kp₁₇: 255° (B.). — Einw. von Schwefel bei 200—250°: B.

[4-Jod-phenyl]-p-tolyl-sulfon, 4'-Jod-4-methyl-diphenylsulfon $C_{12}H_{11}O_2IS = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot SO_2 \cdot C_4H_4I$. B. Aus p-Jod-benzolsulfonsäurechlorid und Toluol bei Gegenwart von AlCl₂ (Willgerodt, Plocksties, J. pr. [2] 85, 199). — Rhomben (aus Alkohol). F: 162°.

Von AlCia (WILLGERODT, PLOCKSTIES, J. pr. [2] 36, 199). — Knomben (aus Alkonol). F: 102°.

[4 - Jodoso - phenyl] - p - tolyl - sulfon, 4' - Jodoso - 4 - methyl - diphenylsulfon C₁₈H₁₁O₂IS = CH₃·C₆H₄·SO₂·C₆H₄·IO₂.

B. Das Chlorid entsteht aus [4-Jod-phenyl]-p-tolyl-sulfon und Chlor in Chloroform unter Eiskühlung; man verreibt das Chlorid mit Sodaldsung und fügt später etwas Natronlauge zu (WILLGERODT, PLOCKSTIES, J. pr. [2] 85, 199, 201). — Schwach gelbes Pulver. Zersetzt sich bei 197°. — 4-[p-Tolyl-sulfon]-phenyljodidohlorid C₁₉H₁₁O₂Cl₂IS = CH₃·C₆H₄·SO₂·C₆H₄·ICl₂. Schwefelgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 120°. Gibt mit 2 Mol Pyridin eine amorphe Verbindung, die sich bei 118—120° zersetzt. — Acetat C₁₇H₁₇O₄IS = CH₃·C₆H₄·SO₂·C₆H₄·I(O:CO·CH₃)₃. Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 180°.

[4-Jodo-phenyl]-p-tolyl-sulfon, 4'-Jodo-4-methyl-diphenylsulfon $C_{12}H_{11}O_4IS = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot SO_3 \cdot C_4H_4 \cdot IO_3$. B. Aus dem Chlorid des 4'-Jodoso-4-methyl-diphenylsulfons und NaOCl-Lösung (Willgebodt, Plocksties, J. pr. [2] 35, 201). — Pulver. Zersetzt sich bei 320°. Leicht löslich in Eisessig, sohwer in Wasser.

Phenyl-[4-p-tolylsulfon-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{10}H_{17}O_0IS = CH_0 \cdot C_0H_4 \cdot SO_0 \cdot C_0H_4 \cdot I(C_0H_0) \cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht aus dem Chlorid des 4'-Jodoso-4-methyl-diphenylsulfons und 1 Mol Quecksilberdiphenyl in Wasser bei 50° (WILLGERODT, PLOCKSTIES, J. pr. [2] 85, 202). — $C_{10}H_{10}O_0SI \cdot CI + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 132°. — $2C_{10}H_{10}O_2SI \cdot CI + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 178°.

m.p-Ditolylsulfon, 3.4'-Dimethyl-diphenylsulfon C₁₄H₁₄O₂S = CH₃·C₂H₄·SO₃·C₅H₄·CH₃. B. Aus 6-Amino-3.4'-dimethyl-diphenylsulfon durch Diagotieren und Kochen mit Alkohol in Gegenwart einer-geringen Menge Kupfersalz (Witt, Uzaményi, B. 48, 306). Aus m-Toluolsulfonsäurechlorid und Toluol bei Gegenwart von AlCl₃ (W., Uz.). — Nadeln (aus Eisessig). F: 116.

p.p-Ditolylsulfid, 4.4'-Dimethyl-diphenylsulfid $C_{14}H_{14}S = (CH_3 \cdot C_4H_4)_2S$ (S. 419). B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von S_2Cl_2 und $AlCl_3$ auf Toluol (BÖESEKEN, KONING, R. 30, 135). Aus p-Toluolsulfamid und Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) bei 100° im Einschlußrohr (E. FISCHER, B. 48, 96).

p.p.-Ditolylsulfon, 4.4'-Dimethyl-diphenylsulfon $C_{14}H_{14}O_{2}S = (CH_{3} \cdot C_{6}H_{4})_{2}SO_{2}$ (S. 419). B. Zur Bildung aus p-Toluolsulfochlorid, Toluol und AlCl₃ vgl. BÖESEKEN, R. 30, 139. — F: 157°. — Einw. von Schwefel bei 200—250°: B.

 $a.\beta$ -Bis-p-tolylmercapto-äthan, Äthylen-bis-p-tolylsulfid $C_{16}H_{18}S_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH_3\cdot S\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot S\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot S\cdot C_6H_$

α-p-Tolylmercapto-β-p-tolylsulfoxyd-äthan $C_{16}H_{18}OS_2 = CH_3 \cdot C_9H_4 \cdot SO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. — Athylen-bis-p-tolylsulfid-dijodid $C_{16}H_{18}I_8S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SI_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Athylen-bis-p-tolylsulfid und Jod in heißem Eisessig (Fromm, Razziss, A. 374, 103). Dunkelrote bis stahlblaue Nadeln (aus Eisessig). F: 83°. Gibt mit basischen Stoffen Athylen-bis-p-tolylsulfid.

a, β - Bis - p - tolylsulfoxyd - äthan, Äthylen-bis-p-tolylsulfoxyd $C_{16}H_{18}O_2S_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO \cdot C_8H_4 \cdot CH_5$. B. Aus Äthylen-bis-p-tolylsulfid durch Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,35) und Kochen des öligen Reaktionsproduktes mit Wasser oder durch Oxydation mit CrO₃ oder H_2O_3 in Eisessig (Fromm, Ratziss, A. 374, 98). Aus Äthylen-bis-p-tolylsulfid-tetrabromid durch Behandlung mit Eiswasser und Sodalösung (F., R., A. 374, 103). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 166° (Zers.). — Wird durch Zinkstaub und Eisessig zu Äthylen-bis-p-tolylsulfid reduziert. Gibt mit HBr in Chloroform Äthylen-bis-p-tolylsulfid-tetrabromid. Liefert mit Brom in Chloroform eine Verbindung $C_{16}H_{18}O_2Br_4S_2$ (gelbe bis rote Prismen; F: 96°). — Äthylen-bis-p-tolylsulfid-tetrabromid $C_{16}H_{18}Br_4S_3$ = $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SBr_2 \cdot CH_2 \cdot C_8H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Äthylen-bis-p-tolylsulfid und Brom in Chloroform (F., R., A. 374, 102). Aus Äthylen-bis-p-tolylsulfoxyd und HBr in Chloroform (F., R.). Rote Krystalle. F: 68—69°. Zersetzt sich beim Aufbewahren oder beim Auflösen in Alkohol oder Eisessig. Gibt bei Behandlung mit Eiswasser und Sodalösung Äthylen-bis-p-tolylsulfoxyd. — Äthylen-bis-p-tolylsulfid-tetrajodid $C_{16}H_{18}I_4S_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SI_2 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot SI_3 \cdot C_6H_4 \cdot SI_3$

α-p-Tolylsulfoxyd-β-p-tolylsulfon-äthan $C_{16}H_{18}O_3S_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot SO\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus Äthylen-bis-p-tolylsulfid und CrO₃ in Eisessig (Fromm, Raiziss, A. 374, 100). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 148°.

 $a.\beta$ -Bis-p-tolylsulfon-äthan, Äthylen-bis-p-tolylsulfon $C_{16}H_{18}O_4S_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot SO_3\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot (S.~419)$. B. Aus Äthylen-bis-p-tolylsulfid durch Oxydation mit CrO_3 oder $KMnO_4$ in Eisessig (Fromm, Raiziss, A. 374, 100). — F: 199—200°.

Formaldehyd-di-p-tolylmercaptal, Methylen-bis-p-tolylsulfid $C_{15}H_{16}S_2=(CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot S)_2CH_2$. B. Aus Thio-p-kresol und überschüssigem Formaldehyd in Eisessig (Fromm, Forster, v. Scherschewitzki, A. 394, 348). — Ölig.

Methylen-bis-p-tolylsulfoxyd $C_{15}H_{16}O_2S_2=(CH_2\cdot C_6H_4\cdot SO)_2CH_2$. B. Aus Formaldehyd-di-p-tolylmercaptal und Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Fromm, Forster, v. Scherschewitzei, A. 394, 348). — Nadeln (aus Alkohol). F: 45°. — Methylen-bis-p-tolylsulfid-tetrajodid $C_{18}H_{16}I_4S_2=(CH_2\cdot C_6H_4\cdot SI_2)_2CH_2$. B. Aus Formaldehyd-di-p-tolylmercaptal und Jod in Petroläther (Fr., A. 396, 100). Aus Methylen-bis-p-tolylsulfoxyd und HI in Chloroform (Fr.). Dunkle Krystalle. F: 68—70°. Löslich in Äther.

Methylen-bis-p-tolylsulfon $C_{18}H_{16}O_4S_2 = (CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot SO_2)_2CH_2$. B. Durch Oxydation von Formaldehyd-di-p-tolylmercaptal mit KMnO₄ (Fromm, Forster, v. Scherschewitzel, A. 394, 348). — Nadeln (aus Alkohol). F: 135°. — Gibt mit Methyljodid und alkoh. Kalilauge Athyliden-bis-p-tolylsulfon; reagiert analog mit Athyljodid.

a.a-Bis-p-tolylsulfon-athan, Athyliden-bis-p-tolylsulfon $C_{16}H_{18}O_4S_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2)_2CH \cdot CH_3$. B. Aus Methylen-bis-p-tolylsulfon durch Einw. von CH_3 und alkoh. Kallauge (Frome, Forster, v. Scherschewitzel, A. 394, 349). — Nadeln (aus Alkohol). F: 156°.

a.a-Bis-p-tolylsulfon-propan $C_{17}H_{20}O_4S_3=(CH_2\cdot C_2H_4\cdot SO_4)_3CH\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus Methylen-bis-p-tolylsulfon durch Einw. von C_2H_4 I und alkoh. Kalilauge (Fromm, Forster, v. Scherschewferen, A. 394, 349). — Prismen (aus Alkohol). F: 189°.

 $\beta.\beta$ -Bis-p-tolylmereapto-propan, Aceton-di-p-tolylmereaptol $C_{17}H_{20}S_2=(CH_2\cdot S)_2C(CH_2)_2$. B. Aus Thio-p-kresol und Aceton unter der Einw. von Chlorwasserstoff (Fromm, Raiers, A. 874, 102) oder von Eisessig (Fr., Forster, v. Scherschewitzki,

BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. VI.

A. 394, 348). — Nadeln (aus Alkohol). F: 66° (Fe., R.), 64—65° (Fe., Fo., v. Sce.). — Gibt mit Brom in Chloroform unter Eiskühlung Di-p-tolyl-disulfid (Fe., R., A. 374, 105).

 $\beta.\beta$ -Bis-p-tolylsulfoxyd-propan $C_{17}H_{20}O_2S_3=(CH_3\cdot C_4H_4\cdot SO)_4C(CH_3)_3$. B. Aus Aceton-di-p-tolylmercaptol und Wasserstoffperoxyd in Eiscessig (Fromm, Forster, v. Scherschewitzer, A. 394, 348). — Prismen (aus Alkohol). F: 75—76°.

 β , β -Bis-p-tolylsulfon-propan $C_{17}H_{20}O_4S_2=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2)_2C(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von KMnO₄ auf in Petroläther gelöstes Aceton-di-p-tolylmercaptol (Fromm, Forster, v. Scherschewitzki, A. 394, 349). — Nadeln (aus Alkohol). F: 147—148°.

p-Tolylsulfon-aceton $C_{10}H_{18}O_3S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot (S.~421)$. F: 52°; leicht löslich in kalter Natronlauge (Tröger, Beck, J. pr. [2] 87, 293).

Trithioorthoameisensäure-bis-[4-chlor-phenylester]-p-tolylester $C_{20}H_{16}Cl_2S_3 = CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH(S \cdot C_6H_4Cl)_2$. B. Aus Tetrathioorthokohlensäure-tris-[4-chlor-phenyl-ester]-p-tolylester durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (ARNDT, A. 396, 21). — Blätter (aus Eisessig). F: 96—97°.

Trithioorthoameisensäure - tri - p - tolylester, Tris - p - tolylmercapto - methan $C_{32}H_{32}S_3 = (CH_3\cdot C_4H_4\cdot S)_3CH$. B. Durch Kochen von Thio-p-kresol mit 2 Tln. wasserfreier Ameisensäure (Houben, Schultze, B. 44, 3240). Durch Kochen von Thio-p-kresol-natrium mit Chloroform oder mit CCl_4 in Alkohol (Arnot, A. 384, 338). Durch Reduktion von Tetrathioorthokohlensäure-tetra-p-tolylester mit Zinkstaub und Eisessig (A., A. 384, 340). — Blätter (aus Alkohol). F: 109° (H., Sch.), 111° (A.).

p-Tolyl-chloracetyl-sulfid, Chlorthioessigsäure-S-p-tolylester $C_9H_9OClS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CO\cdot CH_4Cl$ (8. 421). Ist als p-Tolylmercapto-essigsäurechlorid (S. 212) erkannt worden (Stollé, B. 47, 2122).

Thiooxalsäure-S-p-tolylester $C_9H_8O_3S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CO\cdot CO_2H$. B. Aus Thiooxalsäure-S-p-tolylester-chlorid und Wasser (Stollis, B. 47, 1131). — Blättchen oder Nadeln (aus Petroläther). F: 100^o (Zers.). Sehr leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer in Petroläther. Löslich in Wasser unter Spaltung in Thio-p-kresol und Oxalsäure.

Thiooxalsäure-S-p-tolylester-chlorid $C_9H_7O_3ClS=CH_3\cdot C_0H_4\cdot S\cdot CO\cdot COCl.$ B. Aus 1 Mol Thio-p-kresol und 1½ Mol Oxalylchlorid in Äther (Stolle, B. 47, 1130). — Dickflüssig. Erstarrt bei Abkühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch. — Gibt mit AlCl₃ in CS₂ 5-Methyl-thionaphthenchinon (Syst. No. 2479).

Dithiooxalsäure-S.S-di-p-tolylester $C_{16}H_{14}O_2S_2 = CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CO \cdot CO \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_9$. B. Aus Oxalylchlorid und überschüssigem Thio-p-kresol in Äther (Stollá, B. 47, 1131). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 178°.

p-Tolylsulfon-dichloressigsäurenitril $C_9H_7O_2NCl_2S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot CCl_2 \cdot CN$. B. Aus p-Tolylsulfon-essigsäurenitril und Chlorkalk in Eisessig (Troeger, Keoseberg, J. pr. [2] 87, 75). — Nadeln (aus Alkohol). F: 92°.

p-Tolylsulfon-dibromessigsäurenitril $C_0H_7O_2NBr_2S=CH_3\cdot C_0H_4\cdot SO_2\cdot CBr_2\cdot CN$. B. Aus p-Tolylsulfon-essigsäurenitril und Brom in Eisessig (Thoeger, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 78). — Prismen (aus Alkohol). F: 121°.

Trichlormethyl-p-tolyl-sulfid C₃H₇Cl₃S = CH₃·C₆H₄·S·CCl₃. B. Aus Methylp-tolyl-sulfid und Chlor in Eisessig (Zinoke, Frohneberg, B. 43, 845). — Krystalle. F: 23°. Kp₁₅: 150°. Leicht löslich in Eisessig, Aceton und Chloroform, unlöslich in Wasser. — Wird beim Erwärmen mit Anilin in Thio-p-kresol und Triphenylguanidin gespalten.

8-p-Tolyl-isothioharnstoff $C_3H_{10}N_3S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C(:NH) \cdot NH_2$. B. Aus Thiop-kresol und Cyanamid in Äther oder in konzentrierter wäßrig-alkalischer Lösung (ABNDT, A. 384, 324). — Nadeln (aus Benzol). F: ca. 110° (Zers.). — Zerfällt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt oder beim Erwärmen mit Alkohol in Thio-p-kresol und Dicyandiamid. Durch Einw. von Ag₃SO₄-Lösung entstehen die Silbersalze des Thio-p-kresols und des Cyanamids. Tolylisothioharnstoff gibt mit salpetriger Säure das Tolylisothioharnstoffsalz des N.N'-Dinitroso-S-p-tolyl-isothioharnstoffs (A., A. 384, 332; 396, 2, 8). Gibt mit Methyljodid Thiop-kresol-methyläther. Liefert mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Pyridin S-p-Tolyl-N.N'-dibenzoyl-isothioharnstoff, in Gegenwart von Natronlauge Thiobenzoesäure-S-p-tolylester und N.N'-Dibenzoyl-harnstoff.

Salze: ARNDT, A. 384, 327, 332. — Hydrochlorid. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — Sulfat. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Bildet mit einigen anderen Säuren sehr schwer lösliche Doppelsalze; fällt Salpetersäure quantitativ aus. — Chromat. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — Nitrit. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. F: 112° (Zers.). Färbt sich im Licht gelb. Gibt beim Erhitzen Di-p-tolyldisulfid, Dioyandiamid und Stick-oxyde. — C₂H₁₀N₂S+HNO₃. Blättchen. F: 173°. — 3C₂H₁₀N₂S+H₂SO₄+HNO₅. Tafeln (aus verd. Schwefelsäure). F: 253°. Schwer löslich in kaltem, ziemlich in heißem Wasser. — Acetat C₂H₁₀N₂S+C₄H₄O₃+H₅O. Prismen. Löslich in 5—6 Tln. kaltem Wasser.

N-Nitroso-thiocarbamidsäure-S-p-tolylester (?) $C_0H_0O_3N_3S = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot S \cdot CO \cdot NH \cdot NO$ (?). B. Aus dem p-Tolyl-isothioharnstoffsalz des N.N'-Dinitroso-S-p-tolyl-isothioharnstoffs beim Umkrystallisieren aus Methanol unter Zusatz einer Spur Saure (Arndt, A. 384, 336; vgl. A. 396, 2). — Gelbe Krystalle. Verpufft bei ca. 130°.

N-Nitroso-S-p-tolyl-isothioharnstoff $C_8H_8ON_8S=CH_8\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot NO.$ B. Aus dem Kaliumsalz des N.N´-Dinitroso-S-p-tolyl-isothioharnstoffs durch Einw. von verd. Essigsäure (ARNDT, A. 396, 12). — Goldgelbe Blättchen (aus Aceton + Äther). Verpufft bei 115—120°. Unlöslich in Wasser und Äther, ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol, eichter in heißem Aceton. Die Lösung in Alkohol ist in der Kälte gelb, in der Wärme orange, die Lösung in Aceton ist rosarot. — Gibt mit konz. Salzsäure S-p-Tolyl-isothioharnstoff, beim Erwärmen mit Eisessig p-Tolylrhodanid; beim Auflösen in Alkali entsteht p-Tolylmercaptan.

N.N'- Dinitroso - S - p - tolyl-isothioharnstoff C₈H₈O₂N₄S = CH₃·C₈H₄·S·C(:N·NO)·NH·NO. B. Das p-Tolylisothioharnstoffsalz entsteht aus S-p-Tolyl-isothioharnstoff und salpetriger Säure (ARNDY, A. 384, 332; 396, 8). — Chemisches Verhalten siehe bei den Salzen. — KC₈H₇O₂N₄S+H₂O. Nadeln (aus Alkohol) (A., A. 396, 10). Verpufft beim Erhitzen. Ziemlich schwer löslich in Wasser. Explodiert bei Berührung mit konz. Salzsäure. Gibt mit verd. Essigsäure N-Nitroso-S-p-tolyl-isothioharnstoff (A., A. 396, 12). Liefert in Methanol mit 4-Chlor-thiophenol Tetrathioorthokohlensäure-tetra-p-tolylester (A., A. 396, 15, 20). — Ferrisalz. Goldgelbe Nadeln (A., A. 396, 11). — p-Tolyl-isothioharnstoffsalz C₈H₁₀N₁S+C₈H₈O₂N₄S. Zur Konstitution vgl. A., A. 396, 2. Prismen (aus Methanol unter Zusatz einer Spur Ammoniak). Verpufft bei ca. 112°; unlöslich in Chloroform, Äther, Benzol (A., A. 384, 334). Liefert beim Erhitzen für sich, beim Kochen mit Alkohol oder verd. Mineralsäuren oder bei der Einw. von Eisessig p-Tolylrhodanid (A., A. 384, 335). Gibt mit konz. Salzsäure S-p-Tolyl-isothioharnstoff (A., A. 384, 334). Wird durch konz. Schwefelsäure explosionsartig zersetzt (A., A. 384, 334). Gibt beim Erwärmen mit Alkalien Thiop-kresol (A., A. 384, 334). Gibt beim Umkrystallisieren aus Methanol unter Zusatz einer Spur Säure N-Nitroso-thiocarbamidsäure-S-p-tolylester(?) (A., A. 384, 336), beim Umkrystallisieren aus Methanol unter Zusatz einer Spur Säure N-Nitroso-thiocarbamidsäure-S-p-tolylester(?) (A., A. 384, 336), beim Umkrystallisieren aus Methanol unter Zusatz von konz. Ammoniak Tetrathioorthokohlensäure-tetra-p-tolylester (A., A. 384, 337), den man auch bei der Einw. von Thio-p-kresol in Methanol erhält (A., A. 386, 15).

Tetrathioorthokohlensäure-tris-[4-chlor-phenyl-ester]-p-tolylester $C_{18}H_{19}Cl_{8}S_{4}=CH_{8}\cdot C_{6}H_{4}\cdot S\cdot C(S\cdot C_{8}H_{4}Cl)_{3}.$ B. Aus dem Kaliumsalz des N.N'-Dinitroso-S-p-tolyl-isothioharnstoffs und 4-Chlor-thiophenol in Methanol (ARNDT, A. 896, 20). — Krystalle. F: 193°. — Wandelt sich beim Kochen mit Eisessig teilweise in Tetrathioorthokohlensäure-tetrakis-[4-chlor-phenylester] um. Wird durch Zinkstaub und Eisessig zu Trithioorthoameisensäure-bis-[4-chlor-phenylester]-p-tolylester reduziert.

Tetrathioorthokohlensäure-tetra-p-tolylester, Tetrakis-p-tolylmercapto-methan $C_{29}H_{28}S_4 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot S)_4C$. B. Aus den Salzen des N.N'-Dinitroso-S-p-tolyl-isothioharnstoffs durch Erwärmen mit Methanol und konzentriertem wäßrigem Ammoniak (Arndt, A. 884, 337; 396, 4) oder mit Thio-p-kresol und Methanol (A., A. 896, 15). — Nadeln (aus Eisessig). F:147°. Schr leicht löslich in Chloroform, leicht in Benzol, schwer in heißem Alkohol. — Gibt mit konz. Salpetersäure in Eisessig das Disulfoxyd (s. u.) (A., A. 884, 343). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Trithioorthoameisensäure-tri-p-tolylester (A., A. 884, 338). Gibt mit Brom in Chloroform das Perbromid (s. u.). Perbromid des Tetrathioorthokohlensäure-tetra-p-tolylesters $C_{29}H_{28}Br_2S_4$. B.

Perbromid des Tetrathioorthokohlensäure-tetra-p-tolylesters C₂₂H₂₈Br₂S₄. B. Aus Tetrathioorthokohlensäure-tetra-p-tolylester und Brom in Chloroform (ARNDT, A. 384, 341). — Dunkelrote Blättchen. Schmilzt gegen 100°. Ziemlich löslich in Chloroform, unlöslich in Ather. Ist in verschlossenen Gefäßen einigermaßen haltbar; geht an der Luft oder

beim Fällen der Chloroform-Lösung mit Äther in das Tetrabromid (s. u.) über.

Disulfoxyd des Tetrathioorthokohlensäure-tetra-p-tolylesters $C_{29}H_{28}O_{3}S_{4} = (CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot SO)_{5}C(S \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3})_{5}$. B. Aus Tetrathioorthokohlensäure-tetra-p-tolylester durch Oxydation mit kons. Salpetersäure in Eisessig (ARNDT, A. 384, 343). Aus dem Tetrabromid (s. u.) durch Kochen mit Alkohol oder verd. Natronlauge (A.). — Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 92°. — Tetrabromid des Tetrathioorthokohlensäure-tetra-p-tolylesters $C_{29}H_{24}Br_{4}S_{4} = (CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot SBr_{3})_{3}C(S \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3})_{3}$. B. Aus dem Perbromid (s. o.) beim Aufbewahren an der Luft oder beim Fällen der Lösung in Chloroform mit Ather und anschließendem Erwärmen auf 100° (A., A. 384, 342). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 169°. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, schwer in heißem Benzol, unlöslich in Ather und kaltem Alkohol. Gibt beim Kochen mit Alkohol oder verd. Natronlauge das Disulfoxyd. Gibt mit Bromdampf das Perbromid zurück.

p-Tolylmercapto-essigsäure, S-p-Tolyl-thioglykolsäure $C_9H_{19}O_9S=CH_3\cdot C_0H_4\cdot S\cdot CH_3\cdot CO_2H$ (S. 422). B. Aus Thio-p-kresol und Chloressigsäure bei 160° (Stollé, B. 47,

2122). Durch Verseifen des Chlorids (s. u.) (Sr.). — F: 93° (Sr.). — Gibt bei der Einw. von Chlorsulfonsäure (Punnerer, B. 43, 1374 Anm. 1) oder bei der Einw. von P₂O₄ in nahezu siedender Naphthalinlösung (BASF, D.R.P. 228914; C. 1911 I, 103; Frdl. 10, 475) 3-Oxy-5-methyl-thionaphthen.

Äthylester $C_{11}H_{14}O_3S=CH_3\cdot C_0H_4\cdot S\cdot CH_2\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Aus Thio-p-kresol und Chloressigsaureathylester (BASF, D.R.P. 224567; C. 1910 II, 607; Frdl. 10, 473). — Gibt mit P_3O_5 bei 100—150° 3-Oxy-5-methyl-thionaphthen.

Chlorid C.H.OCIS = CH. C.H. S.CH. COCI. Diese Konstitution kommt der im *Hptw. (S. 421)* als Chlorthioessigsäure-S-p-tolylester beschriebenen Verbindung zu (Stollá, B. 47, 2122). — Gibt bei der Verseifung S-p-Tolyl-thioglykolsäure.

a-p-Tolylsulfon-propionsäureamid $C_{10}H_{13}O_2NS = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot SO_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_3$. B. Durch Erwärmen von a-p-Tolylsulfon-propionsäurenitril mit verd. Natronlauge (TROEGER, WUNDERLICH, Ar. 253, 227). — Schuppen (aus Wasser). F: 166°.

 α -p-Tolylsulfon-propions aurenitril $C_{10}H_{11}O_2NS = CH_3 \cdot C_2H_4 \cdot SO_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CN$. B. Aus α -Chlor-propionitril und p-toluolsulfinsaurem Natrium in Alkohol bei ca. 130° im Einschlußrohr (Troeger, Wunderlich, Ar. 253, 226). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 66°.

 $a\text{-p-Tolylsulfon-propions \"{a}ure amidoxim} \quad C_{10}H_{14}O_2N_2S = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot SO_3 \cdot CH(CH_3) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH_2. \quad B. \quad \text{Aus $a\text{-p-Tolylsulfon-propions \"{a}urenitril} und Hydroxylamin in siedendem}$ Alkohol (Troeger, Wunderlich, Ar. 253, 227). — Nadeln (aus Wasser). F: 140—141°.

a-p-Tolylsulfon-thiopropionsäureamid $C_{10}H_{13}O_{2}NS_{2} = CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot SO_{2} \cdot CH(CH_{3}) \cdot CS \cdot NH_{2}$. B. Durch Einleiten von $H_{2}S$ in eine Lösung von a-p-Tolylsulfon-propionsäurenitril in alkoh. Ammoniak (Troeger, Wunderlich, Ar. 253, 228). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 149°.

p.p-Ditolyldisulfid, 4.4'-Dimethyl-diphenyldisulfid $C_{16}H_{14}S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (S. 425). B. Aus Thio-p-kresol durch Oxydation einer Lösung in wäßr. Kalilauge an der Luft (Holmberg, B. 43, 223), durch Oxydation mit FeCl₃ in essignaurer Lösung (ZINCKE, Frohneberg, B. 43, 840) oder durch Einw. von SO_2Cl_3 in Åther (H.). — Geht beim Sättigen einer mit Schwefelblich versetzten absolut-alkoholischen Lösung mit Ammoniak teilweise in p.p-Ditolyltetrasulfid über (H.).

Äthyl-p-tolyl-disulfoxyd $C_9H_{12}O_9S_9 = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot SO \cdot SO \cdot C_2H_5 \quad (S. 425)^{-1}$). Gibt beim Erwärmen mit alkal. Natriumarsenit-Lösung p-toluolsulfinsaures Natrium und Äthylmercaptan (Gutmann, B. 47, 636). Liefert beim Erwärmen mit K₂S und KCN in währ.

Alkohol p-toluolsulfinsaures Kalium, Athylmercaptan und Kaliumrhodanid (G.).

p.p-Ditolyldisulfoxyd, 4.4'-Dimethyl-diphenyldisulfoxyd $C_{14}H_{14}O_3S_3 = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot SO \cdot SO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot (S. 425)$). B. Neben p-toluolsulfonsauren Salzen durch Einw. von 1 Mol Anilin, m-Toluidin oder N-Acetyl-m-phenylendiamin auf 2—3 Mol p-Toluolsulfinsaure (Heiduschea, J. pr. [2] 81, 321). Neben p.p-Ditolyl-disulfon beim Kochen von p-Toluol-sulfinsäurechlorid mit Chloroform (vermutlich in Gegenwart von etwas Toluolsulfinsäure) (Hilditch, Soc. 97, 2586). — Darst. Man kocht p-Toluolsulfinsäure 6 Stdn. mit 5—10 Tln. Wasser (Hell, J. pr. [2] 81, 323). — F: 76° (Hell).

p.p-Ditolyldisulfon, 4.4'-Dimethyl-diphenyldisulfon $C_{14}H_{14}O_4S_3 = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot SO_2 \cdot SO_2 \cdot C_4H_4 \cdot CH_3$ (8. 427). B. Aus p-Toluolsulfinsaurechlorid beim Kochen mit Chloroform (vermutlich in Gegenwart von etwas Toluolsulfinsaure), neben p.p-Ditolyldisulfoxyd (Hu-DITCH. Soc. 97, 2586). — F: 210—212°.

p.p-Ditolyltrisulfid $C_{14}H_{14}S_3=(CH_3\cdot C_6H_4)_2S_3$ (S. 427). B. Aus p-Tolylmercaptan und Thionylanilin in Ather (Holmberg, B. 48, 227). — Schwach gelblichgrüne Blätter oder Prismen (aus Alkohol). F: 81—82°. Ziemlich schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol. Schmelzfluß und Lösungen sind gelb.

p.p-Ditolyltetrasulfid $C_{14}H_{14}S_4=(CH_3\cdot C_4H_4)_2S_4$ (S. 427). B. Über Bildung aus p.p-Ditolyldisulfid, Schwefel und NH₃ in Alkohol vgl. Holmberg, B. 43, 223.

2-Brom-4-mercapto-toluol, 3-Brom-thio-p-kresol $C_rH_rBrS = CH_s \cdot C_sH_sBr \cdot SH$. B. Aus 3.3'-Dibrom-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid und K_sS in Alkohol (ZINCKE, FROHNE-BERG, B. 43, 842). Aus Trichlormethyl-[3-brom-4-methyl-phenyl]-sulfid beim Erwärmen mit Anilin (Z., F., B. 43, 846). — Krystalle (aus Methanol). F: 40°. Leicht löslich in Ather, Chloriform and Benefit archive in Albehol Chloroform und Benzin, schwerer in Alkohol.

2-Brom-4-methylmercapto-toluol, Methyl [8 - brom - 4 - methyl - phenyl] - sulfid C₈H₂BrS = CH₂·C₆H₂Br·S·CH₂. B. Aus Methyl-[3-brom-4-methyl-phenyl]-sulfiddibromid

¹⁾ Zur Konstitution von Disulfoxyden vgl. S. 148, Anm.

durch Reduktion mit NaHSO₃ (ZINCKE, FROHNEBERG, B. 43, 844). — Kp₂₅: 158°. — Gibt mit Chlor in Eisessig Trichlormethyl-[3-brom-4-methyl-phenyl]-sulfid und eine bei 112° schmelzende Substanz.

Methyl-[3-brom-4-methyl-phenyl]-sulfoxyd C₆H₀OBrS = CH₃·C₆H₃Br·SO·CH₃ B. Aus dem Dibromid (s. u.) und verd. Natronlauge (ZINCKE, FROHNEBERG, B. 43, 847). — Fast farbloses Öl. Kp₃₀: 198—200°. Schwer löslich in Wasser. — Gibt mit HgCl₂ ein in Wasser schwer lösliches krystallinisches Doppelsalz. — Methyl-[3-brom-4-methyl-phenyl]-sulfiddibromid C₈H₂Br₃S = CH₂·C₆H₃Br·SBr₂·CH₃. B. Aus Methyl-p-tolyl-sulfid und Brom in Eisessig unter Kühlung (Z., F., B. 43, 843). Aus dem Sulfoxyd und HBr in Chloroform (Z., F., B. 43, 847). Bräunlichrote Nadeln (aus Eisessig oder Chloroform). Schmilzt unter Zersetzung bei 90—95°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig und Chloroform. Gibt mit verd. Natronlauge das Sulfoxyd. Wird durch NaHSO₃ zu Methyl-[3-brom-4-methyl-phenyl]-sulfid reduziert.

Methyl-[3-brom-4-methyl-phenyl]-sulfon C₈H₉O₂BrS = CH₃·C₆H₃Br·SO₂·CH₃. B. Aus Methyl-[3-brom-4-methyl-phenyl]-sulfid und Wasserstoffperoxyd in Eisessig (ZINCKE, FROHNEBERG, B. 43, 848). — Nadeln. F: 101°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Aceton, schwerer in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Benzin.

Trichlormethyl-[3-brom-4-methyl-phenyl]-sulfid $C_8H_6Cl_3BrS = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot S \cdot CCl_3$. B. Aus Methyl-[3-brom-4-methyl-phenyl]-sulfid und Chlor in Eisessig (ZINCKE, FROHNEBERG, B. 43, 846). — Tafeln (aus Benzin). F: 57°. Leicht löslich außer in Wasser. — Gibt beim Erwärmen mit Anilin 3-Brom-thio-p-kresol und Triphenylguanidin.

- 8.3' Dibrom 4.4' dimethyl diphenyldisulfid $C_{14}H_{13}Br_2S_3 = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot S \cdot S \cdot C_6H_3Br \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-p-tolyl-sulfid und Brom bei 100° im Einschlußrohr (ZINCKE, Frohneberg, B. 43, 841). Nadeln (aus Eisessig). F: 100° . Ziemlich löslich in Äther, Aceton und Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol und Eisessig. Liefert mit K_3S in Alkohol 3-Bromthio-p-kresol. Gibt mit Chlor in Eisessig 2-Brom-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid.
- 2.2'- Dibrom 4.4'- dimethyl diphenyldisulfid $C_{14}H_{13}Br_2S_3 = CH_3 \cdot C_2H_3Br \cdot S \cdot S \cdot C_6H_3Br \cdot CH_3$. B. Aus Thio-p-kresol und Brom in CCl_4 bei 100^0 im Einschlußrohr (ZINCKE, FROHNEBERG, B. 43, 840). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 88°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und CCl_4 . Gibt mit Chlor in Eisessig 3-Brom-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid.
- 2.5-Dibrom-4-methylmercapto-toluol, Methyl-[2.5-dibrom-4-methyl-phenyl]-sulfid C₈H₈Br₈S = CH₃·C₆H₈Br₂·S·CH₃. B. Aus Methyl-p-tolyl-sulfid und Brom in CCl₄ erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann bei 110° im Einschlußrohr (ZINCKE, FROHNEBERG, B. 43, 845). Nadeln (aus Eisessig). F: 86°. Leicht löslich in Äther, Aceton und Chloroform, schwerer in Eisessig und Alkohol.
- Methyl-[2.5-dibrom-4-methyl-phenyl]-sulfoxyd $C_8H_8OBr_2S = CH_3 \cdot C_6H_4Br_3 \cdot SO \cdot CH_3$. B. Aus dem Dibromid und verd. Natronlauge (ZINOKE, FROHNEBERG, B. 43, 848). Nadeln (aus Benzol-Benzin). F: 128°. Leicht löslich in Benzol und Aceton, sehr wenig in Benzin, unlöslich in Ather. Methyl-[2.5-dibrom-4-methyl-phenyl]-sulfiddibromid $C_8H_8Br_4S = CH_3 \cdot C_6H_2Br_2 \cdot SBr_3 \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[2.5-dibrom-4-methyl-phenyl]-sulfid und Brom in Eisessig (Z., F., B. 43, 844). Rote Nadeln. Schmilzt bei 100—105° unter Zersetzung. Löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig. Gibt mit verd. Natronlauge das Sulfoxyd. Wird durch NaHSO₃ zu Methyl-[2.5-dibrom-4-methyl-phenyl]-sulfid reduziert.
- **2.5.2'.5'-Tetrabrom-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid** $C_{14}H_{10}Br_4S_8 = CH_2 \cdot C_6H_2Br_2 \cdot S \cdot S \cdot C_6H_2Br_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus 3 g Thio-p-kresol und 10 g Brom in 8 cm⁸ CCl₄ bei 100° (ZINCKE, FEORNEERER, B. 43, 842). Aus 2.2'-Dibrom-oder 3.3'-Dibrom-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid und Brom in CCl₄ bei 100° (Z., F.). Krystalle (aus Benzol-Benzin). F: 169—170°. Fast unlöslich in Alkohol, Aceton, Benzin, schwer löslich in Ather und Eisessig, leichter in heißem Benzol.
- 3-Jod-4-methylmercapto-toluol, Methyl-[2-jod-4-methyl-phenyl]-sulfid $C_8H_9IS=CH_3\cdot C_6H_8I\cdot S\cdot CH_8$. B. Aus Methyl-[2-amino-4-methyl-phenyl]-sulfid durch Diazotieren und Behandeln mit KI (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 136). Gelbliches, schwach riechendes Öl. Kp₁₇: 153—154°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.
- 8-Nitro-4-methylmercapto-toluol, Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfid C₂H₂O₂NS = CH₃·C₂H₂(NO₂)·S·CH₃. B. Aus 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid durch Reduktion mit Na₂S und Natronlauge in Alkohol und Behandlung des entstandenen Mercaptans mit Dimethylsulfat (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 130). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 77⁶. Ziemlich Belich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol. Gibt mit Chlor in COl₂ ein Chlorid, das mit Wasser Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfoxyd liefert (Z., R., A. 406, 131), in gewöhnlichem Chloroform 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid und etwas 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfoxyd (Z., R., A. 406, 115, 128), in Chloroform bei Gegenwart von Wasser oder Alkohol Methyl-[5-chlor-2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfoxyd

und 3-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid (Z., R., A. 406, 131), in Essigsäure 3-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid (Z., R., A. 406, 134). Gibt mit Brom in CCl₄ Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfiddibromid (Z., R., A. 406, 132).

Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfoxyd C₂H₂O₂NS = CH₂·C₄H₃(NO₄)·SO·CH₃. B. Aus Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfid durch Oxydation mit K₂Cr₂O₇ und Schwefelsäure in Eisessig (ZINOKE, RÖSE, A. 406, 133) oder durch Einw. von Chlor oder Brom in CCl₄ und Behandlung des entstandenen Chlorids bezw. Bromids mit Wasser (Z., R.). — Gelbe Nadeln (aus Benzol-Benzin). F: 105°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig. — Gibt mit Chlor in CCl₄ Methyl-[5-chlor-2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfoxyd. — Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfiddibromid C₂H₂O₂NBr₂S = CH₂·C₆H₃ (NO₂)·SBr₂·CH₃. B. Aus Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfid und Brom in CCl₄ (Z., R., A. 406, 132). Aus dem Sulfoxyd und HBr in Eisessig (Z., R.). Orangerote Nadeln (aus bromhaltigem Eisessig). Gibt mit Wasser das Sulfoxyd.

8-Nitro-4-äthylmercapto-toluol, Äthyl-[3-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfid $C_0H_{11}O_0NS=CH_3\cdot C_0H_3(NO_3)\cdot S\cdot C_0H_3$. B. Analog Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfid (8. 213). — Gelbe Nadeln (aus Benzin). F: 52° (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 132). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Äther.

Äthyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfoxyd $C_0H_{11}O_0NS = CH_3 \cdot C_0H_3(NO_0) \cdot SO \cdot C_0H_5$. B. Aus Äthyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfid durch Einw. von Chlor in CCl_4 und Behandlung des entstandenen Dichlorids mit Wasser (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 134). — Hellgelbe Prismen (aus Benzin). F: 72°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig.

[2-Nitro-4-methyl-phenyl]-acetonyl-sulfid $C_{10}H_{11}O_3NS = CH_3 \cdot C_4H_4(NO_3) \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid und siedendem Aceton (ZINGER, RÖSE, A. 406, 126). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 117°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Eisessig, schwerer in Alkohol, schwer in Benzin. Gibt mit alkoh. Alkali eine tiefrote Färbung.

8-Nitro-4-rhodan-toluol, 2-Nitro-4-methyl-phenylrhodanid $C_2H_3O_2N_1S=CH_3\cdot C_4H_3(NO_3)\cdot S\cdot CN$. B. Durch Erwärmen von 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid mit KCN und Eisessig in Chloroform (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 111). — Gelbe Nadeln (aus Benzin). F: 125°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig.

3-Nitro-toluol-sulfensäure-(4)-methylester $C_8H_9O_3NS=CH_2\cdot C_8H_9(NO_3)\cdot S\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid und Natriummethylat in kaltem Ather (ZINGKE, RÖSE, A. 406, 113). — Dunkelgelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 71°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Wird durch alkoh. Alkali unter Blaufärbung zersetzt.

2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid $C_{14}H_{18}O_4N_2S_8 = CH_3\cdot C_4H_3(NO_3)\cdot S\cdot S\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Aus 4-Chlor-3-nitro-toluol und Na₂S₂ (ZINCKE, Röse, A. 406, 108). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig) oder Prismen (aus Benzol + Benzin). F: 176°. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, Benzol und heißem Eisessig, schwerer in Alkohol. — Gibt mit Chlor in Eisessig 3-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid, in CCl_4 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid; reagiert analog mit Brom.

3.2'-Dinitro - 4.4'-dimethyl-diphenyldisulfoxyd $C_{14}H_{19}O_5N_2S_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_3) \cdot SO \cdot SO \cdot C_6H_5(NO_2) \cdot CH_3^{-1}$. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Natronlauge auf 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 113). Bei der Einw. von Chlor in Chloroform auf Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfid (Z., R.). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 158°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und heißem Eisessig, schwerer in Alkohol und Äther. — Gibt beim Erwärmen mit Alkalien 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid und 3-Nitro-toluol-sulfinsäure-(4). — Bildet mit 1 Mol 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid bei 138° schmelzende Mischkrystalle.

3-Nitro-toluol-sulfensäure-(4)-anhydrid $C_{14}H_{13}O_{4}N_{5}S_{2}=CH_{5}\cdot C_{5}H_{5}(NO_{5})\cdot S\cdot O\cdot S\cdot C_{6}H_{3}(NO_{5})\cdot CH_{2}$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid beim Schütteln mit Wasser (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 112). — Hellgelbes Krystallpulver (aus Chloroform + Benzin). F: 194° nach vorheriger Schwarzfärbung. Leicht löslich in Chloroform, heißem Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol und Benzin. — Gibt in Gegenwart von Alkohol mit Alkalien oder Ammoniak tiefblaue Lösungen von Salzen der 3-Nitro-toluol-sulfensäure-(4) CH₅·C₆H₅(NO₅)·S·OH, die unter Bildung von 3-Nitro-toluol-sulfinsäure-(4) und 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid zerfallen.

2-Nitro-4-methyl-phenylchlormercaptan, 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid $C_1H_0O_2NCl8=CH_3\cdot C_0H_3(NO_2)\cdot SCl.$ B. Aus 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid und Chlor in CCl_4 (ZINOKE, RÖSE, A. 406, 110). — Gelbe Nadeln (aus Benzin). F: 90°.

²⁾ Zur Konstitution von Disulfoxyden vgl. S. 148, Anm.

Schwer löslich in kaltem Benzin, leichter in Benzol, Chloroform und Äther. Löslich in Alkohol und Aceton unter Zersetzung. — Gibt mit Alkalien 2.2'. Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid, 2.2'. Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfoxyd und 3-Nitro-toluol-sulfinsäure-(4). Gibt mit Chlor in Eisessig 3-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid. Durch Einw. von verd. Methanol entstehen 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid und 3-Amino-toluol-sulfonsäure-(4).

- 2-Nitro-4-methyl-phenylbrommercaptan, 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelbromid $C_7H_6O_3NBrS=CH_3\cdot C_6H_8(NO_2)\cdot SBr.$ B. Aus 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid und Brom in CCl_4 (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 111). Orangegelbe Nadeln (aus Benzin). F: 95°.
- S-[2-Nitro-4-methyl-phenyl]-thiohydroxylamin, 2-Nitro-4-methyl-phenyl-schwefelamid $C_7H_8O_2N_2S=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot S\cdot NH_2$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenyl-schwefelchlorid und NH_3 in wasserfreiem Äther (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 116). Orangegelbe Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 147°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol und Benzin.
- N-Methyl-8-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-thiohydroxylamin, 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelmethylamid $C_8H_{10}O_2N_2S=CH_3\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot S\cdot NH\cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid und Methylamin in Äther (ZINCKE, Röse, A. 406, 118). Dunkelgelbe Nadeln (aus Äther + Benzin). F: 46°. Leicht löslich außer in Benzin.
- N.N Dimethyl S [2 nitro 4 methyl phenyl] thiohydroxylamin, 2 Nitro 4 methyl-phenylschwefeldimethylamid $C_0H_{12}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_0H_3(NO_2) \cdot S \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefeldhorid und Dimethylamin in Ather (Zincke, Röse, A. 406, 118). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 76°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwerer in Methanol und Benzin.
- S-[2-Nitro-4-methyl-phenyl]-N-isopropyliden-thiohydroxylamin, Isopropylidenverbindung des 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelamids $C_{10}H_{12}O_2N_2S=CH_3$: $C_6H_3(NO_2)\cdot S\cdot N:C(CH_3)_2$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelamid und Aceton bei 100^0 im Einschlußrohr (Zincke, Röße, A. 406, 117). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 116°. Leicht löslich außer in Benzin.
- S-[2-Nitro-4-methyl-phenyl]-N-acetyl-thiohydroxylamin, Acetylverbindung des 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelamids $C_0H_{10}O_3N_2S=CH_3\cdot C_2H_3(NO_2)\cdot S\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelamid, Acetanhydrid und Natrium-acetat (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 116). Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 188° (Zers.). Löslich in Alkohol und Eisessig, ziemlich schwer löslich in Äther und Benzin.

Imino-bis-[2-nitro-4-methyl-phenylsulfid] $C_{14}H_{13}O_4N_3S_2=[CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot S]_2NH$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelamid beim Erhitzen mit Eisessig (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 117). — Gelbliche Nadeln. F: 241° (Zers.). Schwer löslich.

Methylimino-bis-[2-nitro-4-methyl-phenylsulfid] $C_{15}H_{15}O_4N_3S_2=[CH_3\cdot C_6H_3(NO_3)\cdot S]_2N\cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelmethylamid beim Erhitzen mit Eisessig (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 118). — Gelbe Schuppen. F: 226° (Zers.). Schwer löslich.

a.β-Bis-[x-nitro-4-methyl-phenylsulfon]-äthan, Äthylen-bis-[x-nitro-4-methyl-phenylsulfon] $C_{16}H_{16}O_6N_5S_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot SO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot SO_2 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_3$. Aus Äthylen-bis-p-tolylsulfid und Salpetersäure (D: 1,35) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Fromm, Raiziss, A. 374, 101). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 228°.

Methyl - [5-chlor - 2 - nitro - 4 - methyl - phenyl] - sulfoxyd $C_8H_8O_3NCIS = CH_3$: $C_8H_8Cl(NO_8) \cdot SO \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Chlor auf Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfid in Chloroform bei Gegenwart von Wasser oder Alkohol oder auf Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-sulfoxyd in CCl_4 (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 131, 133). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 143°. Ziemlich löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Benzin.

 $a.\beta$ -Bis-[x.x-dinitro-4-methyl-phenylsulfon]-äthan, Äthylen-bis-[x.x-dinitro-4-methyl-phenylsulfon] $C_{1e}H_{1e}O_{1e}N_{e}S_{2}=CH_{3}\cdot C_{6}H_{2}(NO_{3})_{2}\cdot SO_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot SO_{2}\cdot C_{6}H_{2}(NO_{2})_{2}\cdot CH_{3}\cdot SO_{3}\cdot CH$

Derivate des Telluranalogons des p-Kresols.

Phenyl-p-tolyl-tellurid $C_{13}H_{12}Te = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot Te \cdot C_5H_5$. B. Durch Umsetzung von 1 Mol p.p-Ditolyltelluriddibromid mit etwas mehr als 5 Mol $C_6H_5 \cdot MgBr$; zur Reinigung führt man das erhaltene Tellurid in das Dibromid über und reduziert dieses mit NaHSO₃ (Lederer, B. 49, 1617). — Nadeln (aus Alkohol). F: 63—64°. Kp₁₆: 207—208°. — Bildet mit HgCl₂, HgBr₂ und HgI₂ amorphe Doppelsalze.

Phenyl-p-tolyl-telluroxyd C₁₃H₁₅OTe = CH₃·C₆H₄·TeO·C₆H₅ und salzartige Derivate. B. Aus Phenyl-p-tolyl-tellurid durch Einw. von Brom und Behandlung des entstandenen Dibromids (s. u.) mit verd. Natronlauge bei Wasserbadtemperatur (Lederer, B. 49, 1619, 1620). — Körnige Masse (aus Toluol). F: 154—155° (L., B. 50, 243). Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in heißem Benzol, CS₂ und Alkohol, unlöslich in Benzin.

C₁₂H₁₅OITe = CH₃·C₅H₄·TeI(OH)·C₅H₅. B. Aus [CH₂·C₅H₄·TeCl(C₅H₅)]₂O und KI in Wasser (L., B. 49, 1621). Gelb, amorph. F: 200—201°. — Phenyl-p-tolyl-tellurid-dichlorid C₁₂H₁₂Cl₂Te = CH₂·C₆H₄·TeCl₂·C₆H₅. B. Aus Phenyl-p-tolyl-tellurid und Chlor in Ather (L., B. 49, 1618). Nadeln (aus Methanol). F: 135—136°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, CCl₄·CS₃, schwer in Alkohol, sehr wenig in Benzin, unlöslich in Petroläther. Liefert beim Kochen mit Wasser die Verbindung [CH₃·C₆H₄·TeCl(C₆H₅)]₂O (s. u.).

— Phenyl-p-tolyl-telluriddibromid C₁₃H₁₂Br₂Te = CH₃·C₆H₄·TeBr₃·C₆H₄. B. s. o. Nadeln (aus Toluol + Benzin). F: 175—176° (L., B. 49, 1619). Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, CS₃, löslich in heißem CCl₄, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Benzin und Petroläther. Reagiert mit Wasser analog dem Dichlorid. — Phenyl-p-tolyl-tellurid-Petrolather. Reagiert mit Wasser anslog dem Dichlorid. — Phenyl-p-tolyl-tellurid-dijodid C₁₅H₁₅I₂Te = CH₃·C₆H₄·TeI₂·C₆H₅. B. Aus Phenyl-p-tolyl-tellurid und Jod in Äther (L., B. 49, 1619). Krystallisiert aus Toluol + Benzin in rotbraunen mikrokrystallinen Säulen (F: 195°) oder bei langsamer Krystallisation in carminroten Nacleln (F: 204°). Sehr leicht (F: 195°) oder bei längsamer Krystalisation in carminroten Natein (F: 202°). Sein leiene löslich in Chloroform und CS₂, leicht in Benzol, unlöslich in Petroläther, Benzin und Alkohol. — $C_{24}H_{24}OCl_{2}Te_{2} = [CH_{3} \cdot C_{4}H_{4} \cdot TeCl(C_{6}H_{5})]_{2}O$. B. Beim Kochen von Phenyl-p-tolyl-telluriddichlorid mit Wasser (L., B. 49, 1620). Mikroskopische Säulen (aus Wasser). F: 243° bis 244°. Löslich in Wasser mit neutraler Reaktion. — $C_{24}H_{24}OBr_{2}Te_{2} = [CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot TeBr(C_{6}H_{5})]_{2}O$ und KBr in Wasser oder beim Lösen von Phenyl-p-tolyl-telluriddibromid in Wasser (L., B. 49, 1620). Säulen (aus Wasser). F: 259—260°.

Methyl-phenyl-p-tolyl-telluroniumjodid C₁₄H₁₅ITe = CH₂·C₆H₄·TeI(CH₃)·C₆H₅. B. Aus Phenyl-p-tolyl-tellurid und CH₂I (LEDERER, B. 49, 1621). Krystalle. F: 73—74°. Sehr

leicht löslich in Chloroform. Zersetzt sich anscheinend beim Aufbewahren.

p.p.-Ditolyltellurid, 4.4'-Dimethyl-diphenyltellurid $C_{14}H_{14}Te = (CH_3 \cdot C_6H_4)_1Te$ (8.423). B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von TeBr₂ oder TeI₂ auf p-Tolylmagnesiumbromid; zur Reinigung behandelt man mit Brom und reduziert das Dibromid mit NaHSO₂ (Lederer, B. 48, 2051). — F: 69—70°. Kp₁₈: 211—212°. — $C_{14}H_{14}Te + HgCl_2 + 6C_1H_3 \cdot OH$. Nadeln (aus Alkohol). F: 135—136° (L., B. 47, 278). — $C_{14}H_{14}Te + HgCl_2 + 3CH_3 \cdot CO_2H$. Krystallinische Masse (aus Eisessig). F: 132—133° (L., B. 47, 279). Färbt sich leicht gelb. — $C_{14}H_{14}Te + HgBr_2$. Gelb, amorph (L., B. 48, 1423). — $C_{14}H_{14}Te + HgI_2$. Gelb, amorph (L., B. 48, 1424).

p.p - Ditolyltelluroxyd, 4.4' - Dimethyl - diphenyltelluroxyd $C_{14}H_{14}$ OTe = (CH₃· $C_{6}H_{.)}$ TeO und salzartige Derivate. B. p.p-Ditolyltelluroxyd entsteht aus dem Dibromid (s. u.) und 5°/oiger Natronlauge (Lederer, A. 391, 342). — Krystalle (aus Toluol). F: 166—167°. Sehr leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Ligroin, ziemlich in Kalilauge. — Geht an der Luft in eine bei 205—206° schmelzende Substanz über. Gibt mit Wasser ein unbeständiges Hydrat. in eine bei 205—206° schmelzende Substanz über. Gibt mit Wasser ein unbeständiges Hydrat.

— C₁₄H₁₅OClTe = (CH₃·C₆H₄)₄TeCl·OH. B. Aus p.p-Ditolyltelluriddichlorid beim Kochen mit Wasser (L., A. 391, 339). Nadeln (aus Wasser). F: 261—263°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, leichter in Chloroform und Methanol. Kryoskopisches Verhalten in Chloroform: L. — C₁₄H₁₅OBrTe = (CH₃·G₆H₄)₄TeBr·OH. B. Aus p.p-Ditolyltelluriddibromid und heißem Wasser (L., A. 391, 340). Mikroskopische Prismen (aus Wasser). F: 269—270°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, leichter in Chloroform, unlöslich in Benzol, Ather und CS₂. — C₁₄H₁₅OITe = (CH₃·C₆H₄)₄TeI·OH. B. Aus (CH₃·C₆H₄)₄TeCl·OH und KI (L., A. 391, 341). Gelbes Pulver (aus Methanol). F: 203—204° (Zers.). Leicht löslich in KI-Lösung. Gibt beim Erwärmen mit Methanol p.p-Ditolyltelluriddijodid und p.p-Ditolyltelluroxyd. — C₁₄H₁₅O₄NTe = (CH₃·C₆H₄)₄Te(NO₃)·OH. B. Man erwärmt Di-p-tolyltellurid mit Salpetersäure (D: 1,2) auf dem Wasserbade und krystallisiert das Reaktionsprodukt aus Wasser und (L., B. 49, 1085). Nadeln (aus Wasser). F: 237—238°. Zersetzt sich beim Lösen in Wasser. — p.p-Ditolyltelluriddichlorid C₁₄H₁₄Cl₂Te = (CH₃·C₆H₄)₄TeCl₂. B. Aus p.p-Ditolyltellurid durch Einw. von Chlor oder von Salzsäure und Sauerstoff (L., A. 391, 338). Nadeln oder Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 166—167°. Schwer löslich in Methanol, leicht in Chloroform, Benzol und Lügroin. — p.p-Ditolyltelluriddibromid C₁₄H₁₄Br₂Te = (CH₃·C₆H₄)₄TeBr₂ (S. 428). B. Aus p.p-Diitolyltellurid durch Einw. von Brom oder von Bromwasserstoffsäure und Sauerstoff (L., A. 391, 340). Krystalle (aus Chloroform und absol. Alkohol). Kaum löslich in Alkohol, leicht in Chloroform und Benzol. — p.p-Ditolyltelluriddibromid CH-14+CHbromwasserstoms are und saterston (L., A. 391, 340). Krystalle (aus Chioroform und absol. Alkohol). Kaum löslich in Alkohol, leicht in Chleroform und Benzol. — p.p-Ditolyltelluriddijodid $C_{14}H_{14}I_{3}Te = (CH_{2}\cdot C_{2}H_{4})_{3}TeI_{1}$. B. Aus p.p-Ditolyltellurid und Jod in Ather (L., A. 391, 341). Tief dunkelrote Krystalle (aus Toluol). F: 218—219° bei raschem Erhitzen. Sehr wenig löslich in Alkohol, sehr leicht in Chloroform. — $C_{22}H_{42}OCl_{2}Te_{2} = [(CH_{2}\cdot C_{2}H_{4})_{3}TeCl]_{2}O$. B. Aus $(CH_{3}\cdot C_{2}H_{4})_{3}TeCl$ OH bei 145—150° (L., A. 391, 339). F: 261—263°. Sohwer löslich in Chloroform. — $C_{22}H_{42}OBr_{2}Te_{2} = [(CH_{3}\cdot C_{2}H_{4})_{3}TeBr]_{2}O$. B. Aus $(CH_{3}\cdot C_{4}H_{4})_{2}TeBr$ OH bei 160—170° (L., A. 391, 341).

Methyl-di-p-tolyl-telluroniumhydroxyd $C_{15}H_{18}OTe = (CH_2 \cdot C_6H_4)_1Te(CH_3) \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus p.p-Ditolyltellurid und Methyljodid (LEDERER, A. 399, 270). — $C_{15}H_{17}Te \cdot I$. F: 85—86° (Zers.). Sehr leicht löslich in Chloroform, kaum in kaltem Wasser; wird durch siedendes Wasser zersetzt. — $C_{15}H_{17}Te \cdot I + CH_3I$. Krystalle (aus Methyljodid). Gibt das Methyljodid bei Berührung mit absol. Ather ab. — $C_{15}H_{17}Te \cdot Cl + HgCl_2$. Blättchen (aus Wasser). F: 149—150° (Zers.). — Pikrat $C_{15}H_{17}Te \cdot O \cdot C_4H_2O_6N_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 157-158°.

Phenyl-di-p-tolyl-telluroniumhydroxyd $C_{30}H_{30}$ OTe = $(CH_3 \cdot C_6H_4)_2$ Te $(C_6H_5) \cdot OH$. B. Des Jodid entsteht durch Umsetzung von 1 Mol p.p-Ditolyltelluriddichlorid in Toluol mit 3 Mol Phenylmagnesiumbromid in absol. Äther und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Wasser und mit KI-Lösung (LEDEEER, B. 49, 1616). — $C_{20}H_{10}$ Te·Br. Krystalle (aus Wasser). F: 230—231°. Sehr wenig löslich in Wasser und Toluol, leichter in Alkohol, sehr leicht in Chloroform. — $C_{20}H_{10}$ Te·I. Säulen (aus Alkohol + Äther). F: 209—210°. Sehr wenig löslich in heißem Toluol sehr menig löslich in heißem Toluol sehr menig löslich in heißem Alkohol sehr leicht in heiße wenig löslich in heißem Toluol, schwer in heißem Wasser, leicht in heißem Alkohol, sehr leicht in Chloroform. — Pikrat C₂₀H₁₉Te·O·C₆H₂O₆N₃. Gelbe Plättchen (aus Alkohol). F: 132° bis 133°.

Tri-p-tolyl-telluroniumhydroxyd $C_{21}H_{22}OTe = (CH_3 \cdot C_6H_4)_3Te \cdot OH$. Das Bromid entsteht bei der Umsetzung von 5 Mol p-Tolylmagnesiumbromid mit 1 Mol TeCl. (Lederer, B. 44, 2291); man erhält die freie Base durch Behandlung des Jodids mit Ag. 0 in Wasser (L., B. 48, 1948). — Gelblich, amorph. Sintert von 95° an, schmilzt bei 110°, zersetzt sich bei 128°. — C₁₁H₂₁Te·Cl. Nadeln oder Prismen (aus absol. Alkohol + Äther). F: 260—261° (L., B. 44, 2292). Leicht löslich in Wasser. — C₂₁H₂₁Te·Br. Krystalle (aus Wasser oder (L., B. 44, 2292). Leicht löslich in Wasser. — C₃₁H₂₁Te·Dr. Krystale (aus Wasser oder aus Alkohol + Äther). F: 265—266° (unter geringer Zersetzung) (L., B. 44, 2291). Unlöslich in Benzol und Äther, sehr wenig in Wasser, leicht in Methanol, Alkohol und Chloroform. — C₂₁H₂₁Te·I. Mikroskopische Tafeln (aus Alkohol). F: 232—233° (Zers.) bei raschem Erhitzen (L., B. 44, 2291). Fast unlöslich in Wasser, Benzol und Äther, leicht in Methanol und Chloroform. — Pikrat C₂₁H₂₁Te·O·C₆H₂O₆N₃. Prismen (aus Alkohol). F: 194—195° (L., B. 48, 1948). Schwer löslich in Wasser.

Carbomethoxymethyl - di - p - tolyl - telluroniumhydroxyd $C_{17}H_{20}O_3Te = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2Te(OH) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. — $C_{17}H_{19}O_2Te \cdot Br$. B. Aus p.p-Ditolyltellurid und Bromessigsäuremethylester (Lederer, B. 48, 1946). Prismen (aus Chloroform + Ather). F: 92—93°. — Verbindung des Bromids mit Bromessigsauremethylester $C_{17}H_{19}O_2Te \cdot Br + C_9H_5O_2Br$. Krystalle. F: 68°.

Carbäthoxymethyl - di - p - tolyl - telluroniumhydroxyd $C_{18}H_{22}O_3Te = (CH_3)$ $C_0H_4)_8$ Te(OH·CH₈·CO₃·C₂H₅. — $C_{10}H_{31}O_2$ Te·Br. B. Aus p.p-Ditolyltellurid und Bromessigsäureäthylester (Lederer, B. 48, 1947). Krystalle. F: $102-103^{\circ}$. Leicht löslich in Chloroform.

 ω-Oxy-toluol, Benzylalkohol C₇H₈O = C₆H₅·CH₂·OH (S. 428).
 V. Benzylalkohol kommt teils in freier, teils in veresterter Form vor im ätherischen Ölder Blüten von Hyazinthen (ENKLAAB, C. 1910 I, 646), von Michelia champaca L. (BROOKS, Am. Soc. 38, 1764), Goldlack (Cheiranthus cheiri) (KUMMERT, Ch. Z. 35, 667) und Robinia Psendacacia (Elze, Ch. Z. 34, 814). — B. Benzylalkohol entsteht bei der Reduktion von Benzaldehyd in Alkohol mit 1 Mol Wasserstoff bei 1 Atm. Überdruck in Gegenwart von kolloidalem Platin (SEITA, B. 48, 1493) oder Platinschwarz (VAVON, C. r. 154, 360; A. ch. [9] 1, 152). Bei Einw. von verd. Schwefelsäure auf Natriumbenzylisoazotat (THIELE, A. 376, 255). — Benzylalkohol entsteht in geringer Menge bei der Einw. von Schweinelber-Brei auf Benzaldehyd (Parnas, Bio. Z. 28, 291). Bei der Einw. gärender Hefe auf Benzaldehyd (Neuberg, Welde, Bio. Z. 62, 478).

Physikalische Eigenschaften. D^{m.s.}: 1,0442 (HARDY, Pr. Roy. Soc. [A] 88, 311). Isotherme Kompressibilität zwischen 100 und 500 megabar bei 20° : 40.7×10^{-6} cm²/megadyn (RICHARDS, STULL, MATHEWS, SPRYERS, Am. Soc. 34, 989). Viscosität bei 45°: 0,03008 g/cmsec (THOLE, Soc. 97, 2601); bei 25°: 0,0529, bei 50°: 0,0260 g/cmsec: (Dunstan, Hildfrue, Th., Soc. 108, 141). Geordnete und turbulente Strömung von Benzylalkohol: SORKAU, C. 1914II, 1140. Oberflächenspannung bei 22,5°: 37,9 dyn/cm (Hardy). ng. 1,5323; ng. 1,5373; na.: 1,5495 (Corron, Mouton, A. ch. [8] 28, 214). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes: PURVIS, Soc. 107, 496; STRASSER, C. 1915 I, 1159; BALY, TRYHORN, Soc. 107, 1067; der Lösungen in Alkohol: Gibbs, Pratt, C. 1918 II, 1045; P., Jones, Tabrer, Scc. 97, 2296; in Alkohol und Petroläther: Waljaschko, Boltina, Ж. 46, 1810; C. 1915 II, 463. Absorption von Röntgenstrahlen: Auren, C. 1919 I, 795. Fluorescenz in reinem Alkohol und alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Let, v. Engelhardt, Ph. Ch. 74, 56. Phosphorescenzspektrum in Alkohol bei der Temperatur der flüssigen Luft: DE KOWALSKI, DE DZIERZBICKI, C. r. 151, 945. Dielektr.-Konst. bei 1°: 15,8, bei 19°: 13,1, bei 49°: 10,4 ($\lambda = \infty$) (WALDEN, Ph. Ch. 70, 574); Dielektr.-Konst. für 12 m und 35 m lange Wellen: Beaullard, C. r. 151, 57. Elektrische Doppelbrechung: Leiser, Abh. Disch. Bunsen-Ges. No. 4 [1910], S. 69. Magnetische Susceptibilität: Pascal, A. ch. [8] 19, 44, 50. Magnetische Doppelbrechung: C., M.

S. 429, Z. 29 v. u. statt "204,70" lies "205,10". S. 429, Z. 24 v. u. statt "Da" lies "D"".

Lösungsvermögen für p-Nitro-benzylchlorid und Trimethylamin: v. Halban, Ph. Ch. 84, 144. Löslichkeit in wäßr. Lösungen verschiedener organischer Salze: Neuberg, Bio. Z. 76, 122. Verteilung von Äthylkanthogensäure zwischen Wasser und Benzylalkohol: v. H., Heoff, Z. El. Ch. 24, 75. Wärmetönung bei der Benetzung von Tonerde und Stärke: Gaude-chon, C. r. 157, 210. Zustandsdiagramm des ternären Systems mit Wasser und Alkohol bei 0°: Bonner, J. phys. Chem. 14, 755. Dichte und Viscosität einer Lösung in Isoamylacetat bei 25°: Thole, Soc. 97, 2602. Grenzflächenspannung zwischen Benzylalkohol und Wasser: Hardy, Pr. Roy. Soc. [A] 88, 311; Harkins, Brown, Davies, Am. Soc. 39, 357. Potential-differenzen am der Grenze gegen wäßr. Lösungen verschiedener Salze: Beutner, Ph. Ch. 87, 406; Z. El. Ch. 19, 470. Einfluß dünner, auf Wasser ausgebreiteter Schichten auf die Potentialdifferenz zwischen Wasser und Luft: Guyot, C. r. 159, 310. — Reaktionsgeschwindigkeiten in benzylalkoholischer Lösung wurden z. B. von Dimroth (A. 377, 131), v. Ha. (Ph. Ch. 84, 134) und v. Ha., Hecht (Z. El. Ch. 24, 80) gemessen.

Chemisches Verhalten. Bei der Einw. von BF₂ (Cannizzaro, A. 92, 114) oder beim Leiten von Benzylalkohol-Dampf über Al₂O₃, Cr₂O₃, Mo₂O₅, W₂O₅, TiO₂ oder ThO₂ (Sabatter. Mailhe, A. ch. [8] 20, 301, 306, 320, 326, 327, 329) entstehen gelbe amorphe Produkte, die von S., M. (A. ch. [8] 20, 298) als Hexaphenylcyclohexan angesehen werden. Beim Schütteln von Benzylalkohol mit Palladiumschwarz in einer CO₂. Atmosphäre entsteht Benzaldehyd (Wieland, B. 45, 493). Benzylalkohol wird beim Verschmelzen mit KOH bei 240—250° zu Benzoesaure oxydiert (Guerbet, C. r. 153, 1489; Bl. [4] 11, 168; vgl. dazu Lock, B. 63, 551). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei ca. 370° zu Toluol reduziert (Sabatter, Murat, C. r. 158, 762). Beim Leiten von Benzylalkohol mit NH₃ über ThO₃ bei 330° entsteht Benzylamin, neben kleineren Mengen Dibenzylamin, Tribenzylamin und einer harzartigen Verbindung, die von Sabatter, Mailhe (A. ch. [8] 20, 298) als Hexaphenylcyclohexan angesehen wird; bei 380° ist Dibenzylamin das Hauptprodukt; daneben entstehen kleine Mengen Wasserstoff, CO, Benzol und Benzaldehyd (S., M., C. r. 153, 160; M., Ch. Z. 34, 1184). Benzylalkohol liefert bei längerem Erhitzen mit Schwefel auf 180° vorwiegend Benzoesäure und Tetraphenylthiophen; daneben entstehen Benzaldehyd und Stilben; bei kürzerem Erhitzen mit einer geringen Menge Schwefel auf 180—190° entsteht Dibenzyläther (Szperl, Wierusz-Kowalski, C. 1918 I, 909). Einw. von H₂S: S., M., C. r. 150, 1219. Verhalten gegen erhitztes Magnesium: Keiser, Mc Master, Am. Soc. 32, 390; gegen Aluminium: Selicamann, Williams, C. 1918 I, 536.

Benzylalkohol gibt mit Benzol und AlCl₂ bei 30—35° Diphenylmethan und kleinere Mengen 1.2-Dibenzyl-benzol, 1.4-Dibenzyl-benzol, Anthracen und einen Kohlen wasserstoff C₂₇H₂₄ (Kp₂₀: 312—314°) (Huston, Friedemann, Am. Soc. 88, 2530). Beim mehrmonatigen Belichten einer Lösung von Benzylalkohol in Aceton entstehen Hydrobenzoin und Isohydrobenzoin (Clamician, Silber, B. 48, 948; R. A. L. [5] 19 I, 366). Beim mehrmonatigen Belichten eines Gemisches von Acetophenon und Benzylalkohol erhält man a.β-Diphenylpropylenglykol, β.y-Dioxy-β.y-diphenyl-butan und Hydrobenzoin (C., S., B. 47, 1810; R. A. L. [5] 28 I, 862; vgl. a. Paternò, Perret, G. 44 I, 156). Benzylalkohol läßt sich mit aliphatischen Säuren durch Überleiten der Dämpfe über TiO₂ bei 280—290° (mit Ameisensäure bei 150°) oder über ThO₂ bei 260—270° (mit Ameisensäure bei ca. 200°) in guter Ausbeute verestern (Sabatier, Mailhe, C. r. 152, 497, 1045; M., Ch. Z. 35, 508). Benzylalkohol liefert mit Cyclohexylamin beim Leiten über ThO₂ bei 320° Cyclohexylbenzylamin (S., M., C. r. 153, 1207). — Verhalten in keimenden und erwachsenen Pflanzen: Clamician, Ravenna, R. A. L. [5] 20 I, 392; 25 I, 5.

Benzylalkohol wirkt stark örtlich anästhesierend bei sehr geringer Giftigkeit (МАСНТ, C. 1919 III, 1020; SOLLMANN, C. 1919 III, 1073; vgl. a. H. H. MEYER, R. GOTTLIEB, Die experimentelle Pharmakologie, 7. Aufl. [Berlin-Wien 1925], S. 170). Über das physiologische Verhalten von Benzylalkohol vgl. ferner Ellinger in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie Bd. I [Berlin 1923], S. 1015. — Verwendung als Desinfektionsmittel: Chem. Fabrik Flörsheim, H. Nördlinger, D.R.P. 297667; C. 1917 I, 1041.

Nachweis als Phthalsaure-benzylester-[p-nitro-benzylester] (F: 83,5°): Reid, Am. Soc. 39, 1251.

C₇H₇·O·MgI. B. Aus Propylmagnesiumjodid und Benzylalkohol in Benzol (TSCHELINZEW, Ж. 45, 1905; C. 1914 I, 1823); Bildungswärme: TSCH., Ж. 45, 1920; C. 1914 I, 1827. Wärmetönung beim Versetzen mit 3 Mol Benzylalkohol in Benzol: TSCH.

Funktionelle Derivate des Benzylalkohols.

Methylbensyläther C₈H₁₀O = C₆H₅·CH₂·O·CH₃ (S. 431). B. Aus Benzylalkohol, Dimethylsulfat und 10 n-Natronlauge bei einer 40° nicht übersteigenden Temperatur (PSCHORR, DIOKHÄUSER, B. 44, 2639; J. D. RIEDEL, D.R. P. 261588; C. 1913 II, 324; Frdl. 11, 989). Aus Methylal und C₄H₅·MgI beim Erhitzen auf 120—130° (Späth, M. 35, 330). — Kp₇₈₉: 170—171° (ZONEW, Ж. 48, 572; C. 1923 I, 1497). Viscosität bei 45°: 0,01028 g/cmsec (THOLE, Soc. 97, 2601). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: GIBBS, PRATT, C. 1913 II, 1045. — Bei Einw. von SnCl₄ auf Methylbenzyläther in Benzol entstehen Diphenylmethan und 1.4-Dibenzyl-benzol (Z.). Methylbenzyläther gibt mit C₆H₅·MgBr bei 170—180° Diphenylmethan (Späth, M. 35, 329). — 2C₈H₁₀O + SnCl₄. Krystalle. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Benzol (Z.). Zersetzt sich spontan unter Bildung eines Kohlenwasserstoffs (C₇H₆)_X (s. u. bei Isoamylbenzyläther) (Z.).

Äthylbensyläther C₆H₁₈O = C₆H₅·O·C₂H₅·O·C₂H₅ (S. 431). B. Man kocht Benzylchlorid mit alkoh. Natriumäthylat-Lösung und destilliert das Reaktionsprodukt über Kupfer (Zonew, Ж. 48, 560; C. 1923 I, 1497). Geschwindigkeit der Bildung aus Benzylchlorid und alkoh. Natriumäthylat-Lösung bei 30°: Franzen, J. pr. [2] 97, 82. Geschwindigkeit der Bildung aus Alkohol und Benzylchlorid bezw. Benzylbromid in absol. Alkohol, verd. Alkohol und Aceton: v. Halban, Gast, Ph. Ch. 91, 595. Äthylbenzyläther entsteht bei der Reduktion von Dimethylphenylbenzylammoniumchlorid mit Natrium und siedendem Alkohol (EMDE, Ar. 249, 108). Bei längerem Kochen von Methyltribenzylammoniumjodid oder Methylallyldibenzylammoniumjodid mit Natriumamalgam und verd. Alkohol (E., Schellbach, Ar. 249, 115, 116). — Kp₁₈: 78°; Kp₇₆₁: 184,7—185,2° (Z.); Kp: 186° (Tschellnzew, Pawlow, X. 45, 295; C. 1913 I, 1962). D^{**}: 0,9490 (Tsch., P.); D^{**}: 0,9495 (Dobrosserdow, Ж. 43, 119; C. 1911 I, 964). n^{**}: 1,4955 (Tsch., P.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes: Strasser, C. 1915 I, 1159; der Flüssigkeit: Ball, Tryhorn, Soc. 107, 1063. Dielektr.-Konst. bei 19,75°: 3,87 (λ = 60 cm) (D.). Zustandsdiagramm des ternären Systems mit Wasser und Alkohol bei 0°: Bonner, J. phys. Chem. 14, 755. — Äthylbenzyläther gibt mit Benzol in Gegenwart von AlCl₂ Diphenylmethan, 1.2· und 1.4-Dibenzyl-benzol und den Kohlenwasserstoff C₂₇H₁₄ (s. bei Benzylalkohol, S. 218) (Husyon, Friedbann, Am. Soc. 38, 2532). Gibt beim Erhitzen mit CH₂·MgBr auf 160—180° Äthylbenzol und eine Flüssigkeit vom Kp₁₆: 150—160° (Dibenzyläther?) (Srätti, M. 35, 328). Bei der Einw. von Propylmagnesiumjodid in Benzol entstehen a-Phenyl-butan und andere Produkte (Tschellnzew, Pawlow, Ж. 45, 296; C. 1913 I, 1962). Wärmetönung beim Versetzen von 1 Mol Benzylakhohol maschfolgender Zersetzung mit Wasser entstehen Diphenylmethan, 1.3-Dibenzyl-benzol und 1.4-Dibenzyl-benzol; bei Einw. von SnCl₄ auf Athylbenzyläther in Toluol entstehen Denzyl-toluolen und andere Produkte (Z

Propylbensyläther $C_{10}H_{14}O=C_{4}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot (S.~431)$. B. Aus $C_{2}H_{5}\cdot MgBr$, $C_{6}H_{5}\cdot MgBr$ und symm. Dichlordimethyläther in Ather (Zeltner, Tarassow, B. 43, 943). Aus Benzol und Chlormethylpropyläther in Gegenwart von AlCl₃ unterhalb 0° (Sommellet, C. r. 157, 1444). — Kp_{758} : 203,5—204,5° (korr.) (Z., T.).

Isoamylbensyläther $C_{12}H_{18}O=C_6H_6\cdot CH_8\cdot O\cdot C_5H_{11}$ (S. 431). Kp₁₂: 110,5—111,5°; Kp₇₆₀: 236° (ZONEW, Ж. 48, 575; C. 1923 I, 1497). — Beim Erwärmen von Isoamylbensyläther mit SnCl₄ in Benzol und nachfolgenden Zersetzen mit Wasser entstehen Isoamylalkohol, Diphenylmethan und 1.4-Dibensyl-benzol. — $2C_{12}H_{18}O+SnCl_4$. Hygroskopisch. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Benzol. Ist bei Zimmertemperatur beständig. Geht beim Erwärmen auf dem Wasserbad in die Verbindung $(C_7H_6)_x$ (s. unten) über.

Verbindung (C₇H_e)_x. Die Identität der aus verschiedenen Ausgangsmaterialien gewonnenen Substanzen ist fraglich; vgl. a. die Verbindung (C₇H_e)_x aus Benzylchlorid und SnCl₄ (Ergw. Bd. V, S. 151). Das in Benzol kryoskopisch bestimmte Mol.-Gew. der aus Äthylbenzyläther dargestellten Verbindung beträgt 2730—2820. — B. Bei spontaner Zersetzung der Additionsverbindungen von Methylbenzyläther und Äthylbenzyläther mit SnCl₄ oder durch Erwärmen der Additionsverbindung von Isoamylbenzyläther mit SnCl₄ auf dem Wasserbad (Zonew, 35. 48, 562; C. 1923 I, 1497). — F: 72—76°. Löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser, Alkohol und Ligroin.

Phenylbensyläther $C_{12}H_{12}O=C_0H_5\cdot CH_2\cdot O\cdot C_0H_5$ (8. 432). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes: Purvis, Soc. 105, 592; der Lösung in Chloroform: P., Mc Cleland, Soc. 101, 1518. Thermische Analyse der binären Gemische mit Dibenzyl (Eutektikum bei 23,8° und 30°/ $_{\circ}$ Dibensyl) und Bensylanilin: Pascal, Normand, Bl. [4] 13, 211. — Phenylbensyläther gibt beim Erhitzen mit $C_8H_5\cdot MgBr$ auf 170—190° Phenol und Propylbensol (Späte, M. 35, 329).

[3-Nitro-phenyl]-bensyl-äther $C_{13}H_{11}O_3N=C_3H_5\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus dem Alkalisalz des 3-Nitro-phenols und Bensylchlorid (Höchster Farbw., D.R.P. 141516; C. 1903 I, 1381; Frdl. 7, 463). — Gelbliche Blättchen. F: 64°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol und in Bensol.

Dibensyläther $C_{14}H_{14}O = (C_{2}H_{5} \cdot CH_{2})_{2}O$ (S. 434). B. Durch Erhitzen von Benzylalkohol mit Schwefel auf 180—190° (Szperl, Wiebusz-Kowalski, C. 1918 I, 909). Aus Bis-brommethyl-ather und Phenylmagnesiumbromid in Äther (Zeltner, Tarassow, B. 43, 943). — Kp₁₂: 182—183° (Z., T.). — Gibt beim Erhitzen mit CH₃·MgI auf 160—170° Äthylbenzol und Benzylalkohol (Späth, M. 85, 329). Wärmetönung beim Mischen mit 1 Mol C₃H₇·O·MgI: Tschelinzew, Ж. 46, 893; C. 1915 I, 886.

Glycerin -a.a'-dimethyläther - β -bensyläther $C_{13}H_{18}O_3 = C_4H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH(CH_2 \cdot O \cdot CH_3)_4$. Kp₁₇₋₁₈: 149—150°; D²⁰: 1,023 (Boehringer & Sohne, D.R.P. 226454; C. 1910 II, 1256; Frdl. 10, 1169).

Pentabromdiacetyl-monobensylacetal $C_{11}H_9O_3Br_5=C_6H_6\cdot CH_2\cdot O\cdot C(OH)(CBr_9)\cdot CO\cdot CHBr_9$ oder $C_6H_6\cdot CH_2\cdot O\cdot C(OH)(CHBr_9)\cdot CO\cdot CBr_3$. B. Durch längeres Erwärmen von Hexabromdiacetyl mit Benzylalkohol auf 100° (Jackson, Adams, Am. Soc. 37, 2533). — Prismen (aus Ligroin). F: $109-110^\circ$ (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol, Methanol, Äther, Benzol und Eisessig, schwer in Ligroin, unlöslich in Petroläther und Wasser. Ist gegen Säuren beständig, gegen Alkalien ziemlich beständig.

Ameisensäurebensylester, Bensylformiat $C_3H_3O_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CHO$ (S. 435). B. Man leitet ein Gemisch aus Ameisensäure und überschüssigem Benzylalkohol über TiO₂ bei 150° oder über ThO₃ bei 200—220° (Sabatter, Mailhe, C. r. 152, 1045; M., Ch. Z. 35, 508). — Benzylformiat entwickelt im ultravioletten Licht geringe Mengen CO und CO₂ (Berthelot, Gaudechon, C. r. 153, 385).

Essigsäurebensylester, Bensylacetat C₂H₁₀O₃ = C₆H₅·CH₂·O·CO·CH₃ (8. 435). B. Beim Leiten von Benzylalkohol und Essigsäure über TiO₃ bei 280—290° (Mallhe, Ch. Z. 35, 508). Beim Erhitzen von N.N-Dimethyl-bensylamin mit Acetanhydrid und wenig Natriumacetat im Rohr auf 200° (Thefenrau, Fuhrer, Bl. [4] 15, 168). — Distinguis 1,0587 (Dobrosserdow, H. 43, 120; C. 1911 I, 954); D⁴⁵: 1,033 (Tholde, Soc. 97, 2601). Viscosität bei 45°: 0,01399 g/cmsec (Th.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum der Flüssigkeit: Gibbs, Pratt, C. 1918 II, 1045. Dielektr.-Konst. bei 21,2°: 5,05 (\$\lambda\$ = 60 cm): D. Magnetische Doppelbrechung: Cotton, Mouton, A. ch. [8] 19, 175; 28, 215. Zustandsdiagramm des ternären Systems mit Wasser und Alkohol bei 0°: Bonner, J. phys. Chem. 14, 754. Diehte und Viscosität einer Lösung in Isoamylacetat: Th., Soc. 97, 2602. — Bei der Hydrierung in Gegenwart von sehr aktivem Nickel bei 180° entstehen Toluol und Essigsäure (Sabatter, Murat, C. r. 156, 426). Kinetik der Verseifung durch KOH in methylalkoholischer, äthylalkoholischer und isoamylalkoholischer Lösung: Anderson, Pierce, J. phys. Chem. 22, 49. Verhalten eines Gemisches mit Benzophenon beim Belichten: Paternö, G. 39 II, 218; P., Chieffi, G. 40 II, 331; P., Forli-Forti, G. 40 II, 332. Gleichgewicht des Systems C₆H₅·CO₂H + C₆H₅·CH₂·O·CO·CH₅ \(\delta\) End, 45, 513. Benzylacetat setzt sich mit Athylbenzoat bei 210—216° zu Benzylbenzoat und Äthylacetat um (R., Am. 45, 516). — Physiologische Wirkung: Macry, C. 1919 III, 202.

Bromessigsäurebensylester, Bensylbromacetat C₂H₃O₂Br = C₆H₅·CH₄·O·CO·CH₂Br. B. Aus Bromessigsäure und Bensylalkohol in Gegenwart von H₂SO₂ bei 100° (CLARKE, Soc. 97, 428) oder in Gegenwart von HCl bei 0° (RÖTTINGER, WENZEL, M. 34, 1885). — Kp₁₀: 144° (R., W.), 143° (CL.). Unlöslich in Wasser, mit organischen Flüssigkeiten mischbar (CL.). — Geschwindigkeit der Reaktion mit Pyridin in Alkohol: CL., Soc. 97, 426.

Propionsäurebensylester, Bensylpropionat $C_{10}H_{13}O_3 = C_0H_3 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot (S. 436)$. B. Beim Leiten von Bensylalkohol und Propionsäure über TiO_3 bei $280-290^6$ (Mailhe, Ch. Z. 35, 508). — Kp: 222^6 .

Isovaleriansäurebensylester, Bensylisovalerianat $C_{18}H_{16}O_3 = C_6H_6 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_4 \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 436). B. Durch Überleiten der Dämpte von Isovaleriansäure und Bensylalkohol über TiO₂ bei 280—300° (Sabatier, Mailhe, C. r. 152, 497; M., Ch. Z. 85, 508). — Kp: 245°.

n-Capronsäurebensylester, Bensyleapronat $C_{12}H_{14}O_2=C_4H_5\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_4\cdot CH_3$. B. Beim Leiten von Bensylalkohol und Capronsäure fiber TiO₂ bei 280—290° (MAILHE, Ch. Z. 35, 508). — Kp: 270°.

Stearinsäurebensylester, Bensylstearat $C_{22}H_{42}O_2=C_0H_5\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_{16}\cdot CH_3$. B. Beim Hydrieren von Ölsäurebensylester in Gegenwart von Nickel bei 180—200° (Ellis, Rabinovitz, C. 1918 I, 611). — F: 28°.

Ölsäurebenzylester, Benzyleleat $C_{25}H_{40}O_2=C_4H_5\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_7\cdot CH\cdot CH\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Benzylalkohol mit Ölsäure in Gegenwart einer geringen Menge konz. Schwefelsäure (ELLIS, RABINOVITZ, C. 1918 I, 611).

Oxalsäuredibensylester, Dibensyloxalat $C_{16}H_{14}O_4 = C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ (S. 436). B. Man läßt 1 Mol Oxalylchlorid langsam in 2 Mol Benzylalkohol eintropfen (Adams, Weeks, Am. Soc. 38, 2517).

Kohlensäure-bensylester-ureid, Allophansäurebensylester $C_9H_{10}O_3N_2=C_8H_5$ $CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 437). F: 121° l) (Báral, Bl. [4] 25, 479). Bei 17° lösen 100 cm³ Alkohol 0,22 g, 100 cm³ Ather 0,05 g.

Kohlensäure-bensylester-hydroxylamid $C_8H_9O_3N=C_8H_5\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot OH$. B. Aus Chlorameisensäurebenzylester, Hydroxylaminhydrochlorid und K_2CO_3 (Jones, Oesfer, Am. Soc. 36, 2222). — Schuppen (aus Chloroform und Ligroin). F: 65°. Unlöslich in Äther, Alkohol, Chloroform und kaltem Ligroin, schwer löslich in Wasser.

Dithiokohlensäure-O-bensylester, Bensylxanthogensäure $C_8H_8OS_2 = C_8H_6 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CS \cdot SH \ (S. 438)$. B. Man erhält die freie Säure, wenn man Kaliumbenzylxanthogenat in Eiswasser mit Salzsäure und Ligroin schüttelt (v. Halban, Hecht, Z. El. Ch. 24, 76). — Blättchen (aus Ligroin). F: 29° (v. Ha., He.). Löslichkeit in verschiedenen organischen Lösungsmitteln bei tiefen Temperaturen: v. Ha., He. — Geschwindigkeit der Zersetzung in Ligroin, Methanol, Äther, Aceton, Eisessig, CS₂ und Benzol: v. Ha., He. — NaC₂H₂OS₂. Scheint in wäßr. Lösung allmählich zu zerfallen (Ragg, Ch. Z. 34, 84). — Cuprosalz. Zerfällt oberhalb 60° (R.).

O-Benzyl-thiokohlensäure-disulfid, Bis-benzylxanthogen $C_{1e}H_{14}O_{2}S_{4}=[C_{4}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot O\cdot CS\cdot S-]_{2}$. B. Aus benzylxanthogensaurem Natrium und CuSO₄ (Ragg, Ch. Z. 34, 84). — Gelbes Öl. D:1,218. Schwer löslich in 95% gigem Alkohol, leicht in Äther, CS₂ und CCl₄.

Bensyloxyessigsäure-äthylester, Bensylätherglykolsäure-äthylester $C_{11}H_{14}O_{2}=C_{4}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CO_{4}\cdot C_{2}H_{5}$ (S. 438). B. Beim Erhitzen von Diazoessigester mit Benzylakohol bei Gegenwart einer geringen Menge Schwefelsäure (Cubtius, J. pr. [2] 95, 171). — Kp₀: 149—151°; Kp: 285—287°.

d-Weinsäure-dibensylester, Dibensyl-d-tartrat $C_{18}H_{18}O_6 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Kochen von d-Weinsäure mit Benzylalkohol (Patterson, Soc. 103, 176; vgl. a. Medinger, J. pr. [2] 86, 357). — Fettartige Krystallmasse. F: ca. 50°; Kp₄: 250—270°; D^{n,2}: 1,2036; D^{s,2}: 1,1808; D¹⁸²: 1,1322; D¹⁸⁷: 1,1184; spezifische Drehung [a]_b zwischen 15° (+19,26°) und 170,8° (+21,49°): P.

Acetessigsäurebenzylester $C_{11}H_{12}O_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot (vgl. S. 438)$. Eine als Acetessigsäurebenzylester angesehene Verbindung (Kp₁₂: 97°) wurde von RÖTTINGER, WENZEL (M. 34, 1889) in geringer Menge aus der Magnesiumverbindung des Bromessigsäurebenzylesters und Methylacetat erhalten.

Schwefigsäuredibensylester, Dibensylsulfit $C_{14}H_{14}O_3S = (C_9H_8 \cdot CH_3 \cdot O)_2SO$. B. Aus Benzylalkohol und Thionylchlorid in CS_3 in Gegenwart von Pyridin (M. M. RICHTER, B. 49, 2342). — Flüssigkeit. Kp₁₅: 193—199⁶ (Zers.).

Thioschwefelsäure -S-bensylester, Bensylthioschwefelsäure $C_7H_8O_3S_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot S\cdot SO_3H$ (S. 439) s. S. 230.

Phosphorsäuremonobensylester, Monobensylphosphat $C_7H_2O_4P=C_9H_5\cdot CH_2\cdot O\cdot PO(OH)_2$. B. Neben anderen Produkten aus Metaphosphorsäureäthylester und Benzylalkohol in siedendem Chloroform (IANGHELD, B. 44, 2083). — BaC₇H₇O₄P+2H₂O.

Phosphorsäure-äthylester-bensylester, Äthylbensylphosphat $C_bH_{13}O_4P = C_4H_5$ $CH_3 \cdot O \cdot PO(OH) \cdot O \cdot C_2H_6$. B. Aus Metaphosphorsäureäthylester und Bensylalkohol in siedendem Chloroform (Langheld, B. 44, 2083; D. R. P. 248956; C. 1912 II, 299; Frdl. 11, 1146). — Dickes Öl. Löslich in Wasser. — Ba($C_9H_{12}O_4P$)₂. Unlöslich in Alkohol, leicht in Wasser.

Phosphorsäure-diäthylester-bensylester, Diäthylbensylphosphat $C_{11}H_{17}O_4P=C_4H_5\cdot CH_2\cdot O\cdot PO(O\cdot C_5H_5)_3$. B. Entsteht neben anderen Produkten bei 4-tägiger Einw. von Metaphosphorsäureäthylester auf Bensylalkohol bei Zimmertemperatur (Langheld, Oppmann, Meyer, B. 45, 3758). — Kp₁₂: 150°.

Unterphosphorsäuredibensylester, Dibensylsubphosphat $C_{14}H_{14}O_3P = (C_4H_5\cdot CH_4)_3PO_3$. B. Aus Bensyljodid und Silbersubphosphat in Äther (ROSENHEIM, PINSKER,

¹⁾ Vgl. die abweichende Angabe im Hptw.

B. 43, 2009). — Gelbliches, nicht destillierbares Čl, das im Äther-CO₂-Gemisch zu einer krystallinen Masse erstarrt.

O-Bensyl-hydroxylamin, a-Bensyl-hydroxylamin $C_1H_0ON = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot NH_2$ (S. 440). B. Bei der Hydrolyse von O-Benzyl-benzophenonoxim mit alkoh. Salzasure (Alessander, R. A. L. [5] 23 II, 217). — Das salzsaure Salz gibt beim Überleiten von Phosgen bei 180° eine Verbindung $C_8H_9O_2NCl_2$ (Kp₄₉: 97,5—100°) (Jones, Neufffee, Am. Soc. 39, 659).

Kohlensäure-äthylester-[O-bensyl-hydroxylamid], N-Bensyloxy-urethan $C_{10}H_{18}O_2N=C_0H_5\cdot CH_2\cdot O\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (S. 443). Reaktion mit PCl₅: Jones, Neuffer, Am. Soc. 39, 654.

[4-Jod-phenylsulfon]-acetamidoxim-benzyläther $C_{18}H_{15}O_{3}N_{3}IS = C_{4}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot O\cdot N:C(NH_{2})\cdot CH_{2}\cdot SO_{3}\cdot C_{4}H_{4}I.$ B. Aus [4-Jod-phenylsulfon]-acetamidoxim und Benzylchlorid in alkoh. Natriumāthylat-Lösung (Tröger, Lindner, J. pr. [2] 78, 9). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165°.

Substitutions produkte des Benzylalkohols.

- 2-Fluor-bensylalkohol, o-Fluor-bensylalkohol $C_7H_7OF = C_6H_4F\cdot CH_9\cdot OH$. B. Entsteht neben o-Fluor-bensaldehyd und o-Fluor-bensoesaure, wenn man o-Fluor-toluol mit PCl₅ im Chlorstrom behandelt und das Reaktionsprodukt mit Wasser und CaCO₃ auf 130° erhitzt (RINKES, C. 1919 I, 820).
- 2 Chlor bensylalkohol, o Chlor bensylalkohol $C_7H_7OCl = C_6H_4Cl \cdot CH_2 \cdot OH$ (S. 444). B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man o-Chlor-benzylbromid 6—7 Stdn. mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge kocht (Leonard, Soc. 109, 571). Durch elektrolytische Reduktion von o-Chlor-benzaldehyd in fast neutraler Lösung (Law, Soc. 99, 1116). F: 70—71° (Le.), 74° (Law).

Äthyl-[2-chlor-bensyl]-äther $C_9H_{11}OCl = C_6H_4Cl \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_3$ (8. 444). B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man o-Chlor-benzylbromid 6—7 Stdn. mit wäßrigalkoholischer Kalilauge kocht (Leonard, Soc. 109, 571). — Kp₇₆₁: 216°; Kp₈: 103°.

Bis-[2-chlor-bensyl]-äther $C_{14}H_{12}OCl_2 = (C_0H_4Cl\cdot CH_2)_2O$. B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man o-Chlor-bensylbromid 6—7 Stdn. mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge kocht (LEONARD, Soc. 109, 571). — Prismen (aus Alkohol). F: 48—49°.

4 - Chlor - bensylalkohol, p - Chlor - bensylalkohol $C_7H_7OCl = C_8H_4Cl \cdot CH_2 \cdot OH$ (8. 444). B. Entsteht neben anderen Produkten bei der elektrolytischen Reduktion von p-Chlor-benzaldehyd an einer Kupfer-Kathode in saurer Lösung oder besser an einer Blei-Kathode in alkal. Lösung (Law, Soc. 99, 1114). — Prismen (aus Benzol). F: 75°.

Äthyl-[4-chlor-bensyl]-äther $C_0H_{11}OCl = C_6H_4Cl \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 444). Liefert mit Benzol und P_2O_5 4-Chlor-diphenylmethan (E. v. MEYER, J. pr. [2] 82, 539).

Äthyl-[4-brom-benzyl]-äther $C_0H_{11}OBr = C_0H_4Br \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 446). B. Beim Eindunsten der Lösung von p-Brom-benzylbromid in Alkohol (RINDELL, Of. Fi. 19, 53).

- 2-Nitroso-benzylalkohol, o-Nitroso-benzylalkohol $C_7H_7O_2N=ON\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 447). B. {Aus o-Nitro-toluol durch Erhitzen mit Natronlauge (Kalle & Co., D. R. P. 194811; C. 1908 I, 1345}; vgl. dagegen Scholl, M. 34, 1016 Anm. 2).
- 2-Nitro-bensylalkohol, o-Nitro-bensylalkohol C₇H₇O₂N = O₂N·C₆H₄·CH₂·OH (S. 447). Bei der Belichtung in äther. Lösung durch Sonnenlicht entstehen in geringer Menge o-Nitroso-benzaldehyd, o-Nitro-benzaldehyd, Anthranil und saure Produkte (Bamberger, B. 51, 609). Bei der Reduktion mit Zinkstaub in 50% iger Essigsäure unter anfänglicher Kühlung entsteht o-Azoxy-benzylalkohol und eine geringe Menge o-Azo-benzylalkohol (Heller, B. 43, 1915). Liefert beim Erwärmen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) o-Nitro-benzylbromid (Norkis, Watt, Thomas, Am. Soc. 38, 1077).

Thioschwefelsäure-S-[2-nitro-bensylester], [2-Nitro-bensyl]-thioschwefelsäure $C_7H_7O_8NS_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot S\cdot SO_3H$ (8. 449) s. S. 231.

Selenoschwefelsäure-Se-[2-nitro-benzylester], [2-Nitro-benzyl]-selenoschwefelsäure $C_7H_7O_5NSSe = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot Se \cdot SO_2H$ (8. 449) s. S. 233.

- 8-Nitro-bensylalkohol, m-Nitro-bensylalkohol $C_7H_7O_3N = O_3N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot OH$ (S. 449). Bei der Darstellung aus m-Nitro-bensaldehyd und Kalilauge nach Becker (B. 15, 2090) steigt die Ausbeute auf $92^9/_0$ der Theorie, wenn man die alkal. Reaktions-Lösung vor der Extraktion mit Äther mit CO₂ sättigt (Thorf, Wildman, Am. Soc. 37, 373). D_4^{m-3} : 1,296; Dielektr.-Konst. bei 20,5°: 21,95 (λ = 60 cm) (Dobbosserdow, K. 43, 117; C. 1911 I, 954). Liefert beim Erwärmen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) m-Nitro-benzylbromid (Norris, Watt, Thomas, Am. Soc. 38, 1077).
- 4-Nitro-bensylalkohol, p-Nitro-bensylalkohol $C_7H_7O_2N=O_2N\cdot C_2H_4\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 450). Beim Kochen mit alkoh. Na $_2S_2$ -Lösung entsteht p-Amino-benzaldehyd (Blanksma,

C. 1910 I, 260). Liefert beim Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) p-Nitro-benzylbromid (NORBIS, WATT, THOMAS, Am. Soc. 38, 1077).

Phenyl-[4-nitro-benzyl]-äther $C_{13}H_{11}O_3N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_5$ (S. 450). B. Aus Phenol und p-Nitro-benzylbromid in alkoh. Alkalilauge (Reid, Am. Soc. 39, 306). — F: 91°.

o-Tolyl-[4-nitro-benzyl]-äther $C_{14}H_{13}O_3N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus o-Kresol und p-Nitro-benzylbromid in alkoh. Alkalilauge (Reid, Am. Soc. 39, 306). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 89,7°.

m-Tolyl-[4-nitro-bensyl]-äther $C_{14}H_{13}O_3N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus m-Kresol und p-Nitro-benzylbromid in alkoh. Alkalilauge (Reid, Am. Soc. 39, 307). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 51°.

p-Tolyl-[4-nitro-bensyl]-äther $C_{14}H_{13}O_3N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (S. 451). B. Aus p-Kresol und p-Nitro-benzylbromid in alkoh. Alkalilauge (Reid, Am. Soc. 39, 307). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 88°.

Ameisensäure-[4-nitro-benzylester], [4-Nitro-benzyl]-formiat $C_8H_7O_4N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CHO$. B. Aus p-Nitro-benzylbromid und Kaliumformiat in siedendem verdünntem Alkohol (Reid, Am. Soc. 39, 130). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 31°.

Essigsäure-[4-nitro-benzylester], [4-Nitro-benzyl]-acetat $C_9H_9O_4N = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (8. 451). B. Aus Kaliumacetat und p-Nitro-benzylbromid in siedendem verdünntem Alkohol (Reid, Am. Soc. 39, 130). — F: 78°.

Bromessigsäure-[4-nitro-benzylester], [4-Nitro-benzyl]-bromacetat $C_9H_8O_4NBr=O_8N\cdot C_6H_4\cdot CH_9\cdot O\cdot CO\cdot CH_3Br$. B. Aus bromessigsaurem Natrium und p-Nitro-benzylbromid in siedendem verdünntem Alkohol (Lyons, Reid, Am. Soc. 39, 1730). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 88—89° (anscheinend Zersetzung).

Propionsäure - [4 - nitro - benzylester], [4 - Nitro - benzyl] - propionat $C_{10}H_{11}O_4N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 33° (Reid, Am. Soc. 39, 130).

Buttersäure-[4-nitro-benzylester], [4-Nitro-benzyl]-butyrat $C_{11}H_{12}O_4N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 35° (Reid, Am. Soc. 39, 130).

Palmitinsäure - [4 - nitro - benzylester], [4 - Nitro - benzyl] - palmitat $C_{22}H_{27}O_4N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 42—42,5° (Lyons, Reid), Am. Soc. 39, 1733).

Oxalsäure-bis-[4-nitro-benzylester], Bis-[4-nitro-benzyl]-oxalat $C_{16}H_{13}O_8N_2 = [O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO-]_2$. Krystalle (aus $95^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 204°. Löslich in 6000 Tln. siedendem $95^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (Reid, Am. Soc. 39, 130).

Malonsäure-bis-[4-nitro-bensylester], Bis-[4-nitro-bensyl]-malonat $C_{17}H_{14}O_8N_8=(O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO)_2CH_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 85,5°. Schwer löslich in siedendem Alkohol (Reid, Am. Soc. 39, 131).

Bernsteinsäure - bis - [4 - nitro - bensylester], Bis - [4 - nitro - bensyl] - succinat $C_{13}H_{16}O_5N_2=[O_2N\cdot C_5H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_2-]_2$ (S. 452). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 88,4° (LYMAN, REID, Am. Soc. 39, 707).

Brombernsteinsäure-bis-[4-nitro-bensylester] $C_{18}H_{18}O_8N_2Br = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Krystalle (aus 95%/eigem Alkohol). F: 147,1% (Lyman, Reid, Am. Soc. 39, 707).

Dibrombernsteinsäure-bis-[4-nitro-bensylester] $C_{18}H_{14}O_8N_8Br_8 = [O_8N\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CHBr-]_8$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 177,5—178° (Lyons, Reid, Am. Soc. 39, 1733, 1748).

Äthylmalonsäure - bis - [4 - nitro - benzylester] $C_{19}H_{16}O_8N_8 = (O_2N\cdot C_9H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO)_2CH\cdot C_9H_5$. Krystelle (aus 63°/oigem Alkohol). F: 75,2°. Fast unlöslich in kaltem 63°/oigem Alkohol (LYMAN, Reid, Am. Soc. 39, 705).

Dimethylmalonsäure-bis-[4-nitro-benzylester] $C_{19}H_{18}O_8N_9=(O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO)_2C(CH_8)_8$. Krystalle (aus 63%)eigem Alkohol). F: 83,6% (LYMAN, REID, Am. Soc. 39, 705).

Methyläthylmalonsäure-bis-[4-nitro-bensylester] $C_{20}H_{20}O_{2}N_{3} = (O_{2}N \cdot C_{4}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot O \cdot CO)_{3}C(CH_{3} \cdot C_{2}H_{5} \cdot Krystalle (aus 63°/aigem Alkohol). F: 66° (Lyman, Reid, Am. Soc. 39, 706). Fast unlöslich in kaltem 63°/aigem Alkohol.$

Isopropylmalonsäure-bis-[4-nitro-bensylester] $C_{30}H_{20}O_0N_3 = (O_2N \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO)_2CH \cdot CH(CH_0)_2$. Krystalle (aus 63°/eigem Alkohol). F: 81,4° (Lyman, Rein, Am. Soc. 89, 706).

Diäthylmalonsäure - bis - [4 - nitro - bensylester] $C_{21}H_{22}O_8N_2 = (O_2N\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO)_2C(C_2H_5)_2$. Krystalle (aus 63°/0igem Alkohol). F: 91,2° (LYMAN, REID, Am. Soc. 39, 706).

Dipropylmalonsäure - bis - [4 - nitro - benzylester] $C_{23}H_{36}O_2N_3 = (O_2N\cdot C_4H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO)_2C(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)_2$. Krystalle (aus 63%) igem Alkohol). F: 118,5% (Lyman, Reid, Am. Soc. 39, 706).

Sebacinsäure-bis-[4-nitro-bensylester] $C_{24}H_{28}O_{2}N_{2} = [O_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot O \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot CH_{$

Fumarsäure - bis - [4 - nitro - benzylester], Bis - [4 - nitro - benzyl] - fumarst $C_{18}H_{14}O_8N_2=[O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH=]_2$. Krystalle (aus 95°/oigem Alkohol). F: 150,8° (LYMAN, REID, Am. Soc. 39, 708).

Chlorfumarsäure-bis-[4-nitro-benzylester] $C_{18}H_{13}O_8N_2Cl = O_2N\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CCl: CH\cdot CO\cdot O\cdot CH_3\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Krystalle (aus $76^0/_0$ igem Alkohol). F: 138,5° (Lyons, Reid, Am. Soc. 39, 1733).

Maleinsäure - bis - [4 - nitro - benzylester], Bis - [4 - nitro - benzyl] - maleinat $C_{19}H_{14}O_9N_2=[O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH=]_2$. Krystalle (aus 63%) igem Alkohol). F: 89,3% (Lyman, Reid, Am. Soc. 39, 708).

 $a\text{-}\mathsf{Oxy}\text{-}\mathsf{isobutters} \\ \text{``error} = [4\text{-}\mathsf{nitro}\text{-}\mathsf{benzylester}] \\ \text{`C}_{11}H_{13}O_5N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C(OH)(CH_3)_2. } \\ \text{`Krystalle (aus $95^{\circ}/_{\circ}$igem Alkohol). } \\ \text{F: $80,5^{\circ}$ (Lyons, Reid, Am. Soc. $39, 1732).} \\ \text{``error} = [4\text{-}\mathsf{nitro}\text{-}\mathsf{benzylester}] \\ \text{``error} = [4\text{-}\mathsf{n$

Äpfelsäure-mono-[4-nitro-benzylester] $C_{11}H_{11}O_7N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ oder $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CO_2H$. Krystalle (aus 63°/0jgem Alkohol). F: 87,2° (LYMAN, Reid, Am. Soc. 39, 708).

Äpfelsäure-bis-[4-nitro-benzylester] $C_{18}H_{16}O_9N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Krystalle (aus 63%/0jgem Alkohol). F: 124,6% (Lyman, Reid, Am. Soc. 39, 708).

- d Weinsäure bis [4 nitro bensylester], Bis [4 nitro bensyl] d tartrat $C_{19}H_{16}O_{10}N_2 = [O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH(OH)]_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 163° (Reid, Am. Soc. 39, 131; vgl. a. Lyman, R., Am. Soc. 39, 708).
- dl-Weinsäure-bis-[4-nitro-benzylester], Bis-[4-nitro-benzyl]-dl-tartrat $C_{18}H_{16}O_{10}N_2=[O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH(OH)-]_2$. Krystalle (aus 63%)eigem Alkohol). F: 148% (Lyman, Reid, Am. Soc. 39, 709).

Citronensäure-tris-[4-nitro-bensylester] $C_{27}H_{23}O_{13}N_3 = (O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_4)_2C(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. F: 102°. Löslich in 300 Teilen siedendem 63°/0igem Alkohol (Reid, Am. Soc. 39, 131).

Schleimsäure - bis - [4 - nitro - benzylester] $C_{20}H_{20}O_{12}N_2 = [O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) -]_2$. Krystalle (aus Wasser). Schmilzt nicht bis 310°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser (Lyons, Reid, Am. Soc. 39, 1734).

Lävulinsäure-[4-nitro-benzylester] $C_{12}H_{13}O_5N = O_2N \cdot C_4H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 60,5—61° (Lyons, Reid., Am. Soc. 39, 1731).

- 2.6-Dinitro-benzylalkohol $C_7H_6O_5N_2=(O_2N)_3C_6H_3\cdot CH_2\cdot OH$. B. Beim Kochen von 2.6-Dinitro-benzylbromid mit Wasser (REICH, WETTER, WIDMER, B. 45, 3058). Bräunliche Platten (aus Äther). F: 94°.
- 2.4.6-Trinitro-bensylalkohol $C_7H_5O_7N_3=(O_2N)_3C_6H_3\cdot CH_4\cdot OH$. B. Beim Kochen von 2.4.6-Trinitro-benzylbromid mit Wasser (Reich, Wetter, Womer, B. 45, 3058). Braune Nadeln (aus Benzol + Ligrom). F: 100°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Äther, ziemlich in heißem Wasser, schwer in Chloroform und CS_2 , unlöslich in Ligroin.

Schwefelanatogon des Benzylalkohols und seine Derivate.

ω-Mercapto-toluol, Bensylmercaptan $C_7H_8S=C_8H_8\cdot CH_2\cdot SH$ (S. 453). B. Entsteht neben wenig Dibenzylsulfid(?) beim Leiten eines Gemisches aus Benzylalkohol und H_9S über ThO₂ bei 300—360° (Sabather, Mailher, C.r. 150, 1219). Das Quecksilbersalz des Benzylmercaptans entsteht bei der Einen von Hg(CN)₂ auf benzylthioschwefelsaures Natrium in konzentrierter wäßriger Lösung auf dem Wasserbad (Guthann, B. 49, 954). — Wird durch Wasserstoffperunyd in Eisessig stufenweise zu Dibenzyldisulfid, Dibenzyldisulfid, Dibenzyldisulfid,

disulfoxyd und Benzylsulfonsäure oxydiert (SMYTHE, Soc. 101, 2081). Bei längerer gleichzeitiger Einw. von SO₂ und HCl auf Benzylmercaptan in Eisessig entstehen Dibenzyldisulfid und Dibenzyltrisulfid in ungefähr gleicher Menge (SMYTHE, FORSTER, Soc. 97, 1195). Bei Einw. von S₂Cl₂ in CCl₄ entsteht Dibenzyltetrasulfid (SM., F.). Benzylmercaptan gibt mit Dibenzyldisulfoxyd in Eisessig, der mit HCl gesättigt wurde, Dibenzyldisulfid (SM., F.).—Hg(S·C₇H₇)₂. Nadeln (aus Alkohol). F: 121—121,5° (korr.) (G.).

Methylbensylsulfon $C_8H_{10}O_2S=C_8H_5\cdot CH_2\colon SO_2\cdot CH_8$ (S. 453). B. Aus $\beta.\beta$ -Bisbenzylsulfon-propan und CH_3I in alkoh. Natronlauge (Fromm, Forster, v. Scherschewitzki, A. 394, 347). — F: 127°.

Methyl - isopropyl - benzyl - sulfoniumchlorid $C_{11}H_{17}ClS = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot S(Cl)(CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 454). — $C_{11}H_{17}S \cdot Cl + 6 HgCl_2$. F: 220° (Zers.) (Strömholm, Ö/. Sv. 1896, 455).

Phenylbenzylsulfid $C_{13}H_{12}S = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot S \cdot C_6H_5$ (S. 454). B. Aus Kaliumthiophenolat und Benzylchlorid in Alkohol auf dem Wasserbad (Pummerer, B. 43, 1406). — F: 44.5°.

[4-Nitro-phenyl]-benzyl-sulfid $C_{13}H_{11}O_{7}^{2}NS = C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot S\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$ (S. 454). Bei der Einw. von Brom entsteht 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid (Fromm, A. 396, 88).

[2.4-Dinitro-phenyl]-bensyl-sulfid $C_{13}H_{10}O_4N_2S=C_6H_5\cdot CH_2\cdot S\cdot C_6H_3(NO_2)_2$ (S. 454). B. Aus 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyldisulfid und Benzylchlorid in siedender alkoholischer Kalilauge (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 335).

x · Brom · [2.4 · dinitro · phenyl] · benzyl · sulfid $C_{13}H_9O_4N_2BrS = C_7H_6Br \cdot S \cdot C_6H_3$ (NO₂) oder $C_7H_7 \cdot S \cdot C_6H_2Br(NO_2)_2$. B. Aus [2.4-Dinitro-phenyl]-benzyl-sulfid und Brom in Chloroform (FROMM, A. 896, 89). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform). F: 104°.

Phenylbenzylsulfoxyd $C_{13}H_{12}OS = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot SO \cdot C_0H_5$. Aus Phenylbenzylsulfid und 30% jeem Wasserstoffperoxyd in Eisessig oder beim Einleiten nitroser Gase in eine alkoh. Phenylbenzylsulfid-Lösung (Pummerer, B. 43, 1406). — Platten (aus Alkohol). F: 125,5%. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, leicht in Aceton, schwer in Ather, etwas löslich in siedendem Wasser und heißen Mineralsäuren. — Zersetzt sich im CO_2 ·Strom bei 225% unter Bildung von Thiophenol. Gibt mit alkoh. Salzsäure Benzylchlorid und wenig Benzaldehyd.

- [2.4-Dinitro-phenyl]-benzyl-sulfoxyd $C_{13}H_{10}O_5N_3S=C_6H_5\cdot CH_2\cdot SO\cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Entsteht bei Oxydation von [2.4-Dinitro-phenyl]-benzyl-sulfid mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 336). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt bei 144° und verpufft dann.
- [2.4-Dinitro-phenyl]-benzyl-sulfon $C_{18}H_{10}O_5N_2S=C_6H_5\cdot CH_2\cdot SO_2\cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Entsteht bei Oxydation von [2.4-Dinitro-phenyl]-benzyl-sulfid mit überschüssigem CrO_3 in warmem Eisessig (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 336). Blättchen (aus Essigsäure). F: 177°.

p-Tolyl-bensyl-sulfid $C_{14}H_{14}S=C_{e}H_{s}\cdot CH_{g}\cdot S\cdot C_{e}H_{4}\cdot CH_{g}$. B. Aus p-Tolylmercaptan und Benzylchlorid (Fromm, A. 396, 97). — Blättchen. F: 44°.

p-Tolyl-benzyl-sulfoxyd C₁₄H₁₄OS = C₆H₅·CH₂·SO·C₆H₄·CH₃. B. Aus p-Tolyl-benzyl-sulfid und 30% igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Fromm, A. 396, 97). Durch Oxydation von p-Tolyl-benzyl-sulfid mit Salpetersäure (Fr.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 136—137%. — p-Tolyl-benzyl-sulfiddichlorid C₁₄H₁₄Cl₂S = CH₃·C₆H₄·SCl₂·Cd₄·C₆H₅. B. Aus p-Tolyl-benzyl-sulfid und Chlor in Petroläther (Fr.). Unbeständig. — p-Tolyl-benzyl-sulfid und der berechneten Menge Brom in Petroläther (Fr.). Aus p-Tolyl-benzyl-sulfoxyd und HBr in Chloroform (Fr.). Rot. Unbeständig (Fr.). — p-Tolyl-benzyl-sulfiddijodid C₁₄H₁₄I₂S = CH₃·C₆H₅. B. Aus aquimolekularen Mengen p-Tolyl-benzyl-sulfid und Jod in Petroläther oder heißem Eisessig (Fr.). Aus p-Tolyl-benzyl-sulfoxyd und HI in Chloroform (Fr.). Dunkelblaue Tafeln. F: 72°. Zerfällt beim Aufbewahren im Exsiccator in p-Tolyl-benzyl-sulfid und Jod.

Dibensylsulfid C₁₄H₁₄S = (C₆H₅·CH₂)₂S (S. 455). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Purvis, Jones, Tasker, Soc. 97, 2296. — Dibenzylsulfid gibt in Eisessig-Lösung bei Einw. von Luftsauerstoff im Sonnenlicht Dibenzylsulfoxyd (Hinsberg, B. 45, 2339). Bei der elektrolytischen Oxydation von Dibenzylsulfid in einer Lösung von konz. Salzsäure in Eisessig entsteht in der Kälte Dibenzylsulfoxyd, in der Wärme Dibenzyldisulfoxyd; beim Arbeiten in einer Lösung von konz. Schwefelsäure in Eisessig entsteht saures Tribenzylsulfoniumsulfat (Fiohter, Sjöstedt, B. 43, 3422). (Bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig entsteht Dibensylsulfoxyd (Hinsberg, B. 41, 2838)); bei Anwendung eines Überschusses an Wasserstoffperoxyd entsteht Dibenzylsulfon (Smythe, Soc. 101, 2079). Gibt mit Brom in Chloroform bei Eiskühlung Dibenzylsulfiddibromid (Fromm, Raiziss,

A. 374, 104). Bei Einw. von Benzylalkohol und konz. Schwefelsäure in Eisessig entsteht saures Tribenzylsulfoniumsulfat (F., SJ., B. 43, 3429). — $C_{14}H_{14}S + FeCl_3$. Citronengelbe Krystalle (aus absol. Alkohol oder Chloroform). F: 94° (Forster, Cooper, Yarrow, Soc. 111, 811). Löslich in Chloroform, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ather und Aceton. Wird an feuchter Luft schnell braun. Wird von Wasser in die Komponenten zerlegt. Liefert mit Benzylchlorid in Chloroform Tribenzylsulfoniumchloridferrichlorid.

S. 456, Z. 26 v. o. statt "C₁₄H₁₄S" lies "2C₁₄H₁₄S".

S. 456, Z. 28 v. o. statt $,2C_{14}H_{14}S + Pt(O \cdot NO_2)_2$ lies $,2C_{14}H_{14}S + Pt(O \cdot NO)_2$.

Dibenzylsulfoxyd C₁₄H₁₄OS = (C₆H₅·CH₂)₂SO (S. 456). B. Aus Thionylchlorid oder Diäthylsulfit und Benzylmagnesiumbromid in Äther (STRECKER, B. 48, 1135, 1136). Man belichtet eine Lösung von Dibenzylsulfid in Eisessig bei Gegenwart von Luftsauerstoff mit Sonnenlicht (Hinsberg, B. 45, 2339). Entsteht durch elektrolytische Oxydation einer Lösung von Dibenzylsulfid in Eisessig unter Zusatz von konz. Salzzäure bei 25° (Fichter, Sjöstedt, B. 48, 3425). Man behandelt Dibenzylsulfid in Lösung mit Chlor, Brom oder Jod und zersetzt das entstandene Dihalogenid mit Wasser oder, im Falle des Dijodids, mit Silberacetat und Essigsäure (Fromm, Raiziss, A. 374, 92, 104; Fr., A. 396, 90, 92). Die Bildung von Dibenzylsulfoxyd aus Dibenzyldisulfoxyd und Benzylchlorid in alkal. Lösung (Fromm, de Seixas Palma, B. 39, 3317) ist nicht mit Sicherheit erwiesen (Fr., B. 41, 3410; vgl. s. Smythe, Soc. 105, 558). — Ist, entgegen der Angabe von Märcker (A. 136, 90), in kaltem Äther und Alkohol schwer löslich (Str.). — Bei elektrolytischer Oxydation in einem Eisessig-Salzsäure-Gemisch bei 90—95° entsteht Dibenzyldisulfoxyd (F., Si., B. 43, 3427). Wird von Wasserstoffperoxyd in Eisessig zu Dibenzylsulfon oxydiert (Smythe, Soc. 101, 2080). — Dibenzylsulfidoxychlorid C₁₄H₁₄Cl₂S = (C₇H₇)₂SCl·OH. B. Beim Einleiten von HCl in eine Lösung von Dibenzylsulfoxyd in Benzol (Fromm, A. 396, 93; vgl. s. Herrmann, B. 39, 3815). Krystalle. F: 90°. Verwandelt sich an der Luft oder mit Wasser in Dibenzylsulfoxyd. — Dibenzylsulfiddichlorid C₁₄H₁₄Cl₂S = (C₇H₇)₂SCl₂. B. Aus Dibenzylsulfid und Chlor in eiskaltem Petroläther (Fr., A. 396, 90). Sehr unbeständig. — Dibenzylsulfid dibromid C₁₄H₁₄F₁₈S = (C₇H₇)₂SP₁. B. Aus Dibenzylsulfid und Brom in Petroläther bei Eiskühlung (Fromm, Raixiss, A. 374, 104; Fr., A. 396, 91). Aus Dibenzylsulfoxyd und HBr in Chloroform (Fr., R.; Fr., A. 396, 94). Gelbrote Krystalle. F: 55°. — Dibenzylsulfiddijodid C₁₄H₁₄I₂S = (C₇H₇)₂SI₂. B. Aus Dibenzylsulfoxyd und Hi in eisk

Dibenzylsulfon $C_{16}H_{16}O_2S = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2SO_2$ (S. 456). B. Durch Oxydation von Dibenzylsulfid oder Dibenzylsulfoxyd mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Smythe, Soc. 101, 2079, 2080). — F: 151° .

Tribenzylsulfoniumhydroxyd $C_{21}H_{12}OS = (C_6H_5 \cdot CH_2)_3S \cdot OH$ (S. 457). B. Das saure Sulfat entsteht bei der elektrolytischen Oxydation von Dibenzylsulfid in Eisessig bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure bei 18° (Fighter, Stöstedt, B. 43, 3427) oder beim Erwärmen von Dibenzylsulfid mit Benzylalkohol und kolz. Schwefelsäure in Eisessig auf 70° (Fi., Sj., B. 43, 3429). Das Salz ($C_6H_5 \cdot CH_2$) Schwefelsäure in Eisessig auf 70° (Fi., Sj., B. 43, 3429). Das Salz ($C_6H_5 \cdot CH_2$) Schwefelsäure in Eisessig auf 70° (Fi., Sj., B. 43, 3429). Das Salz ($C_6H_5 \cdot CH_2$) Schwefelsäure in Eisessig. Yarbow, Soc. 111, 812). Entsprechend entsteht das Salz ($C_6H_5 \cdot CH_2$) Schwefelsäure of entsteht das Salz ($C_6H_5 \cdot CH_2$) Schwefelsäure Dibenzylsulfid, Benzylcyanid in Ather (Fo., C., Y.). — Chlorid. Wurde nicht rein erhalten. Viskoses Öl (Fo., C., Y.). Schwer löslich in kaltem Wasser. Zersetzt sich bei Gegenwart von Wasser leicht in Dibenzylsulfid und Benzylchlorid. — $C_{21}H_{21}S \cdot O \cdot SO_2 H$. Würfelähnliche Krystalle (aus 2°/eiger Schwefelsäure oder aus Alkohol). Schmilst zwischen 170° und 175° (Zers.) (Fi., Sj.). Leicht löslich in Eisessig. Liefert beim Kochen mit Wasser Dibenzylsulfid und Benzylchlorid. — $C_{21}H_{21}S \cdot CN$. Prismen. F: 41° (Fo., C., Y.). Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln. Bei Einw. von Wasser entstehen Dibenzylsulfid und Benzylchlorid. — $C_{21}H_{21}S \cdot CN$. Frismen. F: 41° (Fo., C., Y.). Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln. Bei Einw. von Wasser entstehen Dibenzylsulfid und Benzylchlorid. — $C_{21}H_{21}S \cdot CN$ + FeCl₂. Gelbe Nadeln. F: 98,5° (Fo., C., Y.). Gibt in Lösung mit NH₃ eine Verbindung vom Schmelzpunkt 80—85° (braun, amorph, unlöslich; unbeständig gegen Wasser). Mit Anilin entsteht in Chloroform eine in gelbgrünen Tafeln krystalliseirende Verbindung. — $C_{21}H_{21}S \cdot CN$ + FeCl₂. Citronengelbe Krystalle. F: 76° (Fo., C., Y.). Löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ather. — $2C_{21}H_{21}S \cdot CN$ + PtCl₄

 $a.\beta$ -Bis-benzylmercapto-äthan, Äthylen-bis-benzylsulfid $C_{16}H_{18}S_3=C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot S\cdot CH_2\cdot C_8H_5\cdot CH_3\cdot C_8H_5\cdot B$. Aus Äthylenbromid und Natriumbenzylmercaptid (Frome, Benzinger, Schlyer, A. 394, 327). — Nadeln (aus Alkohol). F: 38°.

 $a\beta$ -Bis-bensylsulfoxyd-äthan, Äthylen-bis-bensylsulfoxyd $C_{16}H_{18}O_{2}S_{3}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot SO\cdot CH_{2}\cdot C_{4}H_{5}$. B. Aus Äthylen-bis-benzylsulfid und Salpetersäure (D: 1,34) (Frome, Benzinger, Schäffer, A. 394, 327). Durch Einw. von Wasser auf Äthylen-bis-benzylsulfiddichlorid oder -dibromid (s. u.) (Fr., A. 396, 95). — Blättchen (sus 50%) jeger Essigsäure). F: 198°. — Äthylen-bis-benzylsulfidoxychlorid $C_{16}H_{20}O_{2}Cl_{2}S_{3}=[C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot SCl(OH)\cdot CH_{2}-]_{2}$. B. Aus Äthylen-bis-benzylsulfoxyd und HCl in Petroläther bei 0° (Fr., A. 396, 96). Ziemlich beständig. — Äthylen-bis-benzylsulfid und Chlor in Petroläther bei 0° (Fr., A. 396, 96). Unbeständige Krystallmasse. — Äthylen-bis-benzylsulfiddibromid $C_{16}H_{16}Cl_{16}S_{2}=[C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}-]_{2}$. B. Aus Äthylen-bis-benzylsulfid und Brom in Chloroform oder aus Äthylen-bis-benzylsulfoxyd und HBr in Chloroform in der Kälte (Fr., A. 396, 95). Orangeroter Niederschlag. F: 84°. — Äthylen-bis-benzylsulfid und Jod in kaltem Chloroform oder besser in siedendem Eisessig (Fr., A. 396, 96). Weinrote Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 94°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Aceton.

a.\$\textit{\beta}\$-bis-bensylsulfon-\textit{\textit{a}}-than, \textit{\textit{A}}-thylen-bis-bensylsulfon \$\textit{\$\textit{C}\$_1\textit{B}\$_1\textit{\$\textit{C}\$_1\textit{B}\$_2\textit{\$\textit{C}\$_1\textit{B}\$_2\textit{\$\textit{C}\$_1\textit{B}\$_2\textit{\$\textit{C}\$_1\textit{B}\$_2\textit{\$\textit{C}\$_1\textit{B}\$_2

 $a.\beta$ -Bis-bensylmercapto-äthylen $C_{16}H_{16}S_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot C_8H_5$. B. Aus Benzylmercaptan und $a\beta$ -Dichlor-äthylen in siedender alkoholischer Kalilauge (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 326). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 61°. — Zersetzt sich bei der trocknen Destillation in Toluol, Benzylmercaptan, Stilben und H_2S .

 $a.\beta$ -Bis-bensylmercapto-acetylen $C_{16}H_{16}S_{7}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot S\cdot C:C\cdot S\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus $a.\beta$ -Bis-benzylmercapto-āthylendibromid (S. 228) beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 327). — Strohgelbe Nadeln oder fleischfarbene Blättchen (aus Alkohol). F: 53°.

Bis-benzylmercapto-methan, Methylen-bis-benzylsulfid, Formaldehyd-dibenzylmercaptal $C_{15}H_{16}S_9=(C_0H_5\cdot CH_2\cdot S)_2CH_2$. B. Man sättigt eine Lösung von Benzylmercaptan und $40^0/_0$ igem Formaldehyd in Eisessig mit HCl (Fromm, Forster, v. Scherschewitzei, A. 894, 343). — Nadeln (aus Alkohol). F: 55°.

Bis-benzylsulfoxyd-methan, Methylen-bis-benzylsulfoxyd $C_{18}H_{16}O_2S_2=(C_6H_5\cdot CH_2\cdot SO)_2CH_4$. B. Aus Formaldehyd-dibenzylmercaptal und $30^\circ/_0$ igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Fromm, Forster, v. Scherschewitzen, A. 394, 344). — Krystalle (aus Eisessig). F: 189°. — Methylen-bis-benzylsulfiddijodid $C_{15}H_{16}I_4S_2=(C_7H_7\cdot SI_2)_2CH_2$. B. Aus Methylen-bis-benzylsulfid und Jod in Petroläther oder aus Methylen-bis-benzylsulfoxyd und HI in CCI_4 (Fr., A. 396, 100). Dunkelgrüne Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich zwischen 110° und 140°.

Bis-bensylsulfon-methan, Methylen-bis-bensylsulfon $C_{15}H_{16}O_4S_2=(C_9H_5\cdot CH_2\cdot SO_3)_2CH_3$ (S. 468). B. Durch Oxydation von Formaldehyd-dibenzylmercaptal mit $5^9/_0$ iger KMnO₄-Lösung bei Gegenwart von wenig Schwefelsäure (Fromm, Forster, v. Scherschewitzer, A. 394, 344). — Blättrige Krystalle (aus Eisessig). F: 216°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Chloroform, Benzol und Äther, sehr leicht in sikoh. Alkalilauge. — Gibt mit CH₃I und alkoh. Natronlauge auf dem Wasserbad Äthyliden-bis-benzylsulfon und Isopropyliden-bis-benzylsulfon (Fr., Fo., v. Sch., A. 394, 346).

a.a - Bis - bensylmercapto - äthan, Äthyliden - bis - bensylsufid, Acetaldehyddibensylmercaptal $C_{16}H_{16}S_2=(C_6H_5\cdot CH_5\cdot S)_5CH\cdot CH_3\cdot B$. Man sättigt eine Lösung von Benzylmercaptan und Acetaldehyd in Eisessig mit HCl (Fromm, Forster, v. Scherschewitzki, A. 394, 345). — Öl. Kp₅: 200—205°.

a.a - Bis - bensylsulfoxyd - äthan, Äthyliden - bis - bensylsulfoxyd $C_{18}H_{18}O_{2}S_{2}=(C_{2}H_{3}\cdot SO)_{2}CH\cdot CH_{3}$. — Äthyliden - bis - bensylsulfiddijodid $C_{18}H_{18}I_{4}S_{2}=(C_{7}H_{7}\cdot SI_{2})_{2}CH\cdot CH_{3}$. B. Aus Acetaldehyd-dibensylmercaptal und Jod in Petroläther (Fromm, A. 396, 101). Tiefgrüne Krystalle (aus Eisessig). Zeigt keinen scharfen Schmelzpunkt.

a.a-Bis-bensylsulfon-äthan, Äthyliden-bis-bensylsulfon $C_{16}H_{16}O_4S_3 = (C_6H_5 \cdot CH_3 \cdot SO_2)_2CH \cdot CH_2$ (S. 458). B. Durch Oxydation von Acetaldehyd-dibenzylmercaptal mit $5^{\circ}/_{\circ}$ iger KMnO₄-Lösung (Fromm, Forster, v. Scherschewitzel, A. 394, 345). Entsteht neben wenig Isopropyliden-bis-benzylsulfon aus Bis-benzylsulfon-methan und CH₃I in alkoh. Natronlauge auf dem Wasserbad (Fr., Fo., v. Sch., A. 394, 346). — Nadeln (aus Alkohol). F: 176°.

 $\beta.\beta$ - Bis - bensylmercapto - propan, Isopropyliden - bis - bensylsulfid, Aceton-dibensylmercaptol $C_{17}H_{20}S_2=(C_2H_3\cdot C)_2C(CH_3)_2$. B. Man sättigt eine Lösung von

Aceton und Benzylmercaptan in Eisessig mit HCl (FROMM, FORSTER, v. SCHERSCHEWITZKI, A. 394, 345). — Öl. Kps.: 195°.

β.β-Bis-benzylsulfoxyd-propan, Isopropyliden-bis-benzylsulfoxyd $C_{17}H_{20}O_2S_2 = (C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot SO)_2C(CH_2)_2$. B. Durch Oxydation von Aceton-dibenzylmercaptol mit $30^0/_0$ igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Fromm, Forster, v. Scherschewitzki, A. 394, 346). — F: 105^0 .

β.β-Bis-benzylsulfon-propan, Isopropyliden-bis-benzylsulfon $C_{17}H_{20}O_4S_2 = (C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot SO_2)_2(C(CH_2)_2$, (S. 458). B. Durch Oxydation von Aceton-dibenzylmercaptol mit KMnO₄-Lösung (Fromm, Forster, v. Scherschewitzki, A. 394, 346). Entsteht in geringer Menge neben Athyliden-bis-benzylsulfon aus Bis-benzylsulfon-methan und CH₃I in alkoh. Natronlauge auf dem Wasserbad (Fr., Fo., v. Sch.). — Nadeln (aus Wasser). F: 125°. — Beim Erwärmen mit CH₃I in alkoh. Natronlauge entsteht Methylbenzylsulfon.

 $a.\beta$ -Dibrom $-a.\beta$ -bis - bensylmercapto-äthan, $a.\beta$ -Bis-bensylmercapto-äthylen-dibromid $C_{1e}H_{1e}Br_2S_2 = C_eH_5 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_eH_5$. B. Aus $a.\beta$ -Bis-benzylmercapto-äthylen und Brom in CS_2 bei Zimmertemperatur (Fromm, Benzinger, Schäfer, A. 394, 326). — Nadeln (aus Äther). F: 73—74°. — Zersetzt sich rasch. Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge entsteht $a.\beta$ -Bis-benzylmercapto-acetylen.

a.a-Diäthoxy- β -bensylmercapto-äthan, Bensylmercapto-acetyldehyd-diäthylacetal $C_{13}H_{20}O_2S=C_8H_5\cdot CH_2\cdot S\cdot CH_3\cdot CH(O\cdot C_2H_5)_3$. B. Aus dem Natriumsalz des Benzylmercaptans und Chloracetaldehyd-diäthylacetal in siedendem Alkohol (Hutchinson, Smiles, B. 47, 805). — Stechend riechendes Öl. Kp₃₀: 192—195°. Ist mit Wasserdampf flüchtig.

Pentaacetyl-d-glucose-dibenzylmercaptal $C_{30}H_{34}O_{10}S_2 = (C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot S)_9CH \cdot [CH(O \cdot CO \cdot CH_2)]_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus d-Glucose-dibenzylmercaptal, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (SCHNEIDER, SEPP, STIEHLER, B. 51, 229). — Krystalle (aus Alkohol + Ligroin). F: 64°. [a]: +31,75° (in Acetylentetrachlorid; c = 2).

Thioformhydroxamsäurebensylester C₈H₆ONS = C₆H₅·CH₂·S·CH:N·OH. B. Aus thioformhydroxamsaurem Natrium und Benzylchlorid in heißem Alkohol (Cambi, G. 41 I, 170). — Prismen (aus Alkohol). F: 144—146°. Schwer löslich in Äther, Petroläther und Benzol, löslich in Alkohol. — Beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure entstehen Benzylmercaptan, Ameisensäure und Hydroxylamin. Beim Schmelzen mit Benzoesäureanhydrid bei 80—85° wird Benzylrhodanid erhalten.

Tris-benzylmercapto-methan, Trithioorthoameisensäure-tribenzylester $C_{92}H_{32}S_3 = (C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot S)_3CH$ (S. 460). B. Durch Schütteln von Benzylmercaptan mit der zehnfachen Menge Ameisensäure (HOUBEN, SCHULTZE, B. 44, 3239). Durch Erhitzen von Benzylmercaptan mit wasserfreier Oxalsäure (H., SCH.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 102,5°.

Thiocyansäure-bensylester, Bensylrhodanid $C_8H_7NS = C_6H_8 \cdot CH_3 \cdot S \cdot CN$ (S. 460). B. Beim Erwärmen von Thioformhydroxamsäurebenzylester mit Benzoesäureanhydrid auf 80—85° (Cambi, G. 41, I, 172). — Beim Kochen mit alkoh. Ammoniak entsteht Dibenzyldisulfid (Strzelecka, C. 1910 II, 1135).

S-Benzyl-isothioharnstoff $C_8H_{10}N_2S = C_6H_5 \cdot CH_3 \cdot S \cdot C(:NH) \cdot NH_2$ (8. 461). Nadeln (aus Benzol). F: 103—104° (Arndt, A. 384, 331). Zerfällt beim Schmelzpunkt in Benzylmercaptan und Dicyandiamid (A.). — Zur Konstitution der Salze vgl. Taylor, Soc. 111, 650; 117, 7; vgl. jedoch Leoher, Heuck, A. 438, 173; L., A. 445, 38. — $C_8H_{10}N_3S + HCl$. Höherschmelzende Form. F: 174° (T., Soc. 111, 659). — Tieferschmelzende Form. Tafeln (aus Salzsäure). F: 148° (T.; vgl. a. Werner, Soc. 57, 285). — $2C_8H_{10}N_2S + H_2SO_4$. Nadeln. F: 180—181° (Zers.) (T.). Leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in Alkohol. Elektrische Leitfähigkeit in Wasser: T. — Saures Sulfat. Zur Zusammensetzung vgl. L., A. 445, 38. Krystalle (aus Alkohol). F: 143—144° (T.; vgl. a. A., A. 384, 331, 332). Elektrische Leitfähigkeit in Wasser: T. — $C_8H_{10}N_3S + HNO_2$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 126° (Zers.) (A., A. 384, 345; T.). Löslich in Wasser (A.). Färbt sich am Licht gelb (A.). Beim Erhitzen entstehen Stickstoff, Stickonyde und Dibenzyldisulfid (A.). — $C_8H_{10}N_3S + HNO_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 118—119° (T.). Einw. von ammoniakalischer Silbernitrat-Lösung: T. — $3C_8H_{10}N_3S + H_3PO_4$. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 191° (T.). Schwer löslich in Alkohol. — Acetat $C_8H_{10}N_3S + C_2H_4O_3 + H_2O$. Nadeln (aus Wasser). F: 135—136° (T.; vgl. a. A., A. 384, 331). — Oxalat $2C_9H_{10}N_3S + C_3H_2O_4$. Tafeln (aus Wasser). F: 191° bis 192° (T.). — $C_8H_{10}N_3S + HS \cdot CN$. Nadeln, F: 82—84° (Präparat aus Thioharnstoff und Benzylrhodanid in heißem Alkohol); Nadeln, F: 85—86° (Präparat aus S-Benzyl-isothioharnstoff und Rhodanwasserstoffsäure). Beide Formen gehen beim Umkrystallisieren aus Rhodanwasserstoffsäure in Tafeln vom Schmelzpunkt 82—84° über (T.). — Salicylat $C_8H_{10}N_3S + C_7H_6O_3$. Nadeln, F: 144—145° (T.).

Dithiokohlensäure-O-[1-menthylester]-S-bensylester, [1-Menthyl]-xanthogensäure-bensylester $C_{18}H_{18}OS_2 = C_4H_5 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CS \cdot O \cdot C_6H_6 (CH_6) \cdot CH(CH_6)_2$. Weingelbe,

monokline Krystalle (v. Fedorow, Z. Kr. 54, 42). Optisches Drehungsvermögen der Lösung in Toluol für Wellenlängen zwischen 486 und 657 mu: Tschugajew, Ogorodnikow, Ph. Ch. 85, 496. $[a]_{100}^{200}$: —36,1° (in Toluol; c = 10). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: TSCH., O., Ph. Ch. 85, 485.

Dithiokohlensäure-bensylester-carboxymethylamid, Glykokoll-N-dithiocarbonsäurebensylester $C_{10}H_{11}O_2NS_2=C_6H_6\cdot CH_2\cdot S\cdot CS\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man schüttelt eine Lösung von Glykokoll in Kalilauge 2—3 Stdn. mit CS₂ und darauf 2—3 Stdn. mit Benzylchlorid (Siegfried, Weidenhaupt, H. 70, 153). — Nadeln (aus Wasser). F: 165°. Löslich in Alkohol, Aceton und heißem Chloroform, sehr wenig in Ligroin und kaltem Wasser. $Ba(C_{10}H_{10}O_2NS_2)_2$. Nadeln (aus Wasser).

Dithiokohlensäure - bensylester - [methyl - carboxymethyl - amid], Sarkosin-N-dithiocarbonsäurebensylester $C_{11}H_{13}O_2NS_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CS \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch nacheinanderfolgendes Schütteln einer Lösung von Sarkosin in Kalilauge mit CS_2 und Benzylchlorid (Siegfried, Weidenhaupt, H. 70, 158). — Nadeln (aus Wasser). F: 125°. Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, unlöslich in Ligroin; 100 cm³ Wasser lösen bei 20° 0,015 g. — Ba($C_{11}H_{12}O_2NS_3$)₂. Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser.

Dithiokohlensäure - bengylester - [a - carboxy - äthylamid], dl - Alanin - N-dithiocarbonsäurebensylester $C_{11}H_{12}O_2NS_2=C_eH_e\cdot CH_2\cdot S\cdot CS\cdot NH\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Durch nacheinanderfolgendes Schütteln einer Lösung von dl-Alanin in Kalilauge mit CS_2 und Benzylchlorid (SIEGFRIED, WEIDENHAUPT, H. 70, 155). — Nadeln (aus Wasser). F: 136°. Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, sehr wenig löslich in Ligroin und Wasser. — Ba(C₁₁H₁₂O₂NS₂)₂. Krystalle (aus Wasser).

Asparagin-N-dithiocarbonsäurebenzylester $C_{12}H_{14}O_3N_2S_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CS \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch nacheinanderfolgendes Schütteln einer Lösung von Asparagin in Kalilauge mit CS_2 und Benzylchlorid (Siegeried, Weidenhaupt, H. 70, 159). - Krystalle (aus Wasser). F: 180°. Löslich in Alkohol und Aceton, sehr wenig löslich in Wasser und Äther, unlöslich in Chloroform und Ligroin. — Ba $(C_{12}H_{13}O_3N_2S_2)_2$. Nadeln (aus Wasser).

Dithiokohlensäure - benzylester - hydrazid, Dithiocarbazinsäurebenzylester $C_8H_{10}N_2S_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot S\cdot CS\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus dithiocarbazinsaurem Kalium und Benzylchlorid (Busch, J. pr. [2] 93, 61). — Nadeln oder Stäbchen (aus Benzol). F: 125°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol, löslich in Ather, leicht löslich in Chloroform. — Zersetzt sich beim Erwärmen mit Alkohol.

Carbaminyldithiocarbazinsäure-benzylester, Semicarbaziddithiocarbonsäure-benzylester $C_9H_{11}ON_3S_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot S\cdot CS\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch nacheinander-folgende Umsetzung von Semicarbazid in alkoh. Kalilauge mit CS_2 und Benzylchlorid (Busch, J. pr. [2] 93, 344). — Nadeln (aus Alkohol). F: 152—153° (Zers.). Leicht löslich in siedendem Alkohol, schwer in Äther, Benzol und Chloroform, sehr wenig in Wasser.

Semicarbazone des Dithiokohlensäure-methylester-benzylesters $C_{10}H_{13}ON_3S_4 =$

 $C_6H_5 \cdot CH_3 \cdot S \cdot C(S \cdot CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4$.

a) Höherschmelzende Form. B. Aus Carbaminyldithiocarbazinsäure-methylester und Benzylchlorid (Busch, J. pr. [2] 93, 347). — Nadeln (aus Alkohol). F: 98°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Äther. — Hydrochlorid. Nadeln oder Säulen. F: 121—122° (Zers.). Wird durch Wasser zersetzt. — Kaliumsalz. Blättchen. Wird durch viel Wasser zersetzt.

b) Tieferschmelzende Form. B. Aus Semicarbazid-dithiocarbonsäure-benzylester und CH₃I (Busch, J. pr. [2] 93, 348). — Krystalle (aus Alkohol oder Benzol + Petroläther). F: 82—83°. Die Löslichkeit ist ähnlich der der höherschmelzenden Form.

Dibensyldisulfid $C_{14}H_{14}S_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot S \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ (S. 465). B. Man sättigt eine Lösung von Benzylmercaptan in Eisessig mit SO₂ und HCl (SMYTHE, FORSTER, Soc. 97, 1195). Beim Kochen von Benzylrhodanid mit alkoh. Ammoniak (STRZELECKA, C. 1910 II, 1135). Bei Einw. von Wasserstoffperoxyd auf benrylthioschwefelsaures Natrium in sehr verd. Schwefelsäure (Twiss, Soc. 105, 38). Aus Dibenzyldisulfoxyd bei längerer Belichtung in Eisessig in Gegenwart von Jod (Hinsberg, B. 45, 2339). Man sättigt eine Lösung von Dibenzyldisulfoxyd und Benzylmercaptan in Eisessig mit HCl (Sm., F., Soc. 97, 1199). Man sättigt eine Lösung von Dibenzyldisulfoxyd in Eisessig mit H₂S und HCl (Sm., F., Soc. 97, 1200). — Sehr wenig löslich in Wasser (STEZ.). — Die Angabe, daß Dibenzyldisulfid in Eisessig mit H₂S und HCl (Sm., F., Soc. 97, 1200). essig beim Belichten mit Sonnenlicht bei Gegenwart von Jod in "ß-Benzyldisulfid" übergeht (HINSBERG, B. 41, 632), ist zu streichen (H., B. 45, 2337). (Gibt in Eisessig mit Wasserstoffperoxyd Dibenzyldi ulfoxyd (H., B. 41, 2839)], Benzaldehyd und Benzylsulfonsäure (Sm., Soc. 101, 2080). Dibenzyldisulfid gibt mit KCN in heißer alkoholischer Kalilauge KSCN und Benzylmercaptan (GUTMANN, B. 48, 1165 Anm. 1). Durch Belichtung modifiziertes Dibenzyldisulfid, β -Benzyldisulfid $C_{14}H_{14}S_{14} = C_{4}H_{5} \cdot CH_{5} \cdot S \cdot CH_{5} \cdot CH_{5} \cdot CH_{5} \cdot (S.~466)$. Die Verbindung von HINSBERG (B. 41, 631) ist zu streichen (H., B. 45, 2337).

Dibenzyldisulfoxyd $C_{14}H_{14}O_2S_2 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot SO \cdot SO \cdot CH_2 \cdot C_0H_5^{-1}$) (S. 466). B. Entsteht bei der elektrolytischen Oxydation von Dibenzylsulfid oder Dibenzylsulfoxyd in einer Lösung von Eisessig und konz. Salzsäure bei 90-95° oder von Dibenzyldisulfid in Eisessig und konz. Salzsaure bei 35° (Fighter, Sjöstedt, B. 43, 3426). Durch Oxydation von Benzylmercaptan oder Thiobenzoesäure-S-benzylester mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig (SMYTHE, Soc. 101, 2081). Durch Zersetzung von Dibenzyldisulfidtetrachlorid mit Wasser oder von Dibenzyldisulfidtetrabromid und -tetrajodid mit Silberacetat und Essigsäure (FROMM, A. 896, 101). Neben Schwefel und SO, beim Erhitzen von Dibenzyltetrasulfoxyd mit Eisessig (SM., Soc. 105, 554). — Bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig erhält man Benzylsulfonsäure, Benzaldehyd und Schwefelsäure (Sm., Soc. 101, 2080). Bei längerer Belichtung einer Lösung in Eisessig mit Sonnenlicht in Gegenwart von Jod entsteht Dibenzyldisulfid (HINSBERG, B. 45, 2339). Beim Sättigen einer Lösung von Dibenzyldisulfoxyd und Benzylmercaptan in Eisessig mit HCl oder einer Lösung von Dibenzyldisulfoxyd in Eisessig mit H_aS und HCl entsteht Dibenzyldisulfid (Sm., Forster, Soc. 97, 1199). Bei der Einw. von Benzylchlorid entsteht Dibenzyldisulfid (SM., FORSTER, Soc. 97, 1199). Bei der Einw. von Benzylchioria auf Dibenzyldisulfoxyd in alkoh. Natriumäthylat-Lösung erhält man Dibenzylsulfon, Benzaldehyddibenzylmercaptal und Benzaldehyd; Dibenzylsulfoxyd (vgl. Fromm, DE SEIXAS PALMA, B. 39, 3311; Fr., B. 41, 3408, 3410) wurde nicht gefunden (SM., Soc. 105, 558). — Dibenzyldisulfidtetrachlorid $C_{14}H_{14}Cl_4S_2 = [C_7H_7 \cdot SCl_2-]_2$. Unbeständige Krystalle (Fr., A. 396, 102). — Dibenzyldisulfidtetrabromid $C_{14}H_{14}Br_4S_2 = [C_7H_7 \cdot SBr_2-]_2$. B. Aus Dibenzyldisulfidtetrajodid $C_{14}H_{14}L_4S_2 = [C_7H_7 \cdot Sl_2-]_2$. B. Aus Dibenzyldisulfid und Jod in Eisessig (Fr., A. 396, 101). Aus Dibenzyldisulfid und Jodwasserstoff in CCl_4 by Dubelgriine Krystalle (aus Eisessig) Zerstzt, sich wwischen 1130 und 1200 bei —5° (Fr.). Dunkelgrüne Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich zwischen 113° und 120°. Unlöslich in Äther.

Dibenzyltrisulfid $C_{14}H_{14}S_3 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2S_3$. B. Entsteht neben der gleichen Menge Dibenzyldisulf d beim Sättigen einer Lösung von Benzylmercaptan in Eisessig mit SÖ₂ und HCl (SMYTHE, FORSTER, Soc. 97, 1195) oder in geringer Menge beim Sättigen einer Lösung von Dibenzyltetrasulfoxyd und Benzylmercaptan in Eisessig mit HCl (SM., Soc. 105, 556). — Platten (aus Alkohol + Essigester). F: 49° (SM., F.). Sehr leicht löslich in Benzol (SM., F.). — Bei Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig entstehen Dibenzyltetrasulfoxyd, Benzylsulfonsäure, Schwefelsäure und geringe Mengen Benzaldehyd und Benzoessaure (SM., Soc. 105, 550). — $C_{14}H_{14}S_3 + AgNO_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 96° (Zers.) (SM., F.).

Dibensyltetrasulfid C₁₄H₁₄S₄ = (C₆H₅·CH₂)₂S₄. B. Aus Benzylmercaptan und S₂Cl₂ in CCl₄ unter Kühlung (SMYTHE, FORSTER, Soc. 97, 1198). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 54° (SM., Soc. 105, 550). — Bei Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig entstehen Dibenzyltetrasulfoxyd und geringere Mengen Benzylsulfonsäure, Benzaldehyd und Schwefelsäure (SM., Soc. 105, 552). Bei Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig entsteht Benzylmercaptan (SM., F.). Gibt mit Chlor in CCl₄ Benzylchlorid und S₂Cl₂ (SM., F.).

Dibensyltetrasulfoxyd C₁₆H₁₄O₄S₄=(C₆H₅·CH₂)₂(SO)₄. B. Durch Oxydation von Dibenzyltrisulfid oder Dibenzyltetrasulfid mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig (SMYTHE, Soc. 105, 550).

— F: 134—139° (Zers.). — Beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt entstehen Dibenzyldisulfid, Benzaldehyd und SO₂. Beim Kochen mit Eisessig entstehen Dibenzyldisulfoxyd, Schwefel und SO₃, neben geringen Mengen Benzaldehyd und Benzylmeroaptan. Ist gegen Salpetersäure (D: 1,3) beständig. Wird durch Wasserstoffperoxyd in warmem Eisessig zu Benzylsulfonsäure, Schwefelsäure und geringen Mengen Benzaldehyd oxydiert. Beim Sättigen einer Lösung in Eisessig mit H₂S und HCl entstehen Dibenzyldisulfid und Schwefel. Beim Sättigen einer Lösung von Dibenzyltetrasulfoxyd und Benzylmercaptan in Eisessig mit HCl erhält man Dibenzyldisulfid und wenig Dibenzyltrisulfid und Schwefel. Metallische Reduktionsmittel führen zur Bildung von Benzylmercaptan und H₂S. Bei Einw. von alkoh. Jodlösung entstehen Benzyljodid und Schwefel. Wenn man eine Suspension von Dibenzyltetrasulfoxyd in Eisessig oder Alkohol mit HCl sättigt und erwärmt, so entstehen Dibenzyldisulfoxyd, H₂S und Schwefel. Bei Einw. von Benzylchlorid in einer alkoh. Natriumäthylat-Lösung entstehen Dibenzylsulfon und Benzaldehyddibenzylmercaptal.

Thioschwefelsäure - S-bensylester, Bensylthioschwefelsäure C₇H₂O₃S₂ = C₆H₅· CH₂· S· SO₃H (S. 439). — NaC₇H₇O₃S₃. Bei Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von wenig Schwefelsäure entsteht Dibenzyldisulfid (Twiss, Soc. 105, 38). Bei Einw. von Jod in wäßr. Lösung entsteht Dibenzyldisulfid (PRICE, JAQUES, Soc. 105, 1140). Kinetik der Reaktion mit Jod: Pr., J. Beim Erwärmen mit Hg(CN)₂ in konzentrierter wäßriger

¹⁾ Zur Konstitution von Disulfoxyden vgl. S. 148 Anm.

Lösung auf dem Wasserbad entstehen Quecksilberbenzylmercaptid, Blausäure und Schwefelsäure (GUTMANN, B. 49, 954).

Bis-[2-nitro-benzyl]-sulfid, 2.2'-Dinitro-dibenzylsulfid $C_{14}H_{12}O_4N_2S = (O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2)_2S$ (S. 468). Bei der elektrolytischen Oxydation in HCl-Eisessig-Lösung an einer Platinanode entstehen bei 75° Bis-[2-nitro-benzyl]-sulfoxyd und eine geringe Menge Bis-[2-nitro-benzyl]-disulfoxyd; bei 100° ist die Ausbeute an Bis-[2-nitro-benzyl]-disulfoxyd wesentlich größer; bei Anwendung eines Stromüberschusses entsteht o-Nitro-benzaldehyd; ähnlich verläuft die Reaktion bei Gegenwart von Salpetersäure oder Phosphorsäure (Fichter, Wenk, B. 45, 1377).

Bis-[2-nitro-benzyl]-sulfoxyd, 2.2'-Dinitro-dibenzylsulfoxyd $C_{14}H_{12}O_5N_3S=(O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2)_2SO$ (S. 468). B. Entsteht als Hauptprodukt bei der elektrolytischen Öxydation von Bis-[2-nitro-benzyl]-sulfid in Eisessig bei Gegenwart von Salzsäure, Salpetersäure oder Phosphorsäure bei 70—75° (FICHTER, WENK, B. 45, 1378). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 164,5°.

Bis-[2-nitro-benzyl]-disulfid, 2.2'-Dinitro-dibenzyldisulfid $C_{14}H_{12}O_4N_2S_2 = [O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot S-]_s$ (S. 468). B. Entsteht bei der Oxydation von [2-nitro-benzyl]-thioschwefelsaurem Natrium mit Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von wenig Schwefelsäure (Twiss, Soc. 105, 38).

Bis-[2-nitro-benzyl]-disulfoxyd, 2.2'-Dinitro-dibenzyldisulfoxyd $C_{14}H_{12}O_6N_2S_2 = [O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot SO-]_2^{-1})$. Entsteht bei der elektrolytischen Oxydation von Bis-[2-nitrobenzyl]-sulfid in Eisessig bei Gegenwart von Salzsäure bei 100° (Fighter, Wenk, B. 45, 1378). — Nadeln (aus Eisessig). F: 144°. Löslich in Aceton, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Thioschwefelsäure-S-[2-nitro-benzylester], [2-Nitro-benzyl]-thioschwefelsäure $C_1H_2O_5NS_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot S\cdot SO_3H$ (S. 449). — $NaC_7H_6O_5NS_2$. Bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von wenig Schwefelsäure entsteht Bis-[2-nitro-benzyl]-disulfid; in alkal. Lösung entsteht o-Nitro-benzoesäure (Twiss, Soc. 105, 38).

Bis-[4-nitro-benzyl]-sulfid, 4.4'-Dinitro-dibenzylsulfid $C_{14}H_{12}O_4N_2S = (O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_4)_4S$ (8. 469). Bei der elektrolytischen Oxydation in Eisessig bei Gegenwart von Salzsäure und Verwendung einer Platin-Anode und einer Blei-Kathode bei 75—85° erhält man Bis-[4-nitrobenzyl]-sulfoxyd und eine geringe Menge eines chlorhaltigen Produktes vom Schmelzpunkt 168° (Fighter, Wenk, B. 45, 1378).

Bis-[4-nitro-benzyl]-sulfoxyd, 4.4'-Dinitro-dibenzylsulfoxyd $C_{14}H_{12}O_5N_2S=(O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2)_2SO$. B. Entsteht bei der elektrolytischen Oxydation von Bis-[4-nitro-benzyl]-sulfid in Eisessig bei Gegenwart von Salzsäure und Verwendung einer Platin-Anode und einer Blei-Kathode bei 75—85° (Fighter, Wenk, B. 45, 1379). Durch Oxydation von Bis-[4-nitro-benzyl]-sulfid mit warmer Salpetersäure (F., W.). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 208—210°.

Thiocyansäure-[4-nitro-benzylester], 4-Nitro-benzylrhodanid $C_8H_6O_2N_2S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot S\cdot CN$ (S. 469). B. Aus p-Nitro-benzylchlorid und NH₄SCN (LYMAN, Reid, Am. Soc. 39, 702) oder aus p-Nitro-benzylchomid und KSCN (R., Am. Soc. 39, 134) in siedendem verdünntem Alkohol. — Gelbliche Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 85,5° (L., R.), 85—86° (unkorr.) (Jackson, Whitmore, Am. Soc. 37, 1933). Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Essigester, löslich in Benzol, schwer löslich in Petroläther (J., Wh.). — Reizt die Haut stark (J., Wh.).

Dithiokohlensäure-S-methylester-S-[4-nitro-benzylester] $C_9H_9O_3NS_2=O_2N\cdot C_9H_4\cdot CH_2\cdot S\cdot CO\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus dem Semicarbazon des Dithiokohlensäure-S-methylester-S-[4-p-nitro-benzylesters] durch Verseifung mit Mineralsäure (Busch, Biehler, J. pr. [2] 93, 350). — Fast farblose Nadeln oder Säulen (aus Alkohol). F: 69—70°. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Äther und siedendem Alkohol, schwer in Petroläther. Mit dunkelgelber Farbe löslich in alkoh. Kalilauge; beim Erwärmen dieser Lösung entstehen Methylmercaptan und 4-Nitro-benzylmercaptan.

Dithiocarbasinsäure - [4 - nitro - benzylester] $C_8H_9O_3N_3S_3 = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CS \cdot NH \cdot NH_8$. B. Aus dithiocarbazinsaurem Kalium und p-Nitro-benzylehlorid (Buson, Starke, J. pr. [2] 98, 61). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol) oder Blättchen (aus Benzol). F: 143°. Löslich in Chloroform und heißem Alkohol, ziemlich schwer in Benzol, sehr wenig löslich in Äther.

Carbaminyldithiocarbasinsäure - [4 - nitro - benzylester], Semicarbaziddithiocarbonsäure-[4-nitro-benzylester] $C_9H_{10}O_9N_4S_8=O_2N\cdot C_9H_4\cdot CH_2\cdot S\cdot CS\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Entsteht neben dem Semicarbazon des Dithiokohlensäure-bis-[4-nitro-benzylester]

¹⁾ Zur Konstitution von Disulfoxyden vgl. S. 148 Anm.

esters], wenn man eine alkoh. Lösung von p-Nitro-benzylchlorid sehr langsam in eine aus Semicarbazid, CS₂ und alkoh. Kalilauge erhaltene Lösung von semicarbaziddithiocarbonsaurem Kalium eintropfen läßt (Busch, Biehler, J. pr. [2] 98, 345). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 176—177° (Zers.). Löslich in siedendem Alkohol und Eisessig, ziemlich wenig löslich in Wasser, sehr wenig in Äther und Benzol. Mit gelber Farbe löslich in Alkalien.

Semicarbazon des Dithiokohlensäure - methylester - [4 - nitro - benzylesters]

 $\begin{array}{l} C_{10}H_{12}O_2N_4S_2 = O_3N\cdot C_0H_4\cdot CH_3\cdot S\cdot C(S\cdot CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2. \\ a) \ Hoherschmelzende \ Form. \ B. \ Aus \ Carbaminyldithiocarbazinsäure-methylester \end{array}$ und p-Nitro-benzylchlorid (Busch, Biehler, J. pr. [2] 98, 349). — Citronengelbe Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 168°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, leicht in siedendem Eisessig. Ist mit dunkelgelber Farbe löslich in alkoh. Kalilauge, die Lösung wird beim Erwärmen braunrot. — Bei Verseifung mit Mineralsäuren entsteht Dithiokohlensäure-methylester-[4-nitro-benzylester]. Ist gegen alkoh. Kalilauge beständiger als die tieferschmelzende Form

b) Tieferschmelzende Form. B. Aus Semicarbaziddithiocarbonsäure [4 - nitrobenzylester] und Methyljodid (Busch, Biehler, J. pr. [2] 93, 349). — Hellgelbe Nadeln. F: 152°. Etwas leichter löslich als die höherschmelzende Form. Die anfänglich gelbe Lösung in alkoh. Kalilauge wird nach einiger Zeit rot. — Wird durch Mineralsäure zu Dithio-

kohlensäure-methylester-[4-nitro-benzylester] verseift.

Verbindung C₁₁H₁₄O₂N₄S₃ = O₂N·C₆H₄·CH₂·S·C(S·CH₃):N·N:C(NH₂)·S·CH₃(?). B. Entsteht bei Einw. von p-Nitro-benzylchlorid auf die Verbindung CH₃·S·CS·NH·N:C(NH₄)·S·CH₂(?) (Ergw. Bd. III/IV, S. 86) in alkal. Lösung (Busch, Biehler, J. pr. [2] 93, 359). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 95—96°. Leicht löslich in warmem Alkohol, Benzol, Ather and Chloroform, sehr wenig in Petroläther. — Sehr beständig gegen verd. Säuren. — C₁₁H₁₄O₂N₄S₃ + H₂SO₄. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 177° (Zers.). Wird durch Wasser zerlegt.

Semicarbazon des Dithiokohlensäure-bis-[4-nitro-benzylesters] $\mathrm{C_{16}H_{18}O_6N_5S_9} =$ (O₂N·C₆H₄·CH₂·S)₂C:N·NH·CO·NH₂. B. Bei der Einw. von p-Nitro-benzylchlorid auf das Reaktionsprodukt aus Semicarbazid, CS₂ und alkoh. Kalilauge (Busch, Biehler, J. pr. [2] 93, 345, 346). — Gelbe bis bräunlichgelbe Prismen (aus Pyridin + Alkohol). F: 150—151°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Chloroform, leicht in Pyridin.

Bis-[4-nitro-benzyl]-disulfid, 4.4'-Dinitro-dibenzyldisulfid $C_{14}H_{12}O_4N_2S_2=[O_2N\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot S_-]_2$ (8. 469). B. Entsteht bei der Oxydation von [4-nitro-benzyl]-thioschwefelsaurem Natrium mit Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von wenig Schwefelsäure (Twiss, Soc. 105, 38).

Thiocyansäure - [2.4 - dinitro - benzylester], [2.4 - Dinitro - benzyl] - rhodanid $C_8H_5O_4N_3S = (O_2N)_3C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CN$. B. Aus 2.4-Dinitro-benzylchlorid und KSCN in Aceton (Jackson, Whitmore, Am. Soc. 37, 1933). — Hellgelbe Prismen. F: 86—87° (unkorr.). Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in Benzol und heißem Alkohol, schwer in Ather, unlöslich in Petroläther und Wasser. — Reizt die Haut stark.

Derivate des Selenanalogons des Benzylalkohols.

Dibenzylselenid $C_{14}H_{14}Se = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2Se$ (S. 470). B. Man läßt eine Lösung von K_2SeSO_3 langsam in eine siedende alkoholische Lösung von Benzylchlorid eintropfen (Fromm, Martin, A. 401, 183). Durch Einw. von Benzylchlorid auf eine aus 1 Mol Dibenzyldiselenid und 2 Mol Natriumäthylat in siedendem Alkohol erhaltene Lösung (Fr., M., A. 401, 485). Mos arbiteting mit R_1 in siedendem Alkohol erhaltene Lösung (Fr., M., A. 401, 185). Man erhitzt eine wäßr. Lösung von Na₂Se mit Dimethylphenylbenzylammoniumchlorid im Wasserstoffstrom (TSCHUGAJEW, CHLOPIN, 3. 47, 372; C. 1916 I, 825). — Beim Verreiben mit Salpetersäure (D: 1,3) entsteht Tribenzylselenoniumnitrat (Fr., M., A. 401, 187).

Dibensylselenoxyd $C_{14}H_{14}OSe = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2SeO$. B. Man läßt 1 Mol Brom auf Dibenzyldiselenid in Ather unter Kühlung einwirken und erwärmt das entstandene Dibenzylseleniddibromid mit 15% iger Kalilauge (STRECKER, WILLING, B. 48, 204). — Krystalle (aus Benzol). F: 136°. Löslich in Wasser. — Dibenzylseleniddiblorid $C_{14}H_{14}Cl_2Se = Colonia (Colonia (Colon$ C(2₁H₂)₂SeCl₂. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Dibenzyldiselenid in Ather oder Chloroform unter Kühlung (STE., W., B. 48, 203). Aus Dibenzylselenoxyd und Salzsäure (STE., W.). Entsteht neben anderen Produkten bei Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf SeCl₂, SeOCl₂ oder SeCl₄ (STE., W.). Nadeln (aus Äther). F: 128°. Nicht ganz beständig gegen Luft und Lioht. Wird durch Kochen mit alkoh. Natronlauge in Dibenzyldiselenid und Benzaldehyd übergeführt. — Dibenzylseleniddibromid $C_{14}H_{14}Br_{2}Se = (C_{2}H_{7})_{2}SeBr_{2}$.

B. Man läßt 1 Mol Brom auf Dibenzyldiselenid in Ather unter Kühlung einwirken (STRECKER, WILLING, B. 48, 198, 203). Aus Benzylmagnesiumchlorid und Se₃Br₂ in Ather unter Kühlung (Str., W.). Gelbe Nadeln (aus Ather). F: 105,5°. Sehr leicht löslich in Chloroform. Wird durch 15% ge Kalilauge in Dibenzylselenoxyd übergeführt. — Aus Dibenzylselenid und 1 Mol Brom in Chloroform unter Eiskühlung erhielten Fromm, Martin (A. 401, 186) ein als Dibenzylseleniddibromid formuliertes Produkt in Form eines roten Pulvers vom Schmelzpunkt 84°, das bei Behandlung mit Alkali kein Dibenzylselenoxyd liefert, sondern weitgehend zersetzt wird. — Dibenzylseleniddijodid $C_{14}H_{14}I_{5}Se = (C_{7}H_{7})_{2}SeI_{2}$. B. Aus Dibenzylselenid und 1 Mol Jod in Chloroform auf dem Wasserbad (Fromm, Martin, A. 401, 186). Dunkelviolette Krystalle. F: 97°. Liefert mit Alkali kein Dibenzylselenoxyd.

Tribensylselenoniumhydroxyd $C_{21}H_{22}OSe = (C_6H_5 \cdot CH_2)_3Se \cdot OH$. B. Das Nitrat entsteht beim Verreiben von Dibenzylselenid mit Salpetersäure (D: 1,3) (Fromm, Martin, A. 401, 187; vgl. Jackson, A. 179, 10). — Chlorid $C_{21}H_{21}Se \cdot Cl$. Nadeln. F: 92°. Zersetzt sich allmählich unter Selen-Abscheidung. — Nitrat $C_{21}H_{21}Se \cdot NO_3$. Nadeln (aus Alkohol + Ather). Zersetzt sich bei langsamem Erhitzen bei ca. 80°, bei raschem Erhitzen bei 102—103°.

 $a.\beta$ -Bis-bensylseleno-äthan, Äthylen-bis-bensylselenid $C_{16}H_{18}Se_2=C_6H_8\cdot CH_2\cdot Se\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot Se\cdot CH_2\cdot CeH_5$. B. Durch Einw. von Äthylenbromid auf die aus 1 Mol Dibenzyldiselenid und 2 Mol Natriumäthylat in siedendem Alkohol erhaltene Lösung (Fromm, Martin, A. 401, 186). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 68—69°.

Dibenzyldiselenid C₁₄H₁₄Se₂ = [C₈H₅·CH₃·Se-]₂ (S. 470). B. Man schüttelt Benzylchlorid mit einer schwach alkalischen K₂SeSO₃-Lösung oder mit einer Lösung von Selen in Natronlauge oder Na₂S-Lösung (Fromm, Martin, A. 401, 183). Entsteht neben anderen Verbindungen bei der Umsetzung von Benzylmagnesiumchlorid mit Se₂Cl₂ oder Se₂Br₂ in Ather unter Kühlung (Strecker, Willing, B. 48, 201, 204). Bei Einw. von heißer alkohoholischer Natronlauge auf Dibenzylseleniddichlorid oder -dibromid (Str., W.). — Strohgelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 90° (Str., W.; Fr., M.). — Liefert bei elektrolytischer Oxydation in Eisessig bei Gegenwart von Salzsäure Benzylchlorid und Selen, bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig Benzylalkohol, selenige Säure und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 55° (Twiss, Soc. 105, 36). Bei Einw. von Chlor auf die Lösung in Äther oder Chloroform unter Kühlung entsteht Dibenzylseleniddiblorid, bei Einw. von 1 Mol Brom in Ather unter Kühlung entsteht Dibenzylseleniddibromid (Str., W.). Liefert mit 2 Mol Brom in Chloroform unter Kühlung bezw. mit 2 Mol Jod in siedendem Chloroform Dibenzyldiselenidtetrabromid bezw. -tetrajodid (Fr., M.; vgl. Str., W., B. 48, 198). Bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit Natriumäthylat in siedendem Alkohol und mit Benzylchlorid entsteht Dibenzylselenid (Fr., M.).

Dibenzyldiselenoxyd $C_{14}H_{14}O_3Se_3 = [C_4H_5 \cdot CH_2 \cdot SeO-]_2$. — Dibenzyldiselenidtetra bromid $C_{14}H_{14}Br_4Se_3 = [C_7H_7 \cdot SeBr_3-]_2$. B. Aus Dibenzyldiselenid und 2 Mol Brom in Chloroform unter Kühlung (Fromm, Martin, A. 401, 184; vgl. a. Strecker, Willing, B. 48, 198). Rotes Pulver. F: 137°. — Dibenzyldiselenidtetra jodid $C_{14}H_{14}I_4Se_2 = [C_7H_7 \cdot SeI_2-]_2$. B. Aus Dibenzyldiselenid und 2 Mol Jod in siedendem Chloroform (Fr., M.). Dunkelgrüne, metallisch glänzende Krystalle. F: 98°. Zersetzt sich bei Zimmertemperatur langsam.

[2-Nitro-benzyl]-selenceyanat, o-Nitro-benzylselencyanid $C_8H_6O_2N_2Se = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot Se \cdot CN$. B. Aus o-Nitro-benzylchlorid und KSeCN in siedendem Alkohol (Fromm, MARTIN, A. 401, 180). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 77°. Zersetzt sich bei 215° explosionsartig. — Löst sich in Alkalien mit rotbrauner Farbe; die Lösung (2-Nitro-benzylselenmercaptan?) gibt bei Einw. von Luftsauerstoff 2.2′-Dinitro-dibenzyldiselenid.

Bis-[2-nitro-benzyl]-diselenid, 2.2'-Dinitro-dibenzyldiselenid $C_{14}H_{12}O_4N_2Se_2 = [O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot Se_-]_2$ (S. 470). B. Durch Einw. von Luftsauerstoff auf die aus [2-Nitrobenzyl]-selenocyanat und Alkali entstehende Lösung (Fromm, Martin, A. 401, 181). Durch Oxydation von [2-nitro-benzyl]-selenoschwefelsaurem Kalium mit Wasserstoffperoxyd in sehr verd. Essigsäure (Twiss, Soc. 105, 39).

Selenoschwefelsäure-Se-[2-nitro-benzylester], [2-Nitro-benzyl]-selenoschwefelsäure $C_7H_7O_5NSSe = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot Se \cdot SO_3H$ (S. 449). Das Kaliumsalz liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in sehr verd. Essigsäure 2.2'-Dinitro-dibenzyldiselenid (Twiss, Soc. 105, 39).

Bis-[4-nitro-bensyl]-diselenid, 4.4'-Dinitro-dibensyldiselenid $C_{14}H_{12}O_4N_2Se_2 = [O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot Se_-]_2$ (S. 470). B. Entsteht vielleicht durch Oxydation von [4-nitro-benzyl]-selenoschwefelsaurem Kalium mit Wasserstoffperoxyd in sehr verd. Essigsäure (Twiss, Soc. 105, 39).

Derivate des Telluranalogons des Benzylalkohols.

Dibenzyltellurid $C_{14}H_{14}Te = (C_6H_5\cdot CH_2)_2Te$. B. Durch Erwärmen von Natriumtellurid mit Benzylchlorid in wäßrig-alkoholischer Lösung oder mit Dimethylphenylbenzylammoniumchlorid in wäßr. Lösung im Wasserstoff-Strom auf dem Wasserbad (Tschugajew, Chlopin, Ж. 47, 368; B. 47, 1269). — Riecht nach Knoblauch. Blaßgelbe Nadeln. F: 53°

bis 53,5°. Sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Ist wenig flüchtig mit Wasserdampf. — Zersetzt sich an der Luft unter Abscheidung von Tellur. — 2C₁₄H₁₄Te + PtCl₂. Orangefarbenes Pulver. Zersetzt sich oberhalb 115—120° (FRITZMANN, Ж. 47, 589; Z. anorg. Ch. 138, 131). Löslich in Chloroform, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. Ist in festem Zustand beständig, zersetzt sich in Lösung unter Abscheidung von Platin und Tellur.

Diphenylbensyltelluroniumhydroxyd $C_{19}H_{18}OTe = C_{2}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot Te(C_{2}H_{5})_{2} \cdot OH$. B. Das Bromid entsteht aus Diphenyltellurid und Benzylbromid (Lederer, B. 48, 1350). Die freie Base erhält man in Form eines gelben, in Wasser sehr leicht löslichen Öles durch Schütteln des Bromids mit $Ag_{2}O$ in Wasser (L.). — $C_{19}H_{17}Te \cdot Br$. Krystallinisch. Sintert bei ziemlich raschem Erhitzen bei 83°; F: 90—91°. Sehr leicht löslich in Chloroform, kaum löslich in Wasser.

3. Oxy-Verbindungen $C_8H_{10}O$.

- 1. 2-Oxy-1-đthyl-benzol, o-Äthyl-phenol C_eH₁₀O = C_eH₅·C_eH₄·OH (S. 470). B. Durch Reduktion von o-Oxy-styrol mit Natrium und Alkohol (MARSCHALK, B. 43, 1699).
- 3.5.1\(^1.1^2\)-Tetrabrom-2-oxy-1-\(\text{athyl-benzol}\) C₈H₆OBr₄ = CH₂Br·CHBr·C₆H₂Br₂·OH (S. 471). Tafeln (aus Benzin). F: 108\(^0\) (Fries, Moskopp, A. 372, 191). Leicht löslich in Alkohol, \(\text{Ather, Benzol}\) und Aceton, schwer in Petrol\(\text{ather.}\) Gibt in \(\text{Ather mit Zink und konz.}\) Salzs\(\text{aus urg.}\) 3.5-Dibrom-2-oxy-styrol. Beim Erhitzen mit Brom im Rohr auf 100\(^0\) entsteht 3.5.1\(^1.1^2\)-Pentabrom-2-oxy-1-\(\text{athyl-benzol.}\) Beim Kochen mit Bisessig und Natriumacetat entsteht 5.7-Dibrom-3-acetoxy-cumaran; beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat entsteht 3.5.1\(^2\)-Tribrom-2.1\(^1\)-diacetoxy-1-\(\text{athyl-benzol.}\)
- 8.5.1¹.1³-Tetrabrom-2-acetoxy-1-äthyl-benzol $C_{10}H_8O_2Br_4 = CH_2Br \cdot CHBr \cdot C_8H_2Br_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Aus der vorstehenden Verbindung mit Acetanhydrid und Schwefelsäure (Fries, Moskorp, A. 872, 192). Nadeln (aus Petroläther). F: 74°. Löslich in Äther und Benzol, weniger in Eisessig und Benzin.
- 3.5.1¹.1².1²-Pentabrom-2-oxy-1-äthyl-benzol C₈H₅OBr₅ = CHBr₂·CHBr·C₆H₂Br₂·OH. B. Aus 3.5.1¹.1²-Tetrabrom-2-oxy-1-äthyl-benzol beim Erhitzen mit Brom im Rohr auf 100° (Fries, Moskopp, A. 372, 200). Krystalle (aus Benzin). F: 141°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, weniger in Eisessig und Benzin. Wird durch Alkali-, Soda- und Natrium-acetatlösung bei gewöhnlicher Temperatur verändert. Gibt in Äther mit Zink und konz. Salzsäure 3.5.1²-Tribrom-2-oxy-styrol. Liefert beim Erhitzen mit Methanol im Rohr auf 100° 3.5.1²-1²-Tetrabrom-2-oxy-1¹-methoxy-1-äthyl-benzol. Beim Kochen mit Eisessig und Natriumacetat entsteht 3.5.1²·1²-Tetrabrom-2-oxy-1⁻-äthyl-benzol; beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat entsteht 3.5.1²·1²-Tetrabrom-2.1¹-diacetoxy-1-äthyl-benzol.
- 3.5.1\frac{1}{.1\frac{9}{.1}}-Pentabrom 2 acetoxy 1 \text{athyl-benzol} \quad $C_{10}H_7O_2Br_5 = CHBr_2 \cdot CHBr \cdot C_0H_2Br_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus der vorstehenden Verbindung und Acetanhydrid in Gegenwart von Schwefels\text{aue} (Fries, Moskopp, A. 372, 201). Krystalle (aus Petrol\text{ather}). F: 128\frac{9}{.}
- 2. 3-Oxy-1-athyl-benzol, m-Athyl-phenol $C_8H_{10}O=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot OH$. 3-Methoxy-1-athyl-benzol, Methyl-[3-athyl-phenyl]-ather, m-Athyl-anisol $C_9H_{18}O=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 472). B. Beim Erwärmen von 3-Methoxy-benzylbromid mit $CH_3\cdot MgBr$ in Ather, neben anderen Produkten (SPATH, M. 34, 1998). — Kp_{10} : 75—77°.
- 3. 4-Oxy-1-āthyl-benzol, p-Āthyl-phenol $C_8H_{10}O=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 472). B. Durch Reduktion von p-Oxy-acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (CLEMMENSEN, B. 47, 53). Riecht nach Pferdestall.
- 4-Methoxy-1-äthyl-benzol, Methyl-[4-äthyl-phenyl]-äther, p-Äthyl-anisol C₉H₁₂O = C₂H₅·C₉H₄·O·CH₃. (S. 472). B. Durch Reduktion von β-Chlor-4-methoxy-styrol mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in 90°/0 gem Alkohol (Borsche, Heimbürger, B. 48, 456). Aus 4-Methoxy-benzylbromid in Äther mit CH₃·MgBr oder (in geringerer Ausbeute) mit CH₃·MgI (Späth, M. 34, 2002). Durch Reduktion von p-Methoxy-acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1018). Kp: 195—196° (B., H.); Kp₁₀: 75° (Sp.).
- 4-Äthoxy-1-äthyl-benzol, Äthyl-[4-äthyl-phenyl]-äther, p-Äthyl-phenetol $C_{10}H_{14}O=C_2H_3\cdot C_2H_4\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 472). B. Durch Reduktion von p-Äthoxy-acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1019).
- 4-Acetoxy-1-äthyl-bensol, [4-Äthyl-phenyl]-acetat $C_{10}H_{12}O_{2}=C_{2}H_{5}\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{2}$ (S. 472). Riceht anisartig. Kp₇₅₀: 226—227° (CLEMMENSEN, B. 47, 53).

- 1°-Chlor-4-oxy-1-äthyl-benzol C₈H₆OCl = CH₂Cl·CH₂·C₈H₄·OH. B. Aus 4.1°-Dioxy-1-āthyl-benzol und Salzsāure (D: 1,19) im Einschlußrohr bei 100° (F. EHRLICH, PIST-SCHIMUKA, B. 45, 2436). Beim Eintragen von NaNO₃ in eine Lösung von 4-Amino-1-[β-chlor-āthyl]-benzol in heißer Schwefelsāure (v. Braun, B. 45, 1281). Gelbe Flüssigkeit. Kp₂₀: 157° (E., P.); Kp₁₀: 158—163° (v. Br.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (E., P.). Löslich in Natronlauge mit rotgelber Farbe (v. Br.); wird aus der Lösung durch Säuren unverändert abgeschieden (E., P.). Wird beim Erwärmen mit Natronlauge verändert (v. Br.). Beim Kochen mit Eisessig und Natriumacetat und nachherigem Verseifen des Acetats entsteht 4.1°-Dioxy-1-āthyl-benzol (v. Br.).
- 1²-Chlor-4-methoxy-1-äthyl-benzol $C_9H_{11}OCl = CH_2Cl \cdot CH_2 \cdot C_9H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 1²-Oxy-4-methoxy-1-äthyl-benzol und PCl₃ in Chloroform oder Benzol auf dem Wasserbad (AGFA, D. R. P. 234795; C. 1911 I, 1769; Frdl. 10, 1232). Kp₇: 100—105°.
- 1²-Chlor-4-äthoxy-1-äthyl-benzol $C_{10}H_{19}OCl = CH_2Cl \cdot CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 1²-Oxy-4-äthoxy-1-äthyl-benzol und PCl_5 in Chloroform oder Benzol auf dem Wasserbad (AGFA, D. R. P. 234795; C. 1911 I, 1769; Frdl. 10, 1232). Kp₇: 125—130°.
- 4-Mercapto-1-äthyl-benzol, p-Äthyl-thiophenol $C_0H_{10}S = C_0H_5 \cdot C_0H_4 \cdot SH$. B. Bei der Reduktion von 1-Äthyl-benzol-sulfonsäure-(4)-chlorid mit Zinn und siedender konzentrierter Salzsäure (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 191). Öl. Kp₁₈₋₁₈: 91—93°.
- [2.4.6-Trinitro-phenyl]-[4-äthyl-phenyl]-sulfid, Pikryl-[4-äthyl-phenyl]-sulfid $C_{14}H_{11}O_6N_3S=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_9H_9(NO_2)_8$. B. Beim Kochen von 1 Tl. p-Äthyl-thiophenol mit 2 Tln. Pikrylchlorid in Alkohol (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 192). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 113,5—116°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Essigester und Eisessig, unlöslich in Wasser.
- [4-Äthyl-phenyl]-acetyl-sulfid, Thioessigsäure-S-[4-äthyl-phenylester] $C_{10}H_{10}OS = C_{2}H_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot S \cdot CO \cdot CH_{3}$. Beim Kochen von p-Äthyl-th ophenol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 192). Öl. Kp_{13-14} : 136,5—140°.
- S-[4-Äthyl-phenyl]-thioglykolsäure $C_{10}H_{12}O_2S = C_2H_5 \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen von p-Äthyl-thiophenol mit Chloressigsäure in Kalilauge (POLLAK, v. FIEDLER, Roth, M. 39, 191). Nadeln (aus Wasser). F: 61—67°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Essigester, schwer in Benzol und Wasser.
- 4. 1^1 -Oxy-1-āthyl-benzol, Methyl-phenyl-carbinol, a-Phenyl-āthyl-alkohol $C_aH_{10}O=C_aH_a\cdot CH(OH)\cdot CH_a$.
- a) Rechtsdrehende Form, d-Methyl-phenyl-carbinol C₈H₁₀O = C₆H₅·CH(OH)·CH₈. B. Aus der inaktiven Form über den sauren Bernsteinsäureester und dessen Brucinsalz (Pickard, Kenyon, Soc. 99, 55, 71; 105, 1121, 1123, 1128). Stark racemisiertes rechtsdrehendes Methyl-phenyl-carbinol entsteht aus linksdrehendem [a-Chlor-āthyl]-benzol durch Einw. von Ag₂O in Wasser (Mc Kenzie, Clough, Soc. 103, 696) oder aus linksdrehendem a-Phenāthylamin durch Einw. von NaNO₂ und verd. Schwefelsäure unter Eiskühlung (Holmberg, B. 45, 999; vgl. auch Marchwald, Meth, B. 38, 808). Kp₁₆: 100° (P., K.); Kp₉₀: 98,5—99° (H.); Kp₂₃: 104° (Mc K., Cl., Soc. 103, 694). Dichte D; zwischen 13,3° (1,0191) und 80,2° (0,9646): P., K. n⁵⁰: 1,5211 (P., K.). [a]⁶: +41,77° (P., K.), +43,4° (Mc K., Cl.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverd. Substanz (zwischen 6° und 152°) und der Lösungen in Chloroform, Alkohol, CS₂, Benzol und Pyridin: P., K. Natürliche Rotationsdispersion: Lowry, Dickson, Soc. 103, 1074; L., P., K., Soc. 105, 101. Magnetische Rotationsdispersion: Lowry, Dickson, Soc. 103, 1074; L., P., K., Soc. 105, 101. Magnetische Rotationsdispersion: Lowry, Dickson, Soc. 103, 1074; L., P., K., Soc. 105, 101. Magnetische Rotationsdispersion: Lowry, Dickson, Soc. 103, 1074; L., P., K., Soc. 105, 101. Magnetische Rotationsdispersion: Lowry, Dickson, Soc. 103, 1074; L., P., K., Soc. 105, 101. Magnetische Rotationsdispersion: Gibt mit Bromwasserstoff in Gegenwart von CaCl₂ inaktives [a-Brom-āthyl]-benzol (H.). Einw. von Acetylchlorid: Mc K., Cl. Das Phenylurethan schmilzt bei 99° und zeigt [a]⁶: +101,5° (o = 5; in Benzol) (Mc K., Cl.).

Saurer Bernsteinsäureester des d-Methyl-phenyl-carbinols $C_{12}H_{14}O_4=C_6H_5$ $CH(CH_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. Brucinsalz. F: 110,5°; $[\alpha]_D$: +15,33° (c = 5; in Alkohol) (Pickard, Kenyon, Soc. 99, 60).

- Salpetrigsäureester des d-Methyl-phenyl-carbinols $C_eH_9O_8N=C_6H_5\cdot CH(CH_9)\cdot O\cdot NO.$ B. Durch Einw. von NaNO2 und verd. Schwefelsäure auf l-a-Phenäthylamin unter Eiskühlung (Holmberg, B. 45, 999). Terpentinölartig riechendes goldgelbes Öl. Kp₁₉: 72,5—73⁶. D₄¹⁰: 1,045. a_1^{10} : $+6,80^{6}$. Zersetzt sich beim Aufbewahren.
- b) Linksdrehende Form, l-Methyl-phenyl-carbinol C₈H₁₀O=C₈H₅·CH(OH)·CH₅. B. Ein optisch ziemlich einheitliches Präparat entsteht aus der inaktiven Form über den sauren Bernsteinsäureester und dessen Brucinsalz (Mc Kenzie, Clough, Soc. 103, 695).

Stark racemisiertes l-Methyl-phenyl-carbinol entsteht aus rechtsdrehendem [a-Chlor-āthyl]-benzol bei der Einw. von Ag₄O in Wasser bei Zimmertemperatur oder beim Kochen mit 10° /_oiger Natronlauge (Mc K., Cl., Soc. 108, 697, 698), ferner durch Einw. von Natriumnitrit auf d-a-Phenāthylamin in verd. Schwefelsäure oder auf dessen saures Malat (Holm-Bebg, B. 45, 1001) oder bei Einw. von gärender Hefe auf Acetophenon (Neuberg, Nord, B. 52, 2247). — Kp: $202-204^{\circ}$ (N., N.); Kp₁₇: $96-97^{\circ}$ (H.). D₄°: 1,018 (H.). a_0 : — $32,0^{\circ}$ (l=1 dm) (Mc K., Cl.). — Gibt mit PCl₂ bei 0° stark racemisiertes, rechtsdrehendes [a-Chlor-āthyl]-benzol (Mc K., Cl.). Liefert mit Thionylchlorid bei Zimmertemperatur linksdrehendes [a-Chlor-āthyl]-benzol (Mc K., Cl.). Gibt mit Phosphorpentabromid in Ather rechtsdrehendes [a-Brom-āthyl]-benzol (H.). Einw. von Acetylchlorid: Mc K., Cl.

Linksdrehendes 1¹-Äthoxy-1-äthyl-benzol, linksdrehender Äthyl-a-phenäthyläther $C_{10}H_{14}O=C_6H_5\cdot CH(O\cdot C_8H_5)\cdot CH_3$. B. Aus rechtsdrehendem [a-Brom-āthyl]-benzol durch Einw. von Ag₈O in 75°/ojgem Alkohol (Holmberg, B. 45, 1002). — Angenehm riechendes Ol. Kp₁₅: 71,5—72°. D₁°: 0,928. a_5^n : —0,20° (l = 1 dm).

- c) Inaktive Form, dl-Methyl-phenyl-carbinol C₈H₁₀O = C₆H₈·CH(OH)·CH₃ (S. 475). B. Durch Reduktion von Acetophenon mit 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in verd. Alkohol (VAVON, C. r. 155, 287; A. ch. [9] 1, 184). Kp₁₈: 100° (PICKARD, KENYON, Soc. 99, 5), 100—102° (HUSTON, FRIEDEMANN, Am. Soc. 40, 788); Kp₁₈: 90° (V.). D₄°: 1,0180 (TSCHELINZEW, Ж. 45, 1908; C. 1914 I, 1824); D₄°: 1,008 (V.). n₂°: 1,526 (V.). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 350° zu Athylbenzol reduziert (Sabatier, Murat, C. r. 158, 762). Gibt beim Erhitzen mit Oxalylchlorid (Adams, Weeks, Am. Soc. 38, 2518) oder mit entwässerter Oxalsäure (Auwers, Eisenlohr, J. pr. [2] 82, 85) Styrol. C₈H₅·O·MgI. B. Aus Propylmagnesiumjodid und Methylphenylcarbinol in Benzol (TSCHELINZEW, Ж. 45, 1908; C. 1914 I, 1825). Krystallinisches Pulver. Bildungswärme: TSCH., Ж. 45, 1920; C. 1914 I, 1827. Gibt mit Methylphenylcarbinol additionelle Verbindungen; Wärmetönung bei Bildung der Additionsverbindungen mit 1, 2 und 3 Mol Methylphenylcarbinol in Benzol: TSCH., Ж. 45, 1908; C. 1914 I, 1824.
- 1¹-Äthoxy-1-äthyl-bensol, Äthyl- α -phenäthyl-äther $C_{10}H_{14}O=C_6H_5\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot CH_3$ (S. 475). B Aus Acetaldehyddiäthylacetal und $C_6H_5\cdot MgBr$ bei 100—150° (TSCHITSCH BABIN, JELGASIN, Ж. 46, 809; B. 47, 1849; SPÄTH, M. 35, 331). Kp: 185° bis 187° (unkorr.) (TSCH., J.); Kp₁₁: 67—69° (Sp.).
- 1¹-Acetoxy-1-äthyl-benzol, α-Phenäthylacetat C₁₀H₁₂O₂ = C₆H₅·CH(O·CO·CH₃)·CH₃ (S. 476). B. In geringer Menge aus β-Phenäthylchlorid, Natriumacetat und Eisessig, neben viel β-Phenäthylacetat (v. Braun, Bartsoh, B. 46, 3055). Aus Essigsäureäthylester und C₆H₅·CH(CH₃)·O·MgI in Äther (Marshall, Soc. 107, 523). Kp: 222° (geringe Zersetzung) (v. B., B.); Kp₁₅: 105—108° (M.). Hydrolyse zu Methylphenylcarbinol durch alkoh. Kalilauge: M. Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Äther oder Essigsäure entstehen Äthylcyclohexan und Essigsäure (Vavon, A. ch. [9] 1, 185).
- Saurer Bernsteinsäureester des Methyl-phenyl-carbinols $C_{12}H_{14}O_4 = C_6H_5$ · $CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man erhitzt Methyl-phenyl-carbinol mit Bernsteinsäureanhydrid auf 115° (Pickard, Kenyon, Soc. 99, 59). Blättchen (aus Petroläther). F: 60—61°.
- Allophansäure-a-phenäthylester C₁₀H₁₂O₃N₈ = C₆H₅·CH(CH₃)·O·CO·NH·CO·NH₂.

 B. Beim Einleiten von Cyansäure-Dampf in Methylphenylcarbinol in der Kälte (Béhal, Bl. [4] 25, 479). F: 181,5°. Löslichkeit bei 19°: 0,68 g in 100 cm³ Alkohol, 0,016 g in 100 cm³ Ather.
- 4-Chlor-1¹-oxy-1-äthyl-benzol, Methyl-[4-chlor-phenyl]-carbinol, α -[4-Chlor-phenyl]-äthylalkohol $C_9H_9OCl=C_9H_4Cl\cdot CH(OH)\cdot CH_3$. B. Aus 4-Chlor-acetophenon und Natriumäthylat in Alkohol im Autoklaven bei 130—140°, neben anderen Verbindungen (Gastaldi, Cherchi, G. 45 II, 272). Flüssigkeit. Kp₃₁: 140—142°. Das Phenylurethan schmilzt bei 93°.
- 1°-Chlor-1¹-oxy-1-äthyl-bensol, Chlormethyl-phenyl-carbinol, β -Chlor- α -phenyl-äthylalkohol C₈H₂OCl = C₆H₅·CH(OH)·CH₂Cl. B. Aus Chloracetaldehyd und C₆H₅·MgBr in Äther (Späth, M. 36, 6). Kp₁₀: 112—114°. Liefert mit Natriumäthylat haupteächlich Phenyl-äthylenoxyd neben wenig 1¹-Oxy-1²-āthoxy-1-āthyl-benzol.
- 4.1°- Dichlor 1¹- oxy 1 āthyl-bensol, Chlormethyl [4 chlor phenyl] carbinol, β-Chlor-a-[4-chlor-phenyl]-āthylalkohol C₈H₈OCl₂ = C₈H₄Cl·CH(OH)·CH₈Cl. B. Aus 4-Chlor-phenylmagnesiumbromid und Chloracetaldehyd in der Kälte (Späth, M. 35, 472). Brennend süß schmeckendes Öl. Kp₁₀: 145—147°. Liefert mit Natriummethylat in Methanol [4-Chlor-phenyl]-āthylenoxyd(?) [aromatisch riechende Flüssigkeit; Kp₁₀: 102—103°] (Sp., M. 36, 11). Liefert mit p-Tolyl-magnesiumbromid bei 130—140° 4′-Chlor-methyl-stilben (Sp., M. 35, 473).

- 1°.1°.1°-Trichlor 1¹- oxy 1 āthyl bensol, Trichlormethyl phenyl carbinol, $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a-phenyl-āthylalkohol $C_8H_7OCl_3=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot CCl_3$ (8. 476). B. Aus Chloral und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Jozitsch, Ж. 34, 96). Kp₁₃: 144—146° (J.). Spaltet beim Erhitzen in CO_2 -Atmosphäre auf ca. 75° Chlorwasserstoff ab unter Bildung geringer Mengen $\omega.\omega$ -Dichlor-acetophenon (?) (Kötz, J. pr. [2] 90, 303). Beim Erhitzen mit Triäthylamin in der Bombe auf ca. 120° entstehen in geringer Menge Chloroform und Benzaldehyd (K.).
- 1°-Brom 1¹-methoxy 1-äthyl-benzol, [β -Brom α -methoxy äthyl] benzol $C_0H_{11}OBr=C_0H_5\cdot CH_(O\cdot CH_3)\cdot CH_2Br$. B. Aus Methyl-[α -chlor- β -brom-āthyl]-āther und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Madinaveitia, Bl. [4] 25, 602). Kp_{15} : 125—127°.
- 1³-Brom-1³-āthoxy-1-āthyl-bensol, [β -Brom-a-āthoxy-āthyl]-bensol $C_{10}H_{13}OBr=C_6H_5\cdot CH(0\cdot C_2H_5)\cdot CH_2Br.$ B. Durch Erhitzen von Bromacetal mit Phenylmagnesium-bromid in Äther auf 110° (Späth, M. 35, 467). Kp₁₀: 113—116°. Beim Erhitzen mit p-Tolyl-magnesiumbromid auf 120° und Kochen des Reaktionsproduktes mit ca. 50°/ $_0$ iger Schwefelsäure entsteht 4-Methyl-stilben.
- 1²-Jod-1¹-oxy-1-äthyl-benzol, Jodmethyl-phenyl-carbinol, β -Jod-a-phenyl-äthylalkohol C₈H₉OI = C₆H₅·CH(OH)·CH₃I (S. 476). Gibt beim Erhitzen mit Trimethylamin in Benzol im Rohr auf 100° Acetophenon und Trimethyl- $[\beta$ -oxy- β -phenyl-āthyl-ammoniumjodid; mit Dimethylbenzylamin entsteht bei Zimmertemperatur vorwiegend Acetophenon neben Dimethyl-benzyl- $[\beta$ -oxy- β -phenyl-äthyl]-ammoniumjodid (TIFFENEAU, FOURNEAU, Bl. [4] 15, 277).
- 1°-Jod-1'-methoxy-1-äthyl-benzol, [β -Jod- α -methoxy-äthyl]-benzol $C_9H_{11}OI = C_9H_5 \cdot CH(O \cdot CH_3) \cdot CH_2I$ (S. 477). Liefert beim Erhitzen mit ca. 3 Mol Dimethylamin in Benzol im Rohr das Hydrojodid des Dimethyl-[β -methoxy- β -phenyl-äthyl]-amins (TIFFENEAU, FOURNEAU, Bl. [4] 13, 978).
- 4-Nitro-1¹-oxy-1-äthyl-benzol, Methyl-[4-nitro-phenyl]-carbinol, α -[4-Nitro-phenyl]-äthylalkohol $C_8H_9O_3N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_3$. B. Das Acetat entsteht neben dem Acetat des β -[4-Nitro-phenyl]-äthylalkohols (Hauptprodukt) aus 4-Nitro-1-[β -chlor-äthyl]-benzol mit Natriumacetat in Eisessig; das Acetat liefert bei der Verseifung a-[4-Nitro-phenyl]-äthylalkohol (v. Braun, Bartsch, B. 46, 3053). Dickes Öl. Kp₁₆: 158°. Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ p-Nitro-benzoesäure. Das Phenylurethan schmilzt bei 205—206°.
- 4-Nitro-1¹-acetoxy-1-äthyl-benzol, 4-Nitro- α -phenäthylacetat $C_{10}H_{11}O_4N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_2)\cdot CH_3$. B. s. o. bei α -[4-Nitro-phenyl]-äthylalkohol. Schwach süßlich riechende Flüssigkeit. Kp₁₆: 161—163° (v. Braun, Bartsch, B. 46, 3053).
- 1³-Nitro-1¹-oxy-1-äthyl-benzol, Nitromethyl-phenyl-carbinol, β -Nitro- α -phenyl-äthylalkohol $C_8H_9O_8N=C_8H_5\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot NO_2$ (S. 477). Kp₁₅: 163—165° (Zers.) (Rosenmund, B. 46, 1038). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam oder Aluminiumamalgam in wäßrig-alkoholischer Essigsäure oder verd. Alkohol entsteht Aminomethyl-phenyl-carbinol (R., B. 46, 1045; D. R. P. 244321; C. 1912 I, 961; Frdl. 10, 1234).
- 1³-Nitro-1¹-methoxy-1-äthyl-benzol C₉H₁₁O₃N = C₆H₅·CH₍O·CH₂)·CH₂·NO₂ (S. 477). Kp₁₅: 140—141° (Rosenmund, B. 46, 1038; D. R. P. 244321; C. 1912 I, 961; Frdl. 10, 1234). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam und wäßrig-alkoholischer Essigsäure entsteht der Methyläther des Aminomethyl-phenyl-carbinols (R.).
- 5. 1°-Oxy-1-āthyl-benzol, Benzylcarbinol, β-Phenyl-āthylalkohol C₈H₁₀O C₆H₅·CH₂·CH₂·OH (S. 478). V. Frei und verestert im āther. Ol der Blüten von Michelia champaca L. (Brooks, Am. Soc. 33, 1764). In sehr geringer Menge im Réunion-Geraniumöl (SCHIMMEL & Co., C. 1910 II, 1756). B. Bei der Reduktion von Phenylacetaldehyd mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel (SKITA, RITTER, B. 43, 3398), mit Wasserstoff unter 5 Atmosphären Überdruck in Gegenwart von kolloidalem Palladium in wäßrig-alkoholischer Lösung (SK., R., B. 43, 3398) oder mit Wasserstoff in Essigsäure in Gegenwart von kolloidalem Platin (SK., B. 48, 1494). Durch Einw. gärender Hefe auf Phenylacetaldehyd in neutraler Lösung (Neuberg, Welde, Bio. Z. 62, 480). In geringer Menge bei der elektrolytischen Reduktion von Phenylessigsäure in 75% iger Schwefelsäure bei 70% an einer Blei-Kathode und Verseifung des entstandenen β-Phenyl-äthylesters der Phenylessigsäure (Marie, Marquis, Birokenstock, Bl. [4] 25, 513). Beim Eintropfen der alkoh. Lösung von Phenylessigsäure-äthylester in eine Lösung von Natriumammonium in flüssigem Ammoniak bei —80% bis —50% und Zersetzen der entstandenen Natriumverbindung mit Wasser (Chablay, C. r. 156, 1022; A. ch. [9] 8, 217). Durch Kochen des Sulfats des β-Phenyl-āthylamins mit NaNO₂-Lösung (Wohl, Berrhold, B. 43, 2184). D*: 1,023; D*: 1,003 (Dunstan, Hildtich, Thole, Soc. 103, 141). Viscosität bei 25°: 0,0758 g/cmsec, bei 50°: 0,0319 g/cmsec (D., H., Th.).

n_α.: 1.5292; n₀.: 1,5337; n₀.: 1,5452 (Cotton, Mouton, A. ch. [8] 28, 214). Magnetische Doppelbrechung: C., M. Löslichkeit in wäßr. Lösungen verschiedener organischer Salze: Neuberg, Bio. Z. 76, 123. — Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 380° su Äthylbenzol reduziert (Sabatier, Murat, C. r. 158, 762). Gibt mit rauchender HCl bei 140° (v. Braun, Deutsch, B. 45, 1268) oder mit SOCl₂ in Gegenwart von Diäthylanilin, suletzt unter Erwärmen (Darzens, C. r. 152, 1316) [β-Chlor-āthyl]-benzol. Gibt beim Erhitzen mit Methionsäuredichlorid auf 165° vorwiegend Di-β-phenäthyl-āther (Schedeter, A. 418, 202). — Wird im Organismus des Menschen und des Hundes zu Phenylessigsäure oxydiert (Thierfelder, Schempp, C. 1917 II, 238). β-Phenyl-āthylalkohol liefert in der künstlich durchbluteten Kaninchenleber Phenylessigsäure (Guggenheim, Löffler, Bio. Z. 72, 335). — Das Phenylurethan schmilzt bei 79,5° (Brooks, Am. Soc. 33, 1767), 79—80° (Wohl, Bei-frich, B. 43, 2184). Nachweis als Phthalsäure-[p-nitro-benzylester]-β-phenāthylester (F: 34,3°): Reid, Am. Soc. 39, 1252.

1°-Methoxy-1-äthyl-benzol, Methyl- β -phenäthyl-äther C_0H_1 , $O=C_2H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot (S. 479)$. B. Aus Benzylmagnesiumchlorid und Chlordimethyläther in Ather (MADINA-VEITLA, Bl. [4] 25, 604). Entsteht anscheinend in geringer Menge beim Erhitzen von Benzylmagnesiumchlorid mit Formaldehyddimethylacetal auf 150° (TSCHITSCH BABIN, JELGASIN, K. 46, 807; B. 47, 1848). — Kp: 185—187°; Kp₂₅: 100—105° (M.). — Gibt beim Erhitzen mit PCl₅ [β -Chlor-āthyl]-benzol (M.).

Di- β -phenäthyl-äther $C_{16}H_{18}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus Bis-[chlormethyl]-äther und Benzylmagnesiumchlorid in Ather (Zelfwer, Tarassoff, B. 43, 943). Aus β -Phenyl-äthylalkohol und Methionsäuredichlorid bei 165° (Schrofter, A. 418, 202). — Veilchenblau fluorescierende Flüssigkeit. Kp₂₀: 194—195° (Z., T.); Kp₆: 175—176° (Sch.). D¹⁵: 1,0178 (Sch.).

1°-Acetoxy-1-äthyl-benzol, β -Phenäthylacetat $C_{10}H_{12}O_2=C_8H_8\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 479). B. Bei der Reduktion von Styrylacetat mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol unter 1 Atm. Überdruck (Setta, W. A. Meyer, B. 45, 3584). — Kp₁₈: 118—120° (Se., B. 48, 1694). — Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Essigsäure in Gegenwart von kolloidalem Platin bei 3 Atmosphären Überdruck β -Cyclohexyl-äthylalkohol (Se., B. 48, 1694).

Tiglinsäure - β - phenäthylester $C_{13}H_{16}O_2 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CO \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CH_3$. B. Aus β -Phenyl-athylalkohol und Tiglinsäurechlorid in Benzol bei Gegenwart von Pyridin (SCHEMBL & Co., C. 1913 II, 1923). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇: 139—140°. D¹⁵: 1.0257.

Carbamidsäure- β -phenäthylester $C_0H_{11}O_2N=C_0H_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Neben Allophansäure- β -phenäthylester beim Einleiten von Cyansäure-Dampf in abgekühlten β -Phenyl-āthylalkohol (Béhal, Bl. [4] 25, 480). — F: 90°.

Allophansäure- β -phenäthylester $C_{10}H_{19}O_3N_2=C_0H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. B. s. bei Carbamidsäure- β -phenäthylester. — F: 186° (Břhal, Bl. [4] 25, 479). Löslichkeit bei 17°: 0,08 g in 100 cm³ Ålkohol, 0,033 g in 100 cm³ Åther.

1¹-Jod-1²-oxy-1-äthyl-benzol, β-Jod-β-phenyl-äthylalkohol $C_eH_{\bullet}OI = C_eH_{\bullet}\cdot CHI\cdot CH_{\bullet}\cdot OH$ (S. 479). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Essigester; 2 g lösen sich in 100 cm² siedendem Petroläther (Tiffeneau, Fourneau, Bl. [4] 13, 975). — Gibt mit 3 Mol Dimethylamin in Benzol in der Kälte das Hydrojodid des Dimethylaminomethyl-phenyl-carbinols (T., F., Bl. [4] 13, 976). Mit Trimethylamin in Benzol erhält man Phenylacetaldehyd und Trimethyl-[a-oxymethyl-benzyl]-ammoniumjodid (T., F., Bl. [4] 15, 279), mit Dimethyl-benzylamin vorwiegend Dimethyl-benzyl-[a-oxymethyl-benzyl]-ammoniumjodid neben etwas Acetophenon (T., F., Bl. [4] 15, 280).

4-Nitro-1*-oky-1-āthyl-bensol, β-[4-Nitro-phenyl]-āthylalkohol C_bH_0 0, $N=O_1N-C_aH_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Das Acetat entsteht neben dem Acetat des α-[4-Nitro-phenyl]-āthylalkohols (Nebenprodukt) aus 4-Nitro-1-[β-chlor-āthyl]-benzol mit Natriumacetat in Eisessig; das Acetat liefert bei der Verseifung β-[4-Nitro-phenyl]-āthylalkohol (v. Braun, Bartsch, B. 46, 3053). β-[4-Nitro-phenyl]-āthylalkohol entsteht aus dem Hydrochlorid des β-[4-Nitro-phenyl]-āthylamins und KNO₂ in sehr verd. Schwefelsäure (F. Ehrlich, Pistschimuka, B. 45, 2432). — Gelbliche Nadeln (aus Ligroin + wenig Ather-Alkohol). F: 64° (E., P.). Kp₁₆: 177° (v. B., B.). — Gibt beim Erhitzen mit kons. Salzsäure auf 100° (v. B., B.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 127—128° (v. B., B.).

4-Nitro-1*-acetoxy-1-äthyl-bensol, 4-Nitro- β -phenäthylacetat $C_{10}H_{11}O_4N=O_2N\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. B. s. o. bei β -[4-Nitro-phenyl]-äthylalkohol. — Kp₁₆: 189° (V. Braun, Bartsch, B. 46, 3053).

- 2.4.6-Trinitro-1³-oxy-1-äthyl-benzol, β -[2.4.6-Trinitro-phenyl]-äthylalkohol $C_8H_7O_7N_3=(O_4N)_3C_6H_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot OH$. B. Aus 2.4.6-Trinitro-toluol beim Kochen mit Formaldehyd in schwach alkal. Lösung (Vender, G. 45 II, 97). Erst süß, dann bitter schmeckende hellgelbe Nadeln (aus Benzol, Toluol oder Wasser). F: 112°. Leicht löslich in Benzol, schwer in heißem Wasser. Leicht löslich in Salpetersäure (D: 1,40).
- 2.4.6 Trinitro 1² acetoxy 1 äthyl benzol , 2.4.6 Trinitro β -phenäthylacetat $C_{10}H_9O_8N_3=(O_2N)_3C_6H_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus β -[2.4.6 Trinitro phenyl]-äthylalkohol beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (Vender, G. 45 II, 98). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 98°.

Salpetersäure- $[\beta-(2.4.6-trinitro-phenyl)-äthylester]$ $C_8H_6O_9N_4=(O_2N)_3C_6H_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot NO_2$. B. Beim Eintragen von $\beta-[2.4.6-Trinitro-phenyl]-äthylalkohol in Salpeterschwefelsäure bei 30—35° (Vender, G. 45 II, 98). — Citronengelbe Krystalle (aus Toluol). F: 83°. Leicht löslich in Benzol, sehr wenig in siedendem Alkohol, unlöslich in Wasser. Bräunt sich am Licht.$

 β -Phenyl-äthylmercaptan $C_8H_{10}S=C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot SH$. Aus Dithiocarbamid-säure- β -phenäthylester beim Erhitzen unter vermindertem Druck oder beim Erwärmen mit Natronlauge und folgenden Ansäuern (v. Braun, B. 45, 1564). — Widerwärtig riechende Flüssigkeit. Kp_{23} : 105°.

Dithiokohlensäure- β -phenäthylester-amid, Dithiocarbamidsäure- β -phenäthylester $C_9H_{11}NS_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot S\cdot CS\cdot NH_2$. B. Aus β -Phenäthylbromid und dithiocarbamidsaurem Ammonium in Alkohol auf dem Wasserbad (v. Braun, B. 45, 1564). — Blättchen (aus Äther + Ligroin). F: 66°. — Zerfällt beim Erhitzen unter vermindertem Druck oder beim Erwärmen mit Natronlauge in β -Phenyl-äthylmercaptan und Rhodanwasserstoffsäure.

6. 3-Oxy-1.2-dimethyl-benzol, 2.3-Dimethyl-phenol, vic. o-Xylenol $C_8H_{10}O=(CH_3)_2C_6H_3\cdot OH$. Stellungsbezeichnung in den von "vic.-o-Xylenol" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel.



- 5 Brom 3 oxy 1.2 dimethyl benzol, 5 Brom vic. o xylenol $C_8H_9\mathrm{OBr} = (\mathrm{CH}_3)_2\mathrm{C}_6H_2\mathrm{Br}\cdot\mathrm{OH}$. Ist identisch mit der von Crossley, Le Sueur (Soc. 83, 116, 128) als Brom-oxy-dimethyl-benzol (Hptw., S. 498) beschriebenen Verbindung (Cr., Soc. 103, 2179). B. Neben 6-Brom-4-oxy-1.2-dimethyl-benzol und anderen Produkten beim Erhitzen von 3.4-Dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) (Cr., Soc. 103, 2179; Cr., Renouf, Soc. 105, 172). Neben 4.5-Dibrom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol und anderen Produkten beim Erhitzen von 3.4-Dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) mit alkoh. Kalilauge (Cr.; Cr., R., Soc. 105, 171). Aus 3-Oxy-5-amino-1.2-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Ersatz der Diazogruppe durch Brom (Cr., Soc. 103, 2181). F: 84°. Mit Wasserdampf flüchtig. Liefert mit Brom 4.5.6-Tribrom 3-oxy-1.2-dimethyl-benzol (Cr., Le Sueur, Soc. 83, 128; Cr., R., Soc. 105, 166).
- 4.5-Dibrom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol, 5.6-Dibrom-vic.-o-xylenol $C_8H_8OBr_2=(GH_3)_2C_6HBr_2\cdot OH$. Ist identisch mit der von Crossley, Le Sueur (Soc. 83, 127) als Dibrom-oxy-dimethyl-benzol (Hptw., S. 499) beschriebenen Verbindung (Cr., Smth, Soc. 103, 989). B. In geringer Menge beim Erhitzen von 3.4-Dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) mit alkoh. Kalilauge (Cr., Renouf, Soc. 105, 171). Aus 4.5-Dibrom-3-amino-1.2-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Verkochen (Cr., Smth, Soc. 108, 991). F: 97°. Mit Brom in Chloroform entsteht 4.5.6-Tribrom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol (Cr., Le Sueur, Soc. 83, 127; Cr., Sm.).
- 4.5-Dibrom-3-acetoxy-1.2-dimethyl-benzol, [5.6-Dibrom-2.3-dimethyl-phenyl]-acetat $C_{10}H_{10}O_2Br_2=(CH_3)_2C_6HBr_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Man erhitzt 4.5-Dibrom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol mit Acetylchlorid und Acetanhydrid (Crossley, Smfth, Soc. 103, 991). Prismen (aus Petroläther). F: 78°. Leicht löslich in Aceton, Essigester, Chloroform und Benzol, löslich in Alkohol.
- 4.5.6 Tribrom 3 oxy 1.2 dimethyl benzol, 4.5.6 Tribrom vic. o xylenol $C_8H_7OBr_3 = (CH_3)_3C_8Br_3 \cdot OH$ (S. 480). Ist identisch mit der von Crossley, Le Sueur (Soc. 83, 128) als Tribrom-oxy-dimethyl-benzol vom Schmelzpunkt 182—183° (Hptw., S. 499) beschriebenen Verbindung (Cr., Smith, Soc. 103, 991). F: 185° (Cr., Sm.).
- 4.5.6 Tribrom 3 acetoxy 1.2 dimethyl-benzol, [4.5.6 Tribrom 2.3 dimethyl-phenyl]-acetat $C_{10}H_9O_9Br_8 = (CH_9)_9C_9Br_8 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 4.5.6 Tribrom 3-oxy-1.2-dimethyl-benzol mit Acetanhydrid (Crossley, Renour, Soc. 105, 176). Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 120°.

- 5-Nitro-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol, 5-Nitro-vic.-o-xylenol $C_8H_9O_2N=(CH_3)_2C_6H_2(NO_2)\cdot OH$. B. Aus 5-Nitro-3-amino-1.2-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Verkochen (Crossley, Soc. 103, 2180). Orangegelbe Nadeln (aus Benzol oder Chloroform). F: 109°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, unlöslich in Petroläther. Liefert in Alkohol bei der Reduktion mit einer gesättigten wäßr. Lösung von $Na_2S_2O_4$ 3-Oxy-5-amino-1.2-dimethyl-benzol.
- 7. 4-Oxy-1.2-dimethyl-benzol, 3.4-Dimethyl-phenol, asymm. o-Xylenol C₆H₁₀O = (CH₃)₂C₆H₃·OH (S. 480). Stellungs-bezeich nung in den von "asymm. o-Xylenol" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. V. Findet sich im Torfkoksteer (Börnstein, Bernstein, Z. ang. Ch. 27, 72). D₁²: 1,023; Dielektr.-Konst. bei 16,8°: 4,8 (\$\frac{1}{2}\$ = 60 cm) (Dobrosserdow, Ж. 43, 118; C. 1911 I, 954). Thermische Analyse des Systems mit H₄SO₄ s. u. Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°: 0,52×10⁻¹⁰ (ermittelt aus der Verseifungsgeschwindigkeit von Methylacetat in Gegenwart der Natriumverbindung von asymm. o-Xylenol) (Boyd, Soc. 107, 1540). Gibt beim Kochen mit Chloroform und Natronlauge 6-Oxy-2.3-dimethyl-benzaldehyd und 6-Oxy-3.4-dimethyl-benzaldehyd (Clayton, Soc. 97, 1404). Beim Kochen mit Chloressigsäure und 25°/ojger Natronlauge entsteht [3.4-Dimethyl-phenoxy]-essigsäure (Gluud, Bruer, C. 1919 I, 626). Geschwindigkeit der Reaktion der Natriumverbindung des asymm. o-Xylenols mit Äthylenoxyd in 98°/ojgem Alkohol bei 70,4°: Boyd, Thomas, Soc. 115, 1242. Gibt mit Indoxyl in Gegenwart eines Oxydationsmittels in saurer Lösung eine violette Färbung (Jolles, H. 87, 311). Durch thermische Analyse wurde die Existenz folgender Verbindungen nachgewiesen: 2C₃H₁₀O+H₂SO₄. F: 70° (Kendall, Carpenter, Am. Soc. 36, 2507). C₈H₁₀O+H₂SO₄. F: 90° (K., C.).
- 4-Phenoxy-1.2-dimethyl-benzol, 3.4-Dimethyl-diphenyläther $C_{14}H_{14}O = (CH_3)_2C_6H_3\cdot O\cdot C_6H_6$. B. Durch Destillation von asymm. o-xylol-sulfonsaurem Natrium mit Kaliumphenolat unter vermindertem Druck (Nollau, Daniels, Am. Soc. 36, 1888). Angenehm riechende Nadeln. F: 35—37°. Kp_{49} : 104—105° (korr.).
- 4-[β-Oxy-äthoxy]-1.2-dimethyl-benzol, Äthylenglykol-mono-[3.4-dimethyl-phenyl]-äther $C_{10}H_{14}O_3=(CH_3)_2C_6H_3\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot OH$. B. Aus der Natriumverbindung des 4-Oxy-1.2-dimethyl-benzols und Äthylenoxyd in 98% pigem Alkohol bei 70,4% (Boyd, Thomas, Soc. 115, 1242). Ol. Kp₁₈: 159%.
- [3.4-Dimethyl-phenoxy]-essigsäure $C_{10}H_{18}O_3 = (CH_3)_2C_8H_3 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von 4-Oxy-1.2-dimethyl-benzol mit Chloressigsäure und $25^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge (Gluud, Breuer, C. 1919 I, 626). Nadeln (aus Benzol), Platten (aus Alkohol + Aceton). F: 162,5°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Aceton und Eisessig, sonst schwer löslich.
- 5-Brom-4-oxy-1.2-dimethyl-benzol, 6-Brom-asymm.-o-xylenol $C_8H_9OBr=(CH_3)_2C_9H_2Br\cdot OH$. B. Aus 4-Oxy-5-amino-1.2-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Austausch der Diazogruppe gegen Brom (Crossley, Bartlett, Soc. 103, 1299). Nadeln (aus Petroläther). F: 80°. Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 6-Brom-4-oxy-1.2-dimethyl-benzol, 5-Brom-asymm.-o-xylenol C₈H₉OBr = (CH₃)₂C₈H₂Br·OH. B. Durch Einw. von PBr₅ auf Dimethyldihydroresorcin (Hptw. Bd. VII, S. 559), neben 5-Brom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol und 4.5-Dibrom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol (CROSSLEY, SMITH, Pr. chem. Soc. 28 [1913], 333; CR., BARTLETT, Soc. 108, 1297; CR., Soc. 108, 2179). Beim Erhitzen von 3.4-Dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5), neben 5-Brom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol und anderen Produkten (CR., RENOUF, Soc. 105, 172). Aus 6-Brom-4-amino-1.2-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Verkochen (CR., Soc. 103, 1301). Nadeln (aus Petroläther). F: 103°. Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Ch oroform und Essigester. Mit Brom in Chloroform entsteht 3.5.6-Tribrom-4-oxy-1.2-dimethyl-benzol (CR., SM.; CR., B.).
- 3.5.6 Tribrom 4 oxy 1.2 dimethyl benzol, 2.5.6 Tribrom asymm.-o-xylenol $C_8H_7OBr_3=(CH_3)_2C_8Br_3\cdot OH$ (S. 482). B. Aus 6-Brom-4-oxy-1.2-dimethyl-benzol und Brom in Chloroform (Crossley, Bartlett, Soc. 103, 1301). F: 172—173°.
- 5-Nitro-4-methoxy-1.2-dimethyl-benzol, Methyl-[6-nitro-8.4-dimethyl-phenyl]-äther C₂H₁₁O₃N = (CH₃)₂C₄H₂(NO₂)·O·CH₃. B. Aus 5-Nitro-4-oxy-1.2-dimethyl-benzol und Dimethylsulfat (CAIN, SIMONSEN, Soc. 105, 163). Blaßgelbe Krystalle (aus A.kohol). F: 79°. Liefert mit Salpetersäure (D: 1,15) im Rohr bei 170—180° 5-Nitro-4-methoxy-phthalsäure und geringe Mengen 5 (oder 4)-Nitro-4 (oder 5)-methoxy-2-methyl-benzoesäure.
- 8.5-Dinitro-4-oxy-1.2-dimethyl-bensol, 2.6-Dinitro-asymm.-o-xylenol $C_0H_0O_0N_0=(CH_0)_3C_0H(NO_2)_3\cdot OH$ (S. 484). B. Durch Einw. von Stickoxyden auf die aus asymm. o-Xylenol

und starker Schwefelsäure auf dem Wasserbad erhaltene Lösung (DATTA, VARMA, Am. Soc. 41, 2042). — F: 125—126°.

8. 1¹-Oxy-1.2-dimethyl-benzol, o-Tolyl-carbinol, o-Tolubenzylalkohol $C_8H_{10}O=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot OH$.

Di-o-tolubenzyl-äther, Di-o-xylyl-äther $C_{16}H_{18}O = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2O$. B. Aus Dibromdimethyl&ther und o-Tolylmagnesiumbromid in Ather (Zeltner, Tarassoff, B. 43, 944; Pawlowski, \mathcal{H} . 43, 216; C. 1911 I, 1852). — Erstarrt nicht bis —25° (P.). Kp₂₆: 201° bis 203°; Di^{8,5}: 1,0219; ni^{8,5}: 1,5578 (P.; Z., T.). — Zersetzt sich teilweise bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck (P.). Liefert beim Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) im Rohr o-Xylylbromid (P.), beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) im Rohr auf 125° o-Xylyljodid (P.; Z., T.).

Di-o-tolubenzyl-disulfid, Di-o-xylyl-disulfid $C_{16}H_{18}S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot S \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von o-Tolubenzylrhodanid mit alkoh. Ammoniak (STRZELECKA, C. 1910 II, 1135). — Blätter. F: 83—85°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform.

9. 2-Oxy-1.3-dimethyl-benzol, 2.6-Dimethyl-phenol, vic.-m-Xylenol $C_8H_{10}O=(CH_3)_3C_6H_3\cdot OH$.

2-Äthoxy-1.8-dimethyl-benzol, Äthyl-[2.6-dimethyl-phenyl]-äther $C_{10}H_{14}O=(CH_3)_2C_6H_3\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 485). Kp: 195,5—196,5° (korr.); $D_1^{13,9}$: 0,9420; $n_{\alpha}^{13,9}$: 1,4934; $n_{D}^{13,9}$: 1,497; $n_{B}^{19,9}$: 1,5078; $n_{\alpha}^{13,9}$: 1,5167 (v. Auwers, A. 415, 156).

- 10. 4-Oxy-1.3-dimethyl-benzol, 2.4-Dimethyl-phenol, asymm. m-Xylenol C₈H₁₀O=(CH₈)₂C₆H₃·OH (S. 486). Stellungs-bezeichnung in den von "asymm. m-Xylenol" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. V. Zum Vorkommen im Steinkohlen-vakuumteer vgl. Pictet, A. ch. [9] 10, 286. Eine Verbindung, die nach den angegebenen Daten asymm. m-Xylenol oder p-Xylenol ist, findet sich im Torfkoksteer (Börnstein, Bernstein, Z. ang. Ch. 27, 72). Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°: 0,34×10⁻¹⁰ (ermittelt aus der Verseifungsgeschwindigkeit von Methylacetat in Gegenwart der Natriumverbindung des asymm. m-Xylenols) (Boyd, Soc. 107, 1540). Gibt beim Kochen mit Chloressigsäure und 25°/0 iger Natronlauge [2.4-Dimethylphenoxy]-essigsäure (Gluud, Breuer, C. 1919 I, 626). Liefert mit 1 Mol N.2.4-Trichloracetanilid in Eisessig nach Zusatz von ¹/20 Mol HCl im Dunkeln bei 15° 5-Chlor-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol (Orton, King, Soc. 99, 1191). Geschwindigkeit der Reaktion der Natriumverbindung des asymm. m-Xylenols mit Athylenoxyd in 98°/0 igem Alkohol bei 70,4°: Boyd, Thomas, Soc. 115, 1242.
- **4-Methoxy-1.3-dimethyl-benzol, Methyl-[2.4-dimethyl-phenyl]**-äther $C_9H_{12}O = (CH_3)_2C_9H_3 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 486). B. Beim Leiten eines Gemisches aus 4-Oxy-1.3-dimethylbenzol und Methanol über ThO₂ bei $400-420^{\circ}$ (Sabatter, Mailer, C. r. 151, 361). $D_4^{13.45} \cdot 0.9691$; $n_{\alpha}^{19.85} \cdot 1,5130$; $n_{\beta}^{19.85} \cdot 1,517$; $n_{\beta}^{19.85} \cdot 1,5297$; $n_{\gamma}^{19.85} \cdot 1,5402$ (v. Auwers, A. 415, 155).
- **4-Äthoxy-1.3-dimethyl-benzol**, Äthyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-äther $C_{10}H_{14}O = (CH_3)_2C_4H_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Oxy-1.3-dimethyl-benzol durch Behandeln mit Natrium-äthylat und Äthyljodid (v. Auwers, A. 415, 156). Kp: 202—203°. $D_4^{13,8}$. 0,9488. $n_{\alpha}^{13,62}$: 1,5030; $n_{\alpha}^{13,82}$: 1,507; $n_{\beta}^{13,83}$: 1,5187; $n_{\gamma}^{13,83}$: 1,5287.
- 4-[β -Oxy-āthoxy]-1.3-dimethyl-benzol, Äthylenglykol-mono-[2.4-dimethyl-phenyläther] $C_{10}H_{14}O_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot OH$. B. Aus der Natriumverbindung des 4-Oxy-1.3-dimethyl-benzols und Äthylenoxyd in 98% igem Alkohol bei 70,4° (Boyd, Thomas, Soc. 115, 1243). Krystalle (aus Petroläther). F: 57°.

Isovaleriansäure-[2.4-dimethyl-phenylester] $C_{13}H_{18}O_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 4-Oxy-1.3-dimethyl-benzol und Isovalerylchlorid (EINHORN, C. 1916 I, 208). — Kp₆₄₀: 202—203°.

- [3.4-Dimethyl-phenoxy]-essigsäure $C_{10}H_{12}O_3 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von 4-Oxy-1.3-dimethyl-benzol mit Chloressigsäure und $25^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge (Gluud, Breuer, C. 1919 I, 626). Nädelchen (aus Benzol). F: 141,6°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Aceton, schwer in CS_3 und Wasser in der Wärme.
- 5-Chlor-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol, 6-Chlor-asymm.-m-xylenol $C_8H_9OCl=(CH_2)_2C_8H_2Cl\cdot OH$ (8. 488). B. Aus āquimolekularen Mengen 4-Oxy-1.3-dimethyl-benzol und N.2.4-Trichlor-acetanilid in Eisessig nach Zusatz von $^1/_{20}$ Mol HCl im Dunkeln bei 150

(Orton, King, Soc. 99, 1191). Entsteht neben 6-Chlor-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol und anderen Produkten, wenn man 2.4-Dimethyl-chinol CH₃ CCH=CH CO in CO₂-Atmosphäre unter Kühlen mit rauchender Salzsäure versetzt und das Reaktionsgemisch im Rohr auf 100° erhitzt (BAMBERGER, REBER, B. 46, 793). Man diazotiert 4-Oxy-5-amino-1.3-dimethyl-benzol und ersetzt die Diazogruppe durch Chlor (B., R., B. 46, 798). — Phenolartig riechendes Öl. Erstarrt nicht bis —10° (O., K.). Kp₇₆₀: 221—223° (O., K.); Kp₁₇: 100—101° (B., R.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, löslich in Wasser (B., R.). — Gibt in Alkohol mit FeCl₃ eine olivgrüne Färbung, die beim Erhitzen nach Braun umschlägt (B., R.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 129—130° (B., R.).

- 6-Chlor-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol, 5-Chlor-asymm.-m-xylenol C₈H₉OCl = (CH₃)₂C₆H₁Cl·OH (S. 488). B. Entsteht neben 5-Chlor-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol und anderen Produkten, wenn man 2.4-Dimethyl-chinol CH₃ CCH CH:C(CH₃) CO in CO₂-Atmosphäre unter Kühlen mit rauchender Salzsäure versetzt und dann im Rohr auf 100° erhitzt (Bamberger, Reber, B. 48, 795). Neben anderen Produkten beim Einleiten von HCl in eine Lösung von 2.4-Dimethyl-chinol in Eisessig bei 0° (B., R., B. 48, 802). Man diazotiert 6-Chlor-4-amino-1.3-dimethyl-benzol und verkocht das Reaktionsgemisch (B., R., B. 48, 802). Nach Phenol riechende Nadeln (aus Ligroin oder Wasser). F: 90—91°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Gasolin, löslich in siedendem Wasser. Die alkoh. Lösung gibt mit FeCl₃ eine tief olivgrüne Färbung, die beim Verdünnen mit Wasser nach Blau und beim Erhitzen nach Rotbraun umschlägt.
- 5-Brom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol, 6-Brom-asymm.-m-xylenol $C_8H_9OBr = (CH_3)_2C_6H_2Br\cdot OH$ (S. 489). B. Aus 2.4-Dimethyl-chinol $CH_9 > C < CH = CH > CO$ und Bromwasserstoffsäure (D: 1,5) in CO_3 -Atmosphäre auf dem Wasserbad (Bamberger, Reber, B. 46, 804). Entsteht neben 6-Brom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol und anderen Produkten, wenn man die Lösung von 2.4-Dimethyl-chinol in Eisessig bei 0° mit HBr sättigt, bei Zimmertemperatur aufbewahrt und dann erhitzt (B., R., B. 46, 810). Man diazotiert 4-Oxy-5-amino-1.3-dimethyl-benzol und ersetzt die Diazogruppe durch Brom (B., R., B. 46, 808). Phenolartig riechendes Öl. Kp_{1s}: 101—102°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, etwas löslich in kaltem Wasser. Gibt mit Brom in Eisessig 2.5.6-Tribrom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol. Das Phenylurethan schmilzt bei 136,5—137°.
- 6-Brom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol, 5-Brom-asymm.-m-xylenol $C_8H_9OBr = (CH_3)_2C_9H_2Br\cdot OH$ (S. 489). B. Entsteht neben 5-Brom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol und anderen Produkten, wenn man die Lösung von 2.4-Dimethyl-chinol $\frac{CH_3}{HO} > C = \frac{CH}{CH} = \frac{CH}{CO} > CO$ in Eisessig bei 0° mit HBr sättigt, bei Zimmertemperatur aufbewahrt und dann erhitzt (Bamberger, Reber, B. 46, 810). Nach Phenol riechende Nadeln (aus Ligroin oder Wasser). F: 76—76,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Gasolin. Gibt mit FeCl₃ in Alkohol eine olivgrüne Färbung, die beim Erwärmen in Rotbraun und bei Wasserzusstz in Blaugrün umschlägt.
- 2.5.6-Tribrom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol, 3.5.6-Tribrom-asymm.-m-xylenol $C_8H_7OBr_3=(CH_3)_2C_8Br_3$ OH (S. 489). B. Aus 5-Brom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol und Brom in Eisessig (Bamberger, Reber, B. 46, 806). F: 179,5—180°.
- 2.5.6 Tribrom 4 acetoxy 1.3 dimethyl benzol, [8.5.6 Tribrom 2.4 dimethylphenyl] acetat $C_{10}H_9O_2Br_3=(CH_2)_3C_6Br_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 489). F: 121° (Crossley, Renour, Soc. 105, 177).
- 5-Nitro-4-oxy-1.8-dimethyl-bensol, 6-Nitro-asymm.-m-xylenol $C_8H_9O_3N=(CH_3)_9C_8H_8(NO_9)\cdot OH$ (S. 490). B. Durch Einw. von Stickoxyden auf die aus asymm. m-Xylenol und starker Schwefelsäure auf dem Wasserbad erhaltene Lösung (Datta, Varma, Am. Soc. 41, 2042). Krystalle (aus Alkohol). F: 72°.
- 4-Mercapto-1.8-dimethyl-bensol, 2.4-Dimethyl-phenylmercaptan, asymm.-m-Thioxylenol $C_9H_{10}S=(CH_9)_2C_9H_3\cdot SH$ (S. 491). Kp: 212—214° (unkorr.) (Ruhemann, B. 46, 3390).
- Bis [2.4 dimethyl phenyl] tellurid $C_{16}H_{18}Te = (CH_a)_1C_0H_a$ · $Te \cdot C_0H_a(CH_a)_2$. B. Man kocht 2.4-Dimethyl-phenylmagnesiumbromid in absol. Ather mit Tellurdibromid, zersetzt mit Eiswasser und erhitzt das Reaktionsprodukt mit Kupferpulver auf 280° in CO_2 -Atmosphäre; Reinigung über das Dibromid (Ledere, B. 49, 341). Dickfüssiges, gelbstichiges Ol. Erstarrt nicht in Kältemischung. Kp₁₀: 202—203°. $C_{16}H_{18}Te + HgCl_2$. Krystalle (aus Eisessig). F: ca. 110°. $C_{16}H_{18}Te + HgBr_2$. Pulver. F: ca. 99°. $C_{16}H_{18}Te + HgI_2$. Gelbe Plättchen (aus Alkohol). F: 107—108°.

Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-telluroxyd $C_{16}H_{16}OTe = [(CH_3)_2C_6H_3]_2TeO$ und salzartige Derivate. B. Beim Erwärmen des Dibromids (s. u.) mit verd. Natronlauge auf dem Wasserbade (Lederer, B. 49, 343). — Krystalle (aus Chloroform + Benzin). F: 216—217°. Leicht löslich in Chloroform, Methanol und CS_3 , fast unlöslich in Benzin und Petroläther, sehr wenig löslich in Wasser. — $C_{16}H_{16}Cl_2^*Te = [(CH_3)_2C_6H_3]_2TeCl_2$. Beim Einleiten von Chlor in eine äther. Lösung von Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-tellurid (L., B. 49, 342). Säulen (aus Chloroform + Methanol). F: 187—188°. Löslich in Benzol, Chloroform und CS_2 , wenig löslich in Alkohol, fast unlöslich in Petroläther. — $C_{16}H_{16}Br_2^*Te = [(CH_3)_2C_6H_3]_2TeBr_3$. B. Aus Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-tellurid und Brom in Äther (L.). Gelbe, chloroformhaltige Säulen (aus Chloroform und CS_2 , fast unlöslich in Benzol, Petroläther und Alkohol. — $C_{16}H_{16}I_2Te = [(CH_3)_2C_6H_3]_2TeI_2$. B. Aus Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-tellurid und Jod in Äther (L.). Rubinrote Säulen (aus Benzol + absol. Äther). F: 181° bis 182°. Löslich in Chloroform und CS_2 , sehr wenig löslich in Alkohol, Benzin, Äther und Petroläther. — $C_{22}H_{36}OCl_2Te_2 = \{[(CH_3)_2C_6H_3]_2TeCl_2O$. B. Aus dem Dichlorid (s. o.) und siedendem Wasser (L.). Nadeln. F: 239—240°. Die wäßr. Lösung reagiert sauer.

Tris-[2.4-dimethyl-phenyl]-telluroniumhydroxyd $C_{24}H_{28}OTe = [(CH_3)_2C_6H_3]_3Te \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht, wenn man 2.4-Dimethyl-phenylmagnesiumbromid mit TeCl₄ in Ather umsetzt, das Reaktionsprodukt mit Wasser zerlegt und das erhaltene Gemisch von Chlorid und Bromid mit KI in siedender wäßriger Lösung behandelt (Lederer, B. 49, 1388). — $C_{24}H_{27}Te \cdot I$. Nadeln (aus Wasser). F: 208—209°. Leicht löslich in Chloroform und warmem Alkohol, schwer in Wasser. — Pikrat $C_{24}H_{27}Te \cdot O \cdot C_6H_2O_6N_3$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 138—139°.

11. 5-Oxy-1.3-dimethyl-benzol, 3.5-Dimethyl-phenol, symm. m-Xylenol $C_8H_{10}O=(CH_3)_2C_6H_3\cdot OH$ (S. 492). Stellungs-bezeichnung in den von "symm. m-Xylenol" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. -B. Beim Leiten der Dämpfe von Acetylaceton und Aceton über CaO bei 400° (CARLINFANTI, GERMAIN, R. A. L. [5] 19 II, 239). Die Natriumverbindung des 5-Oxy-1.3-dimethyl-benzols entsteht aus der Natriumverbindung des 4-Methyl-hepten-(3)-dions-(2.6) beim Erwärmen mit Natronlauge (BAEYER, PICCARD, A. 407, 340). 5-Oxy-1.3-dimethyl-benzol entsteht beim Schmelzen des Kaliumsalzes der 1.3-Dimethyl-benzol-sulfonsäure-(5) mit Kaliumhydroxyd (Armstrong, Wilson, Chem. N. 83, 46). Beim Erhitzen eines Gemisches aus Dehydracetsäure (Syst. No. 2491) und CaO auf ca. 400° (C., G., R. A. L. [5] 19 II, 235). Zur Abscheidung des im Steinkohlenteeröl (Schulze, B. 20, 410) enthaltenen symm. m-Xylenols unterwirft man den bei 200—225° unter gewöhnlichem Druck siedenden Anteil der fraktionierten Destillation unter verminunter gewonnlichem Druck siedenden Anteil der fraktionierten Destillation unter vermindertem Druck; aus der hierbei erhaltenen Fraktion vom Kp₇₆₀: 215—220° krystallisiert symm. m-Xylenol aus; Ausbeute ca. 5°/0 des angewandten Teeröls (RASCHIG, D. R. P. 254716; C. 1913 I, 353; Frdl. 11, 180). — F: 63—64° (C., G.,), 65° (A., W.). — Gibt mit der äquimole-kularen Menge Brom in Eisessig unter Kühlen 2-Brom-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol (v. AUWERS, Bobsche, B. 48, 1715; v. Au., B., Weller, B. 54, 1296, 1310), mit der doppelten Menge Brom 2.4-Dibrom-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol (v. Au., B.), mit der dreifschen Menge Brom 2.4.6-Tribrom-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol (ANSELMINO, B. 35, 147; v. Au., B.). Bei der Einw. von NaNO₂ und Säure entsteht 2-Nitroso-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol (Syst. No. 671a) (O. FISCHER, B. 44, 248; v. Au., B.). Gibt man die Läsung von symm m-Xylenol in sehr wenig Albebol B. 34, 948; v. Au., B.). Gibt man die Lösung von symm. m-Xylenol in sehr wenig Alkohol zu NaNO, in 30% iger Schwefelsäure bei 25—30% hinzu, so entstehen 2- und 4-Nitro-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol (v. Au., B.). Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) entsteht 2.4.6-Trinitro-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol (Blanksma, R. 20, 422). Versetzt man eine Lösung von symm. m-Xylenol in gleichen Teilen gewöhnlicher und rauchender Schwefelsäure (20%) SO₂) mit Salpetersäure (D: 1,445) und erwärmt auf dem Wasserbad, so entstehen 2.4.6-Trinitro-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol (Hauptprodukt) und 4.6-Dinitro-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol-sulfonsäure-(2) oder 2.6-Dinitro-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol-sulfonsäure-(4) (KNECHT, HIBBERT, B. 37, 3477). Symm. m-Xylenol gibt mit Schwefelsäuremonohydrat bei 100° oder mit Chlorsulfonsaure 5-Oxy-1.3-dimethyl-benzol-sulfonsaure-(4) (Rasonic, D. R. P. 283306; C. 1915 I, 926; Frill. 12, 162). Gibt beim Kochen mit Chloroform und Natronlauge 4-Oxy-2.6-dimethylbenzaldehyd und 6-Oxy-2.4-dimethyl-benzaldehyd (v. Auwers, Boxsche, B. 48, 1713). Herstellung künstlicher Harze durch Kondensation mit Trioxymethylen in der Hitze: Chem. Fabr. Albert und Berend, D. R. P. 301374; C. 1919 IV, 918; Frdl. 13, 650. Beim Einleiten von HCl in ein Gemisch aus symm. m-Xylenol, wasserfreier Blausäure, AlCl. und Benzol entstehen 4-Oxy-2.6-dimethyl-benzaldehyd (GATTERMANN, A. 857, 328) und 6-Oxy-2.4-dimethyl-benzaldehyd (v. Auwers, Saurwein, B. 55, 2379; Lindemann, A. 431, 276). Erwärmt man ein Gemisch aus 1 Mol symm. m-Xylenol, 4 Mol Acetylchlorid und ca. 6 Mol AlCl₃ in CS₂, so entsteht 3-Oxy-1.5-dimethyl-2.4-diacetyl-benzol (v. Auwers,

- B. 48, 92; v. Au., Borsohe, B. 48, 1712). Symm. m-Xylenol gibt mit a-Methyl-acetessig-sauremethylester und Phosphorpentoxyd 2.3.5.7-Tetramethyl-chromon (Simonis, Herovici, B. 50, 787; vgl. Baker, Soc. 1927, 2898). Das Phenylurethan des symm. m-Xylenols schmilzt bei 148—149° (Carlinfanti, Germain, R. A. L. [5] 19 II, 237).
- S. 492, Z. 3 v. u. statt "6.3¹.6'.3'¹-Tetraoxy-2.3.4.2'.3'.4'-hexamethyl-diphenylmethan (Syst. No. 597)'' lies "4.4'.3¹.3'¹-Tetraoxy-2.3.6.2'.3'.6'-hexamethyl-diphenylmethan (S. 1174)''.
- 5-Methoxy-1.3-dimethyl-benzol, Methyl-[3.5-dimethyl-phenyl]-äther C₂H₁₂O = (CH₃)₂C₄H₃·O·CH₃ (S. 493). Reagiert mit Salpetersäure (D: 1,35) in Eisessig + konz. Schwefelsäure und wäßr. HClO₄-Lösung anscheinend analog wie Anisol (K. H. MEYER, BILROTH, B. 52, 1485). Versetzt man eine Lösung von 1 Mol 5-Methoxy-1.3-dimethylbenzol und 1 Mol Acetylchlorid in CS₂ unter Kühlen mit ca. 1 Mol AlCl₃ und bewahrt bei Zimmertemperatur auf, so entsteht 3-Methoxy-1.5-dimethyl-2-acetyl-benzol; beim Erwärmen mit der doppelten Menge AlCl₃ entsteht 3-Oxy-1.5-dimethyl-2-acetyl-benzol; bei Anwendung von überschüssigem Acetylchlorid entsteht außerdem noch 3-Oxy-1.5-dimethyl-2.4-diacetyl-benzol (v. Auwers, B. 48, 92; v. Au., Borsche, B. 48, 1706).
- 5-Isopropyloxy-1.3-dimethyl-benzol, Isopropyl-[3.5-dimethyl-phenyl]-äther $C_{11}H_{16}O=(CH_3)_2C_6H_3\cdot O\cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus symm. m-Xylenol durch Erwärmen mit Natriumisopropylat und Isopropylbromid in Isopropylalkohol im Rohr auf 100° (v. Auwers, Borsohe, B. 48, 1722). Kp: 208—210°.
- 5-Allyloxy-1.3-dimethyl-benzol, Allyl-[3.5-dimethyl-phenyl]-äther $C_{11}H_{14}O=(CH_3)_2C_6H_3\cdot O\cdot CH_3\cdot CH: CH_3$. Aus symm. m-Xylenol beim Kochen mit Allylbromid und Natriumäthylat in absol. Alkohol (v. Auwers, Borsohe, B. 48, 1723). Kp_{11} : 109° . Lagert sich beim Erhitzen in 3-Oxy-1.5-dimethyl-2-allyl-benzol um.
- 5 Acetoxy 1.3 dimethyl benzol, [3.5 Dimethyl phenyl] acetat $C_0H_{12}O_3 = (CH_3)_4C_0H_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus symm. m-Xylenol und Eisessig in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (v. Auwers, Borsone, B. 48, 1708). Kp₁₅: 120°; Kp₂₆: 130°. Liefert bei der Einw. von Aluminiumchlorid 3-Oxy-1.5-dimethyl-2-acetyl-benzol (Hauptprodukt), 3-Oxy-1.5-dimethyl-2-4-diacetyl-benzol und symm. m-Xylenol.
- 5-Chloracetoxy-1.3-dimethyl-benzoi, Chloressigsäure-[8.5-dimethyl-phenylester] $C_{10}H_{11}O_2Cl = (CH_3)_2C_8H_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_2Cl.$ B. Aus symm. m-Xylenol und Chloracetylchlorid bei 130° (v. Auwers, B. 49, 816). Kp₄₈: 175—177°; Kp₁₈: 146—147°. Liefert beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 135° 4.6-Dimethyl-cumaranon-(3).
- 2-Brom-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol, 4-Brom-symm.-m-xylenol C₈H₉OBr = (CH₃)₄C₆H₁Br·OH. B. Aus ăquimolekularen Mengen symm. m-Xylenol und Brom in Eisessig unter Kühlen (v. Auwers, Borsohe, B. 48, 1715; v. Au., B., Weller, B. 54, 1296, 1310). Nadeln (aus Ligroin oder Benzol). F: 115—116°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, weniger in Ligroin.
- 2.4-Dibrom-5-oxy-1.3-dimethyl-bensol, 2.4-Dibrom-symm.-m-xylenol C₈H₈OBr₃= (CH₈)₂C₆HBr₂·OH. B. Aus symm. m-Xylenol und 2 Mol Brom in Eisessig unter Kühlen (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1716). Krystalle (aus Petroläther). F: 73—74°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 2-Nitro-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol, 4-Nitro-symm.-m-xylenol $C_0H_0O_3N=(CH_0)_2C_0H_1(NO_2)\cdot OH$. B. Aus symm. m-Xylenol in sehr wenig Alkohol und NaNO₂ in $30^0/_0$ iger Schwefelsäure bei 25—30°, neben 4-Nitro-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol (v. Auwers, Borsone, B. 48, 1715). Gelbliche Prismen (aus Ligroin). F: 107—108°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.
- 4-Nitro-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol, 2-Nitro-symm.-m-xylenol C₂H₂O₃N = (CH₂)₂C₂H₂(NO₂)·OH. B. s. bei 2-Nitro-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol. Citronengelbe Nadeln (aus Ligroin oder verd. Methanol). F: 66° (v. Auwers, Borsohe, B. 48, 1714). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin und Petroläther. Mit Wasserdampf flüchtig.
- S-[3.5-Dimethyl-phenyl]-thioglykolsäure $C_{10}H_{18}O_2S=(CH_3)_2C_6H_3\cdot S\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man setzt diazotiertes symm. m-Xylidin mit Kaliumxanthogenat um, verseift den Xanthogensäureester mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge und kocht das Reaktionsgemisch mit Chloressigsäure (Kalle & Co., D. R. P. 242997; C. 1912 I, 454; Frdl. 10, 493). Nädelchen. F: ca. 85°. Beim Erhitzen mit 90% serseiges Schwefelsäure auf 150—160° entsteht Bis-[4.6-dimethyl-thionaphthen-(2)]-indigo (Syst. No. 2769).
- 12. Derivat eines m-Xylenols mit unbekannter Stellung der Hydroxylgruppe $C_8H_{10}O=(CH_2)_1C_8H_3\cdot OH$.
- x-Mercapto-1.3-dimethyl-bensol, Dimethylphenyl-mercaptan, Thio-m-xylenol $C_9H_{10}S=(CH_3)_2C_9H_3$ ·SH. B. In geringer Menge beim Erhitzen von 1.3-Dimethyl-cyclohexan mit Schwefel unter Druck auf 270—280°, neben anderen Produkten (FRIEDMANN,

C. 1916 II, 485; D. R. P. 296986; C. 1917 I, 717; Frdl. 13, 258). — Kp_{780} : 210—215°; Kp_{11} : 96—98°. — $Hg(C_8H_9S)_2$. Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in Alkohol.

13. 2-Oxy-1.4-dimethyl-benzol, 2.5-Dimethyl-phenol, p-Xylenol C₈H₁₀O = (CH₃)₂C₆H₃·OH (S. 494). Stellungs bezeichnung in den von "p-Xylenol" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. — V. Eine Verbindung, die nach den angegebenen Daten asymm. — W. Eine Verbindung, die nach den angegebenen Daten asymm. — W. Eine Verbindung, die nach den angegebenen Daten asymm. — BERNSTEIN, Z. ang. Ch. 27, 72). — B. Durch Kochen von 1.4-Dimethyl-cyclohexen-(1)-on-(6) mit Ferrichlorid in Eisessig (Wallach, A. 397, 191). — 5¹

F: 75° (W.). Thermische Analyse des Systems mit H₂SO₄ s. unten. Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°: 0,48×10⁻¹⁰ (ermittelt aus der Verseifungsgeschwindigkeit von Methylacetat in Gegenwart der Natriumverbindung von p-Xylenol) (Bovp. Scc. 107, 1540). — Gibt bei der Einw. von Brom 3.5-Dibrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol (Auwers, Ercklentz, A. 302, 114), 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol (Jacobsen, B. 11, 26, 27, AU., E.) und eso-Dibrom-p-xylochinon (Zincke, Breitwieser, B. 44, 180 Anm. 1). Gibt mit Jod in ammoniakalischer Lösung auf dem Wasserbad x-Jod-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 444). Gibt mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig 3-Nitro-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol und p-Xylochinon (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1289 Anm. 4). Gibt beim Erhizten mit Quecksilberacetat in verd. Methanol x-Acetoxymercuri-2.5-dimethyl-phenol (Syst. No. 2350) (Bayer & Co., D. R. P. 250746; C. 1912 II, 1245; Frdl. 11, 1104). Beim Kochen mit Chloressigsäure und 25% jäger Natronlauge entsteht [2.5-Dimethyl-phenoxyd und Natriumäthylat-Lösung auf 70° entsteht Äthylenglykol-mono-[2.5-dimethyl-phenoxyd und Natriumäthylat-Lösung auf 70° entsteht Äthylenglykol-mono-[2.5-dimethyl-phenoxyd und Propylenoxyd in Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol bei 70,4°: B., M., Soc. 105, 2123. — Gibt mit Indoxyl in Gegenwart eines Oxydationsmittels in saurer Lösung eine violette Färbung (Jolles, H. 87, 311). — Die Existenz folgender additioneller Verbindungen wurde durch

S. 494, Z. 5 v. u. statt "6-Oxy-2.5-dimethyl-benzoesäure" lies "6 (oder 4)-Oxy-2.5-dimethyl-benzoesäure".

2-Methoxy-1.4-dimethyl-benzol, Methyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-äther $C_9H_{12}O=(CH_3)_2C_9H_5\cdot O\cdot CH_3$ (S. 494).

S. 495, Z. 1 v. o. statt ,,x-Nitro-" lies ,,5-Nitro-".

2-[β -Oxy-äthoxy]-1.4-dimethyl-benzol, Äthylenglykol-mono-[2.5-dimethyl-phenyläther] $C_{10}H_{14}O_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Man erhitzt p-Xylenol mit Äthylenoxyd in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat auf 70° (Boyd, Marle, Soc. 105, 2134). — Nadeln (aus Petroläther). F: 46°.

[2.5-Dimethyl-phenoxy]-essigsäure $C_{10}H_{12}O_3 = (CH_3)_3C_6H_3 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von p-Xylenol mit Chloressigsäure und $25^0/_0$ iger Natronlauge (Gluud, Breuer, C. 1919 I, 626). — Nadeln (aus Ligroin). F: 118°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform, Eisessig und heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser.

5-Brom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol, 4-Brom-p-xylenol C₈H₉OBr=(CH₃)₂C₆H₂Br·OH (S. 496). Gibt beim Erwärmen mit Quecksilberacetat in verd. Methanol 4-Brom-6-acetoxymercuri-2.5-dimethyl-phenol (Syst. No. 2350) (BAYER & Co., D. R. P. 250746; C. 1912 II, 1245; Frdl. 11, 1104).

3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol, 3.4.6-Tribrom-p-xylenol $C_8H_70Br_3=(CH_3)_2C_6Br_3\cdot OH$ (S. 496). B. Aus p-Xylenol und Brom in CCl_4 in Gegenwart von Eisen (ZINOKE, BREITWIFEER, B. 44, 179, 180 Anm. 1). — Liefert mit HNO₃ in Eisessig je nach den Bedingungen Tribrom-dimethylchinitrol (s. u.) und 3.6-Dibrom-5-nitro-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol, Salpetersäure-tribrom-dimethylchinitrol (S. 246) oder eine Verbindung $C_8H_7O_8N_2Br_3$ (S. 246). Gibt mit eso-Dibrom-p-xylochinon eine rote Additionsverbindung. Tribrom-dimethylchinitrol aus 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol

 $C_8H_6O_3NBr_3 = (NO_2)BrC < \frac{CBr:C(CH_3)}{C(CH_3):CBr} > CO [NO_2 ist - O \cdot NO oder - NO_2] (8.496)$. Soll

nach ZINCKE, BREITWIESER (B. 44, 177) die Konstitution BrC C(CH₃)(NO₂)CO besitzen. — B. Man löst 5 g 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol in 15 cm³ heißem Eisessig und gibt zu der erhaltenen Lösung 2 cm³ Salpetersäure (D: 1,5) hinzu (ZINCKE, BREITWIESER, B. 44, 179). — Gelbliches Krystallpulver. F: 84° (Zers.). — Verharzt beim Aufbewahren

unter Rotfärbung. Wird von SnCl₂ und Salzsäure zu 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethylbenzol reduziert. Bei der Einw. von alkoh. Natronlauge entsteht 3.6-Dibrom-5-nitro-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol. Beim Aufbewahren der benzolischen Lösung bei Zimmertemperatur entsteht Tribrom-dimethylchinol (s. u.), beim Kochen entsteht eso-Dibrom-p-xylochinon. Bei der Einw. von wasserhaltigem Äther entstehen 3.5.6-Tribrom-4-methyl-o-benzochinon-methid-(1) (CH₂:)¹C₂Br₂^{3,4,6}(CH₃)⁴(:O)² (Syst. No. 640) und Tribrom-dimethylchinol (s. u.). Bei Einw. von Methanol bei Zimmertemperatur entstehen 3.6-Dibrom-5-nitro-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol und bei ca. 186—190° schmelzende Nadeln. Mit Eisessig entstehen Tribrom-dimethylchinol (s. u.), eso-Dibrom-p-xylochinon und wenig 3.5.6-Tribrom-4-methyl-o-benzochinon-methid-(1). Bei der Einw. von Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure entsteht 3.6-Dibrom-2.5-diacetoxy-1.4-dimethyl-benzol.

Tribrom-dimethylchinol aus 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol $C_8H_7O_2Br_3 = CH_3 \cdot C < CBr - CO > C(CH_3) \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Zincke, Breitherser, B. 44, 178. — B. Aus Tribrom-dimethylchinitrol (s. o.) in Benzol bei Zimmertemperatur oder, neben anderen Produkten, bei der Einw. von wasserhaltigem Ather oder Eisessig (Zincke, Breitwieser, B. 44, 181). — Nadeln (aus Benzin). F: 111°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, weniger in Benzin. — Die Lösung in Alkalien bräunt sich beim Aufbewahren. Gibt beim Erwärmen mit Eisessig und konz. Schwefelsäure eso-Dibrom-p-xylochinon. Eine Verbindung $C_{10}H_8O_3ClBr_3$ [Nadeln (aus Eisessig); F: 108—110°] wurde einmal beim Erhitzen von Tribrom-dimethylchinol mit Aoetylchlorid im Rohr auf 100° erhalten. Salpetersäure-tribrom-dimethylchinitrol $C_8H_7O_6N_3Br_3$ =

CH₃·(NO₂)C</br>
C(OH)(O·NO₂)·CBr
C:CH₃ [NO₂ ist — O·NO oder — NO₂]. Zur Konstitution vgl. Zincke, Breitwieser, B. 44, 178. — B. Beim Aufbewahren einer Lösung von 10 g 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol in 50 cm³ Eisessig und 10 cm³ Salpetersäure (D: 1,5) (ZINCKE, Breitwieser, B. 44, 183). — Prismen. F: 105—107° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Benzol, Eisessig, weniger in Benzin. — In trocknem Zustand bei Zimmertemperatur haltbar. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Lösungsmitteln unter Entwicklung von Stickoxyden. Gibt bei vorsichtigem Erhitzen bis zum Schmelzpunkt sowie beim Kochen mit Eisessig oder Salpetersäure (D: 1,4) eso-Dibrom-p-xylochinon. Gibt mit Sodalösung eine Verbindung C₈H₇O₆N₂Br₃ (s. u.). Gibt mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure 3.6-Dibrom-2.5-diacetoxy-1.4-dimethyl-benzol.

Verbindung $C_9H_{70}_6N_9Br_3 = CH_3 \cdot CH(NO_9) \cdot CBr \cdot CBr \cdot C(CH_9) \cdot CBr \cdot CO_9 \cdot NO_9(?)$. B. Aus Salpetersäure-tribrom-dimethylchinitrol (s. o.) mit Sodalösung (ZINCKE, BREITWIESER, B. 44, 184). Durch langsames Hinzufügen von 20 cm² Wasser zu einer Lösung von 10 g 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol in 50 cm² Eisessig und 10 cm² Salpetersäure (D: 1,5) (Z., B.). — Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 141° (Zers.). Leicht löslich in Benzol, Äther und Eisessig, weniger löslich in Benzin. Löslich in Alkalien mit braunroter Farbe. — Zersetzt sich beim Kochen mit Lösungsmitteln. Verpufft beim Befeuchten mit Anilin.

- x-Jod-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol, x-Jod-p-xylenol $C_8H_9OI = (CH_8)_9C_8H_2I \cdot OH$. B. Aus p-Xylenol in ammoniakalischer Lösung beim Erwärmen mit Jod auf dem Wasserbade (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 444). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.
- 3 Nitro 2 oxy 1.4 dimethyl benzol, 6 Nitro p xylenol $C_8H_9O_3N=(CH_3)_2C_6H_2(NO_3)\cdot OH$ (S. 497). Goldgelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 34—35° (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1289 Anm. 4). Kp₁₈: 150°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 5 Nitro 2 oxy 1.4 dimethyl benzol, 4 Nitro p xylenol $C_0H_0O_2N = (CH_3)_2C_0H_2(NO_2)$ · OH (S.497). B. Beim Nitrieren von p-Xylenol mit Salpetersäure (D:1,52) in Eisessig, neben 3-Nitro-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol und p-Xylochinon (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1289 Anm. 4). Durch Einw. von Stickoxyden auf die aus p-Xylenol und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade erhaltene Lösung (Datta, Varma, Am. Soc. 41, 2042). F: 116° bis 117° (D., V.), 121—123° (v. Au., M.).
- 6-Nitro-2-methoxy-1.4-dimethyl-benzol, Methyl-[8-nitro-2.5-dimethyl-phenyl]-äther $C_9H_{11}O_3N=(CH_2)_9C_9H_{12}(NO_3)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 6-Nitro-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol durch Behandlung mit Dimethylsulfat und Kalilauge (Sonn, B. 49, 2589). Nadeln (aus Methanol). F: 62—62,5°. Leicht löslich außer in Wasser.
- 8.6-Dibrom-5-nitro-2-oxy-1.4-dimethyl-bensol, 8.6-Dibrom-4-nitro-p-xylenol $C_8H_7O_2NBr_2=(CH_2)_8C_8Br_8(NO_2)\cdot OH$. B. Beim Aufbewahren einer Lösung von 5 g 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol in 15 cm³ Eisessig und 2 cm³ Salpetersäure (D: 1,5), neben Tribrom-dimethyl-binitrol (S. 245) (ZNOKE, BRETTWIESEE, B. 44, 180). Aus Tribrom-dimethyl-chinitrol (S. 245) beim Behandeln mit Methanol oder alkoh. Natronlauge (Z., B.). Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 154° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, weniger löslich in Eisessig und Benzin. Die Alkalisalze sind tiefrot.

- **3.6 Dibrom 5 nitro 2 acetoxy 1.4 dimethyl benzol**, [3.6 Dibrom 4 nitro-2.5-dimethyl-phenyl]-acetat $C_{10}H_{9}O_{4}NBr_{2} = (CH_{3})_{2}C_{6}Br_{7}(NO_{2})\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$. Schuppen (aus Essigsäure). F: 116° (ZINCKE, BREITWIESER, B. 44, 183).
- **2-Mercapto-1.4-dimethyl-benzol, 2.5-Dimethyl-phenylmercaptan, Thio-p-xylenol** $C_8H_{10}S=(CH_3)_2C_6H_3\cdot SH$ (S. 497). Kp: 211—2120 (unkorr.) (Ruhemann, B. 46, 3389).
- [4-Jod-phenyl]-[2.5-dimethyl-phenyl]-sulfon, 4'-Jod-2.5-dimethyl-diphenyl-sulfon $C_{14}H_{18}O_2IS = (CH_3)_2C_3H_3 \cdot SO_2 \cdot C_3H_4I$. B. Aus 4-Jod-benzol-sulfonsäure-(1)-chlorid, p-Xylol und AlCl₃ unter Kühlen (Willgerodt, Plocksties, J. pr. [2] 85, 205). Prismen (aus Alkohol). F: 115°.
- [4-Jodoso-phenyl]-[2.5-dimethyl-phenyl]-sulfon, 4'-Jodoso-2.5-dimethyl-diphenylsulfon $C_{14}H_{13}O_3IS=(CH_3)_2C_6H_3\cdot SO_3\cdot C_6H_4\cdot IO$. B. Das salzsaure Salz entsteht beim Einleiten von Chlor in die Lösung von [4-Jod-phenyl]-[2.5-dimethyl-phenyl]-sulfon in Chloroform unter Eiskühlung; es liefert bei der Einw. von Sodalösung und wenig Natronlauge die freie Jodoso-Verbindung (WILGEBODT, PLOCKSTIES, J. pr. [2] 85, 206). Gelbliches Pulver. Zersetzt sich bei 134°. Salzsaures Salz, 4-[2.5-Dimethyl-phenyl-sulfon]-phenyljodidchlorid $C_{14}H_{13}O_4S\cdot ICl_2$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 138°.
- Phenyl-[4-(2.5-dimethyl-phenylsulfon)-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{20}H_{10}O_3IS = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot SO_3 \cdot C_6H_4 \cdot I(C_6H_5) \cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht beim Verreiben von äquimolekularen Mengen 4-[2.5-Dimethyl-phenylsulfon]-phenyljodidchlorid und Quecksilberdiphenyl mit Chloroform (WILLGERODT, PLOCKSTIES, J. pr. [2] 85, 206). $C_{20}H_{18}O_2SI \cdot I$. Wurde nicht rein erhalten. Hellgelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 135°. $2C_{20}H_{18}O_2SI \cdot Cl + PtCl_4$. Nadeln. Zersetzt sich bei 182°.
- Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-disulfoxyd, 2.5.2′.5′-Tetramethyl-diphenyldisulfoxyd $C_{18}H_{18}O_2S_2=(CH_3)_2C_8H_3\cdot SO\cdot SO\cdot C_6H_3(CH_3)_2^1$). B. Entsteht neben p-Xylol-eso-sulfonsäure aus p-Xylol-eso-sulfinsäure bei 3-stdg. Erhitzen im Einschmelzrohr auf 120—130° oder aus dem Anhydrid der p-Xylol-eso-sulfinsäure bei mehrstündigem Aufbewahren im Vakuumexsiccator (Knoevenagel, Polack, B. 41, 3327). Täfelchen (aus Alkohol). F: 70° bis 72°.
- 8-[4-Chlor-2.5-dimethyl-phenyl]-thioglykolsäure $C_{10}H_{11}O_2ClS = (CH_3)_2C_6H_2Cl\cdot S \cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man setzt diazotiertes 5-Chlor-2-amino-1.4-dimethyl-benzol mit Kalium-xanthogenat um, verseift den Xanthogensäureester mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge und kocht das Reaktionsgemisch mit Chloressigsäure (Kalle & Co., D. R. P. 246265; C. 1912 I, 1679; Frdl. 10, 500). Nadeln (aus heißem Wasser). Leicht löslich in Alkohol. Gibt mit konz. Schwefelsäure bei 50° einen rotvioletten Farbstoff.
- Bis [2.5 dimethyl phenyl] tellurid $C_{16}H_{18}Te = [(CH_3)_2C_6H_3]_2Te$. B. Man kocht 2.5-Dimethyl-phenylmagnesiumbromid in absol. Ather mit TeBr₂, zersetzt mit Eiswasser und erhitzt das Reaktionsprodukt mit Kupferpulver im Kohlensäurestrom auf 280° (Lederer, B. 49, 335). Nadeln (aus Alkohol). F: 72°. Leicht löslich außer in Alkohol. $C_{16}H_{18}Te + HgCl_2$. Säulen (aus Alkohol). F: 179—180°. $C_{16}H_{18}Te + HgBr_2$. Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 169—170°. $C_{16}H_{18}Te + HgI_2$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 166—167°.
- Bis [2.5 dimethyl phenyl] telluroxyd $C_{16}H_{18}OTe = [(CH_3)_2C_6H_3]_2TeO$ und salzartige Derivate. B. Aus dem Dibromid (s. u.) durch Behandeln mit verd. Natronlauge auf dem Wasserbade (Ledere, B. 49, 338). Chloroformhaltige Nadeln (aus Chloroform + Benzin), Krystallpulver (aus Benzol). F: 225 226°. Löslich in Chloroform und CS₂, sehr wenig löslich in Benzin und Petroläther, sehr wenig löslich in Wasser; die wäßr. Lösung reagiert sehr schwach alkalisch. $C_{16}H_{16}C_{17}Te = [(CH_3)_2C_6H_3]_2TeCl_2$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Bis -[2.5 -dimethyl phenyl] tellurid in Äther (L., B. 49, 336). Nadeln (aus Chloroform + Methanol). F: 197—198°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und CS₂, schwer in Alkohol, unlöslich in Benzin und Petroläther. $C_{16}H_{18}Br_2Te = [(CH_3)_2C_6H_3]_2TeBr_2$. B. Aus Bis -[2.5 -dimethyl phenyl] tellurid und Brom in Äther (L.). Chloroformhaltige, gelbe Nadeln (aus Chloroform + absol. Alkohol). F: 189—190°. Schwer löslich in Benzin und Alkohol, sonst leicht löslich. $C_{16}H_{18}I_3Te = [(CH_3)_2C_6H_3]_3TeI_2$. B. Aus Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-tellurid und Jod in Äther (L.). Rotbraune Nadeln (aus Benzol + Benzin oder, mit 1 Mol Chloroform, aus Chloroform, CS₂ und CCl₄, schwer in Benzin und Alkohol. $C_{16}H_{19}$ OClTe = $[(CH_3)_2C_6H_3]_2$ TeCl OH oder $C_{32}H_{36}$ OCl $_3$ Te $_3 = \{[(CH_3)_2C_6H_3]_2$ TeCl $_3$ O. B. Beim Kochen von Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-telluriddichlorid mit Wasser (L.). Krystallpulver (aus Wasser). F: 227°. Spaltet beim Kochen mit Wasser Salzsäure ab. $C_{16}H_{19}$ OITe = $[(CH_3)_2C_6H_3]_2$ TeI OH oder

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 148 Anm.

 $C_{33}H_{36}OI_2Te_3=\{[(CH_3)_2C_6H_3]_2TeI_3O.$ B. Aus der entsprechenden Chlorverbindung und KI in Wasser (L.). Rotbraunes Pulver. Sintert lufttrocken bei 50°, F: ca. 70°.

 $\begin{array}{llll} \textbf{Methyl-bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-telluroniumhydroxyd} & C_{17}H_{22}\mathrm{OTe} = \\ [(CH_3)_2C_4H_3]_3\mathrm{Te}(CH_3)\cdot\mathrm{OH.} & B. & Das & Jodid entsteht aus & Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-tellurid und & CH_3I & (Lederer, B. 49, 339). & C_{17}H_{21}\mathrm{Te}\cdot\mathrm{I.} & & Krystalle. & F: 137° & (Zers.). & Pikrat & C_{17}H_{21}\mathrm{Te}\cdot\mathrm{O}\cdot\mathrm{C_6H_2O_6N_3}. & Gelbe & Nadeln & (aus & Alkohol), & Schuppen & (aus & Wasser). & F: 170° & (L.). \\ \end{array}$

Tris-[2.5-dimethyl-phenyl]-telluroniumhydroxyd $C_{24}H_{28}$ OTe=[(CH_3)₂ C_6H_3]₃Te·OH. B. Das Jodid entsteht, wenn man 2.5-Dimethyl-phenylmagnesiumbromid in Åther mit TeCl₄ umsetzt, das Reaktionsprodukt mit Wasser zerlegt und das erhaltene Gemisch aus Chlorid und Bromid mit siedender wäßriger KI-Lösung behandelt (Lederer, B. 49, 1387). — $C_{24}H_{27}$ Te·I. Blättchen (aus Wasser). F: 186—187°. Leicht löslich in Chloroform und Alkohol, schwer in Wasser.

14. 1^1 -Oxy-1.4-dimethyl-benzol, p-Tolyl-carbinol, p-Tolubenzylalkohol $C_8H_{10}O=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 498). B. Neben anderen Produkten beim Kochen von p-Tolyylaldehyd und Äthylmagnesiumjodid in Petroläther (Oddo, G. 41 I, 285). — F: 60° .

Di-p-tolubensyl-äther, Di-p-xylyl-äther $C_{16}H_{18}O = [CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2]_2O$. B. Aus Dibromdimethyläther und p-Tolylmagnesiumbromid in Ather (Zeltner, Tarassow, B. 43, 944; Pawlowski, \mathcal{K} . 43, 214; C. 1911 I, 1852). — Schuppen (aus Alkohol). F: 61,5—62,5° (Z., T.). Kp₇₅₆: 310—311° (korr.) (Z., T.). Löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser (Z., T.; P.). — Liefert beim Erhitzen im Rohr mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) p-Xylylbromid, mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) p-Xylyljodid (Z., T.; P.).

1¹-Acetoxy-1.4-dimethyl-benzol, p-Tolubenzylacetat $C_{10}H_{12}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 498). B. Aus N.N-Dimethyl-p-tolubenzylamin und Essigsäureanhydrid im Rohr bei 100° (TIFFENEAU, FÜHBEB, Bl. [4] 15, 169). — Kp: 220°.

Di-p-tolubenzyl-sulfid, Di-p-xylyl-sulfid $C_{16}H_{16}S = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_9)_9S$. B. Aus p-Xylylbromid und alkoh. Kaliumsulfid-Lösung (Martynowicz, C. 1910 II, 1048). — Nadeln. F: 76°. Löslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

Di-p-tolubenzyl-sulfoxyd, Di-p-xylyl-sulfoxyd $C_{16}H_{18}OS = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2SO$. B. Durch Oxydation von Di-p-xylyl-sulfid mit Salpetersäure (Martynowicz, C. 1910 II, 1048). — Nadeln. F: 117°. Löslich in Äther, Chloroform und Eisessig.

Di-p-tolubenzyl-sulfon, Di-p-xylyl-sulfon $C_{16}H_{18}O_{2}S=(CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2})_{2}SO_{2}$. B. Durch Oxydation von Di-p-xylyl-sulfid oder Di-p-xylyl-sulfoxyd mit Kaliumpermanganat (Martynowicz, C. 1910 II, 1048). — Blätter. F: 197°. Löslich in Benzol und Eisessig, sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol, Äther.

Di-p-tolubenzyl-disulfid, Di-p-xylyl-disulfid $C_{16}H_{18}S_2 = [CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot S_-]_8$. Beim Kochen von p-Tolubenzylrhodanid mit alkoh. Ammoniak (STRZELECKA, C. 1910 II, 1135). — Nadeln. F: 43°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser.

15. Derivate eines Oxy-dimethyl-benzols $C_8H_{10}O=(CH_3)_2C_6H_3\cdot OH$ mit unbekannter Stellung der Methylgruppen.

Brom-oxy-dimethyl-benzol, Bromxylenol $C_9H_9OBr = (CH_3)_2C_9H_2Br \cdot OH$ (S. 498). Ist als 5-Brom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol (S. 239) erkannt worden (Crossley, Soc. 103, 2180).

Dibrom - oxy - dimethyl - benzol, Dibromxylenol $C_8H_8OBr_2 = (CH_3)_2C_6HBr_2 \cdot OH$ (S. 499). Ist als 4.5-Dibrom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol (S. 239) erkannt worden (Crossley, Smith, Soc. 103, 990).

Tribrom-oxy-dimethyl-bensol, Tribrom-xylenol vom Schmelspunkt $182-188^{\circ}$ $C_8H_7OBr_3=(CH_3)_2C_8Br_3\cdot OH$ (S. 499). Ist als 4.5.6-Tribrom-3-oxy-1.2-dimethyl-bensol (S. 239) erkannt worden (Crossley, Smith, Soc. 103, 991).

16. Oxyverbindung C₈H₁₀O aus Steinkohle. V. Findet sich im Vakuumteer der Fettkohle von Montrambert (Piotet, Kaiser, Labouchère, C. r. 165, 114; P., A. ch. [9] 10, 279). — Kp: 185—190°. Ist, namentlich an der Luft, unbeständig.

4. 0xy-Verbindungen $C_9H_{12}O$.

1. 2-Oxy-1-propyl-benzol, o-Propyl-phenol, a-[2-Oxy-phenyl]-propan $C_9H_{11}O=CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot OH$ (S. 499). B. Beim Hydrieren von o-Allyl-phenol in Gegenwart von kolloidalem Palladium in wäßr. Alkohol (Claisen, A. 418, 88). Aus 3-Propyl-salicylsäure beim Kochen mit Dimethylanilin (Cl.). — Öl. Kp_{760} : 220—220,5°. D_{11}^{11} : 1,000. — Das Phenylurethan schmilzt bei 111°.

- Methyläther, 2-Methoxy-1-propyl-benzol $C_{10}H_{14}O=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 499). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Äthylmagnesiumhalogenid auf 2-Methoxy-benzylbromid (Späth, M. 34, 1996).
- 1°.1°-Dibrom-2-acetoxy-1-propyl-benzol $C_{11}H_{12}O_2Br_2=CH_2Br\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Bromieren von 2-Acetoxy-1-allyl-benzol bei 0° in CS_2 -Lösung (Adams, Rindfusz, Am. Soc. 41, 654; vgl. a. Claisen, A. 418, 83). Krystalle (aus Petroläther). F: 42°. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 2-Methyl-cumaron (Cl., A. 418, 84; vgl. A., R., Am. Soc. 41, 655; Cl., B. 53, 324).
- 2. 4-Oxy-1-propyl-benzol, p-Propyl-phenol, a-[4-Oxy-phenyl]-propan $C_9H_{12}O=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_9H_4\cdot OH$ (S. 500). B. Durch Reduktion von p-Oxy-propiophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Clemmensen, B. 47, 53). Krystalle. F: 21—22°. Kp₇₄₈: 228°.
- Methyläther, 4-Methoxy-1-propyl-benzol, Dihydroanethol C₁₀H₁₄O = CH₃·CH₂·CH₂·C₆H₄·O·CH₃ (S. 500). B. Durch Hydrieren von Anethol in Gegenwart von Nickel bei ca. 60—95° unter erhöhtem Druck (Іратівw, Ж. 45, 1830; B. 46, 3590; Влоснет, Вапек, С. r. 159, 192; Bl. [4] 17, 53) oder unter Atmosphärendruck (Ввоснет, Сававет, С. r. 159, 228; Bl. [4] 17, 58). Bildung durch Hydrierung von Anethol bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol: Albright, Am. Soc. 36, 2197. Dihydroanethol entsteht neben anderen Produkten bei der Einw. von Äthylmagnesiumhalogeniden auf 4-Methoxy-benzylbromid (Sратн, M. 34, 2003). Kp₇₆₁: 209—211° (Вв., В.); Kp₇₆₆: 212—214° (І.); Kp₁₀: 86,5° (Sр.). D²⁰: 0,9462 (І.). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickel unter hohem Druck bei 200° Propylcyclohexan(?) (І.). Liefert beim Erwärmen mit 45°/oiger Salpetersäure in Eisessig 3-Nitro-4-methoxy-1-propyl-benzol, 3.5-Dinitro-4-oxy-1-propyl-benzol, Anissäure und Anisaldehyd (Тномя, Drauzburg, B. 44, 2125).
- Äthyläther, 4-Äthoxy-1-propyl-benzol $C_{11}H_{16}O = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 500). B. Durch Reduktion von p-Äthoxy-propiophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1019). Kp: 223—230°.
- Acetat, 4-Acetaxy-1-propyl-benzol $C_{11}H_{14}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 500). Schwach anisartig riechendes Öl. Kp_{745} : 245—246° (CLEMMENSEN, B. 47, 54).
- 1³-Chlor-4-ожу-1-propyl-benzol C₂H₁₁OCl = CH₂Cl·CH₂·CH₂·Ce₈H₄·OH. B. Durch Behandeln der schwefelsauren Lösung von 1³-Chlor-4-amino-1-propyl-benzol mit NaNO₂ und Kochen der Lösung (v. Braun, Deutsch, B. 45, 2512). Gelbliche Flüssigkeit. Kp₈: 151—153°. Gibt mit Natronlauge auf dem Wasserbad eine chlorfreie, amorphe Verbindung. Das Phenylurethan schmilzt bei 124°.
- 1¹.1ª-Dibrom-4-methoxy-1-propyl-benzol, $a.\beta$ -Dibrom-a-[4-methoxy-phenyl]-propan, Anetholdibromid $C_{10}H_{12}OBr_2 = CH_3 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 500). Darst. Man löst 70 g Anethol in 50 g Ligroin, kühlt in einer Kältemischung und läßt Brom zutropfen; nach dem Abfiltrieren des ausgeschiedenen Krystallbreis löst man im Filtrat eine neue Menge Anethol und bromiert weiter (Mannich, Jacobsohn, B. 43, 191). F: 65°.
- 1°.1°-Dibrom-4-methoxy-1-propyl-benzol, $\beta.\gamma$ -Dibrom- α -[4-methoxy-phenyl]-propan, Esdragoldibromid $C_{10}H_{12}OBr_2=CH_2Br\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 501). Liefert bei sukzessiver Einw. von alkoh. Kaliumacetat-Lösung und alkoh. Kalilauge die Enolform des p-Methoxy-hydratropaaldehyds (Hptw. Bd. VIII, S. 110) (TIFFENEAU, DAUFRESNE, C. r. 144, 926; 145, 629; T., C. r. 150, 1181).
- 3-Nitro-4-methoxy-1-propyl-benzol $C_{10}H_{13}O_3N=CH_3\cdot CH_2\cdot Cl_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_3$. B. Neben anderen Produkten bei der Behandlung von Dihydroanethol mit $45^0/_0$ iger Salpetersäure in Eisessig (Thoms, Drauzburg, B. 44, 2125). E: —6°. Kp₉: 164— 169° . Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ 3-Nitro-4-methoxy-benzoesäure. Liefert beim Erhitzen mit $45^0/_0$ iger Salpetersäure und konz. Schwefelsäure 3.5-Dinitro-4-oxy-1-propyl-benzol.
- 3.5-Dinitro-4-oxy-1-propyl-benzol $C_9H_{10}O_5N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_2\cdot NO_2)_2\cdot OH.$ B. Neben anderen Produkten beim Nitrieren von Dihydroanethol mit $45^0/_0$ iger Salpetersäure in Eisessig oder von 3-Nitro-4-methoxy-1-propyl-benzol mit $45^0/_0$ iger Salpetersäure und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Thoms, Drauzburg, B. 44, 2129). Gelbe Prismen (aus Äther). F: 46°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, schwer in Wasser. Ist mit überhitztem Wasserdampf flüchtig. Läßt sich nicht methylieren. Natriumsalz. Dunkelrotgrünlich schillernde Nadeln, die an der Luft rotgelb werden. Sintert und verpufft bei 264°. Kalium- und Silbersalz zersetzen sich beim Erhitzen explosionsartig.
- **3.5-Dinitro-4-acetoxy-1-propyl-benzol** $C_{11}H_{12}O_6N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_2 \cdot NO_2)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 3.5-Dinitro-4-oxy-1-propyl-benzol mit Acetanhydrid und

Natriumacetat (Thoms, Drauzburg, B. 44, 2130). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 89°.

Kohlensäure-methylester-[2.6-dinitro-4-propyl-phenylester] $C_{11}H_{12}O_7N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Chlorameisensäuremethylester auf das Natriumsalz von 3.5-Dinitro-4-oxy-1-propyl-benzol in wäßr. Lösung unterhalb 0° (Troms, Drauzeurg, B. 44, 2131). — Fast farblose Nadeln (aus Ligroin). F: 85,5—86,5°.

- 3. 11-Oxy-1-propyl-benzol, Åthyl-phenyl-carbinol, α -Phenyl-propylalkohol, α -Oxy- α -phenyl-propan $C_{\bullet}H_{18}O=C_{\bullet}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}$.
- a) Rechtsdrehende Form, d-Athyl-phenyl-carbinol C₂H₁₂O = C₆H₅·CH(OH)·CH₂·CH₃. B. Aus dl-Athylphenylcarbinol über den sauren Bernsteinsäureester und dessen Brueinsalz (Pickard, Kenyon, Soc. 99, 71). Kp₂₅: 115—116° (P., K.). D!': 0,9962 (P., K.); D°: 0,9940 (P., K., Soc. 99, 55; Lowry, Soc. 105, 92). Viscosität bei 25°: 0,1393 g/cmsec (Thole, Soc. 103, 24). n°: 1,5200 (P., K.). [a]¹₀: +27,35° (P., K.). Natürliche Rotations-dispersion: Lowry, Dickson, Soc. 103, 1074; L., Soc. 105, 92; L., P., K., Soc. 105, 101. Magnetische Rotationsdispersion: L., Soc. 105, 92. Gibt mit HCl linksdrehendes [a-Chlorpropyl]-benzol (P., K., Soc. 99, 71).

Saurer Bernsteinsäureester $C_{12}H_{16}O_4 = C_8H_5 \cdot CH(C_2H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. — Brueinsalz $C_{23}H_{26}O_4N_2 + C_{12}H_{16}O_4$. F: $103-105^\circ$; $[a]_b$: $+16,28^\circ$ (in Alkohol; c=5) (Pickard, Kenyon, Soc. 99, 60).

b) Linksdrehende Form, l-Äthyl-phenyl-carbinol $C_9H_{12}O - C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus dl-Äthylphenylcarbinol über den sauren Bernsteinsäureester und dessen Cinchonidinsalz (Pickarn, Kenyon, Soc. 99, 71). — Kp_{35} : 115—116° (P., K.). D; zwischen 13,8° (0,9982) und 69,5° (0,9538): P., K., Soc. 99, 71; D_1^{120} : 0,9025 (P., K., Soc. 105, 1124); D_2^{11} : 1,0129 (1—0,000831 t) (SMITH, Soc. 105, 1708). Viscosität bei 25°: 0,1306 g/cmsec (Tholes, Soc. 103, 24). Oberflächenspannung zwischen 20° und 80°: SMITH. [a]; zwischen 5,3° (—24,76°) und 94° (—35,58°): P., K., Soc. 99, 71; a_0 zwischen 18,5° und 163° (1 = 10 cm): P., K., Soc. 105, 1124; $[a]_5^{12}$: —32,48° (in Alkohol; c = 5); Drehungsvermögen in anderen Lösungsmitteln und Rotationsdispersion: P., K., Soc. 105, 1124, 1128. — Gibt mit HCl rechtsdrehendes [a-Chlor-propyl]-benzol (P., K., Soc. 99, 71).

Saurer Bernsteinsäureester $C_{18}H_{16}O_4 = C_6H_5 \cdot CH(C_2H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. — Cinchonidinsalz $C_{19}H_{22}ON_2 + C_{13}H_{16}O_4$. F: $161-162^{\circ}$; $[\alpha]_b$: —118,46° (in Alkohol; c=5) (PICKARD, KENYON, Soc. 99, 61).

- c) Inaktive Form, dl-Athyl-phenyl-carbinol C₉H₁₂O = C₆H₅·CH(OH)·CH₂·CH₃ (S. 502). B. Neben anderen Produkten beim Kochen von [a-Brom-propyl]-benzol mit 20% (piger Kalilauge (Kishner, Ж. 45, 953; C. 1913 II, 2129). Kp: 217—221% (Kish.); Kp₇₅₀: 210—211% (ohne Zersetzung); Kp₅₀: 131—132% (Davies, Kiffing, Soc. 99, 298); Kp₄₀: 128—128,4% (Smith, Soc. 105, 1708); Kp₁₈: 106—108% (Huston, Friedemann, Am. Soc. 40, 785); Kp₁₁: 102—103% (Lepin, Reich, Ж. 47, 153; C. 1916 I, 787); Kp₁₀: 105—108% (Pickabd, Kenyon, Soc. 99, 56). D;: 1,0136 (1—0,0008327 t) (Smith). Viscosität bei 25%: 0,1349 g/cmsec (Thole, Soc. 103, 24). Oberflächenspannung zwischen 10% (34,9 dyn/cm) und 80% (28,4 dyn/cm): Smith. Wird beim Verestern mit Camphersäureanhydrid teilweise in die optischen Antipoden gespalten (Mascarelli, R. A. L. [5] 25 I, 46; M., Deliferi, G. 46 I, 429). Spaltung mit Hilfe des Brucinsalzes und Cinchonidinsalzes des sauren Bernsteinsäureesters s. o. Gibt mit Benzol in Gegenwart von AlCl₃ hauptsächlich a.a-Diphenyl-propan neben Anthracen, Diphenyl-methan und Propylbenzol (Huston, Friedemann, Am. Soc. 40, 785).
- 1¹-Methoxy-1-propyl-benzol, a-Methoxy-a-phenyl-propan $C_{10}H_{14}O=C_6H_5$ · $CH(O\cdot CH_3)\cdot CH_3\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von [a-Chlor-propyl]-benzol mit Natriummethylat-Lösung (STEAUS, BERKOW, A. 401, 152). Gewürzähnlich riechende Flüssigkeit. Kp₂₄: 76° bis 77°; Kp₇₆₃: 183—185°. D⁴: 0,9216.

Bis-[a-phenyl-propyl]-äther $C_{18}H_{89}O=C_8H_5\cdot CH(C_8H_5)\cdot O\cdot CH(C_9H_5)\cdot C_8H_5$. B. Als Nebenprodukt bei der Einw. von $C_2H_5\cdot Mg1$ auf Benzaldehyd in Benzol (Öppo, G. 41 I, 280). — Nadeln. F: 82°. Kp₃₀: 222°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, weniger in Petroläther und Alkohol, unlöslich in Wasser.

13-Chlor-11-oxy-1-propyl-benzol, γ -Chlor- α -oxy- α -phenyl-propan $C_8H_{11}OCl = C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot CH_5\cdot CH_2Cl$ (8. 502). Zur Bildung aus β -Chlor-propionaldehyd und Phenyl-magnesiumbromid vgl. Straus, Berkow, A. 401, 156. — Gibt in Benzol-Lösung in Gegenwart von CaBr₂ beim Einleiten von HBr [γ -Chlor- α -brom-propyl]-benzol.

 $\begin{array}{lll} \textbf{13-Chlor-1^1-methoxy-1-propyl-benzol}, & \gamma-\text{Chlor}-a-\text{methoxy-}a-\text{phenyl-propan} \\ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{13}\textbf{OCl} = \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}\cdot \textbf{CH}(\textbf{O}\cdot \textbf{CH}_{3})\cdot \textbf{CH}_{2}\cdot \textbf{CH}_{2}\textbf{Cl}. & B. & \text{Durch Kochen von } [\gamma-\text{Chlor}-a-\text{brom-}a-\text$

propyl]-benzol mit 1 Mol Natriummethylat in Methanol (STRAUS, BERKOW, A. 401, 157). — Intensiv riechende Flüssigkeit. Kp₁₂: 110—112°. — Gibt bei weiterer Einw. von Natriummethylat in siedendem Methanol 1¹.1³-Dimethoxy-1-propyl-benzol.

- 4. 1° -Oxy-1-propyl-benzol. Methyl-benzyl-carbinol, β -Oxy-a-phenyl-propan $C_{\bullet}H_{1\circ}O = C_{\bullet}H_{\delta} \cdot CH_{\circ} \cdot CH_{(OH)} \cdot CH_{\circ}$.
- a) Inaktive Form, dl-Methyl-benzyl-carbinol $C_9H_{12}O=C_6H_5\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_3$ (S. 503). B. Durch Reduktion von Methylbenzylketon mit Natrium in siedendem Alkohol (Pickard, Kenyon, Soc. 105, 1124). Durch Behandeln der quaternären Ammoniumchloride von Methyl-[a-amino-benzyl]-carbinol (Emde, C. 1910 II, 1477) bezw. Methyl-[a-amino-benzyl]-keton (E., Runne, Ar. 249, 363) mit Natriumamalgam in schwach saurer Lösung. Durch Umsetzen von Phenylacetaldehyd mit $CH_3\cdot MgBr$ (Austerweil, Cochin, C. r. 150, 1695). Kp: 219—221° (Au., C.). Das Phenylurethan schmilzt bei 92° (Tiffeneau, Fourneau, C. r. 146, 698), 90° (E., R.).

Äthyläther $C_{11}H_{16}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot C_2H_5) \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf Acetal (Tschitschibabin, Jelgasin, \mathcal{H} . 46, 811; B. 47, 1850). — Intensiv nerolartig riechendes Öl. Kp: 205—206°. D°: 0,9305; D°: 0,9159.

- b) Linksdrehende Form, l-Methyl-benzyl-carbinol $C_0H_{12}O = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Aus dl-Methyl-benzyl-carbinol fiber den sauren Phthalsäureester und dessen Strychninsalz (Pickard, Kenyon, Soc. 105, 1124). $[a]_0$: —26,6° (P., K., Pr. Chem. Soc. 28 [1913], 42).
- c) Rechtsdrehende Form, d-Methyl-benzyl-carbinol $C_9H_{12}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Aus dl-Methyl-benzyl-carbinol über den sauren Phthalsäureester und dessen Brucinsalz (PICKARD, KENYON, Soc. 105, 1124). Kp₂₅: 125°. Ist sehr leicht flüchtig mit Wasserdampf. D₁^m: 0,9910; D; zwischen 0° (1,0046) und 142° (0,8812): P., K. n₂^m: 1,5190 (P., K.). [a]₀^m: +16,13° (in Alkohol); c = 5,6); Drehungsvermögen bei verschiedenen Temperaturen und in verschiedenen Lösungsmitteln: P., K., Soc. 105, 1124, 1129. Natürliche Rotationsdispersion: Lowry, P., K., Soc. 105, 101; P., K. Magnetische Rotationsdispersion: L., Soc. 105, 92.

Essigsäureester $C_{11}H_{14}O_2 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp_{16} : 115° (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2270). $D_4^{ir_3}$: 1,0058; $D_4^{ir_3}$: 0,9774; $D_4^{ir_3}$: 0,9069; $n_D^{ir_3}$: 1,4897; $[a]_D^{ir_3}$: +6,41°. Drehungsvermögen bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung in verschiedenen Lösungsmitteln: K., P.

Propionsäureester $C_{13}H_{16}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_2H_5$. Kp_{15} : 121° (K., P., Soc. 105, 2270). $D_1^{p_1}$: 0,989; $D_2^{p_2}$: 0,9873; $D_2^{p_3}$: 0,8897; $n_3^{p_2}$: 1,4863; $[a]_2^{p_3}$: $+4,81^{o}$; Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung der Lösungen in Alkohol und CS_2 : K., P.

Buttersäureester $C_{13}H_{18}O_2 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. $Kp_{16}: 132^o$ (K., P., Soc. 105, 2270). $D_2^{m,5}: 0.9741$; $D_2^{m}: 0.9417$; $D_2^{m}: 0.8782$; $n_D^{m}: 1.4825$; $[a]_D^{m}: +8.48^o$; Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung der Lösungen in Alkohol und CS_2 : K., P.

n-Valeriansäureester $C_{1a}H_{20}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot [CH_3]_3\cdot CH_3$. $Kp_{16}:148^o$ (K., P., Soc. 105, 2270). $D_1^{a_1}:0,9630$; $D_2^{a_2}:0,9340$; $D_2^{a_3}:0,8568$; $n_2^{a_2}:1,4812$; $[a]_1^{a_2}:+10,76^o$; Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung der Lösungen in Alkohol und $CS_2:K$., P.

n-Capronsäureester $C_{15}H_{23}O_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_$

Önanthsäureester $C_{10}H_{34}O_2=C_0H_5\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$. Kp_4 : 135° (K., P., Soc. 105, 2270). $D_1^{m_1}:0.9475$; $D_2^{m_2}:0.9141$; $D_1^{m_2}:0.8655$; $n_1^{m_2}:1.4797$; $a_1^{m_2}:+9.98°$ (unverdünnt; l=10 cm); Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung der Lösungen in Alkohol und CS_2 : K., P.

Caprylsäureester $C_{17}H_{26}O_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_6\cdot CH_3$. Kp_3 : 144° (K., P., Soc. 105, 2270). D_1^{19} : 0,9424; D_2^{19} : 0,9117; D_2^{19} : 0,8626; n_2^{19} : 1,4793; a_2^{19} : +9,92° (unverdünnt; l=10 cm); Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung der Lösungen in Alkohol und CS_2 : K., P.

Pelargonsäureester $C_{18}H_{28}O_3=C_8H_5\cdot CH_4\cdot CH_4\cdot CH_4\cdot CH_5\cdot O\cdot [CH_2]_7\cdot CH_8$. Kp_4 : 151° (K., P., Soc. 105, 2270). D_1° : 0,9370; D_2° : 0,9104; $D_1^{\circ\circ}$: 0,9435; $n_2^{\circ\circ}$: 1,4784; $a_2^{\circ\circ}$: $+9,76^{\circ}$ (unverdünnt; l=10 cm); Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung der Lösungen in Alkohol und CS_3 : K., P.

Caprinsäureester $C_{19}H_{30}O_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_8 \cdot CH_3$. Kp₄: 163° (K., P., Soc. 105, 2270). D_1° : 0.9322; D_1° : 0.9069; D_1° : 0.9452; n_2° : 1.4775; a_7° : $+9.14^{\circ}$ (unverdünnt; l=10 cm); Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung der Lösungen in Alkohol und CS₂: K., P.

Undecylsäureester $C_{20}H_{32}O_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_0\cdot CH_2$. Kp_4 : 170° (K., P., Soc. 105, 2270). D_1^{n} : 0,9255; D_2^{n} : 0,8964; $D_4^{nn,0}$: 0,8413; n_0^{n} : 1,4774; a_0^{n} : +9,10° (unverdünnt; l=10 cm); Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung der Lösungen in Alkohol und CS_2 : K., P.

Laurinsäureester $C_{21}H_{34}O_2 = C_6H_6 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3$. Kp_5 : 183° (K., P., Soc. 105, 2270). $D_1^{\circ\circ}$: 0,9229; $D_2^{\circ\circ,1}$: 0,8925; $D_1^{\circ\circ}$: 0,8427; $n_1^{\circ\circ}$: 1,4772; $a_1^{\circ\circ}$: +8,86° (unverdünnt; l=10 cm); Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung der Lösungen in Alkohol und CS_2 : K., P.

Myristinsäureester $C_{23}H_{38}O_3 = C_9H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{12} \cdot CH_3$. Kp_2 : 192^o (K., P., Soc. 105, 2270). $D_1^{23,5}$: 0.9138; $D_2^{49,5}$: 0.8934; D_1^{120} : 0.8377; n_0^{20} : 1.4764; a_0^{20} : $+8.06^o$ (unverdünnt; l=10 cm); Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung der Lösungen in Alkohol und CS_2 : K., P.

Palmitinsäureester $C_{35}H_{42}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_{14}\cdot CH_3$. F: 20,5°; $Kp_6\colon 235^\circ(K.,P.,Soc.\,105,2270).$ $D_4^{\circ}\colon 0,9131;$ $D_2^{\circ}\colon 0,9841;$ $D_4^{\circ\circ}\colon 0,8199;$ $n_5^{\circ\circ}\colon 1,4760;$ $a_7^{\circ\circ}\colon +7,66^\circ$ (unverdünnt; l=10 cm); Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung der Lösungen in Alkohol und $CS_2\colon K.,P.$

Stearinsäureester $C_{27}H_{46}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_{16}\cdot CH_3$. F: 28,5°; Kp₂: 215° (K., P., Soc. 105, 2270). $D_2^{**}: 0,9058; D_2^{**}: 0,8828; D_4^{**}: 0,8824; a_7^{**}: +7,00° (unverdünnt; l=10 cm); Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen; Drehung der Lösungen in Alkohol und CS₂: K., P.$

5. 1³-Oxy-1-propyl-benzol. γ-Phenyl-propylalkohol, γ-Oxy-a-phenyl-propan, Hydrozimtalkohol C₂H₁₂O = C₆H₅·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·OH (S. 503). B. Bei der Hydrierung von Zimtalkohol in Methanol in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Straus, Berkow, A. 401, 151 Anm.). (Aus 1 Mol Zimtalkohol und 1 Mol Natriumammonium (Chablay, C. r. 143, 829); A. ch. [9] 8, 191). Beim Hydrieren von Zimtaldehyd in Eisessig in Gegenwart von kolloidalem Platin bei 3 Atmosphären Überdruck (Skita, B. 48, 1692) oder in Äthylacetat in Gegenwart von Platinschwarz (Vavon, C. r. 154, 361; A. ch. [9] 1, 166). Bei der elektrolytischen Reduktion von Zimtaldehyd in fast neutraler Lösung an einer Bleikathode bei 20—30° (Law, Soc. 101, 1030). Durch Reduktion von Zimtsäuremethylester mit Natriumammonium in Gegenwart von verflüssigtem Ammoniak und Alkohol bei —80° (Chablay, C. r. 156, 1022; A. ch. [9] 8, 217). — Kp₁₃: 120—121° (V.); Kp₇₆₀: 235° (Law). D₁;: 1,007 (V.); D₂*: 0,995; D₂*: 0,972 (Dunstan, Hilditch, Thole, Soc. 103, 141). Viscosität bei 25°: 0,156 g/cmsec; bei 50°: 0,0521 g/cmsec (D., H., Th.). n₁;: 1,528 (V.). — IMg·O·C₉H₁₁. B. Aus Propylmagnesiumjodid und γ-Phenyl-propylalkohol (Tschelinzew, Ж. 45, 1909; C. 1914 I, 1823). Krystallinische Masse. Bildungswärme: Tsch., Ж. 45, 1920; C. 1914 I, 1827. Wärmetönung beim Versetzen mit 1, 2 und 3 Mol γ-Phenyl-propylalkohol in Benzol: Tsch.

Methyl- $[\gamma$ -phenyl-propyl]-äther, γ -Methoxy- α -phenyl-propan $C_{10}H_{14}O=C_0H_5$ $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von $[\gamma$ -Chlor-propyl]-benzol mit Natriummethylat in Methanol (Straus, Berkow, A. 401, 151). Durch Hydrieren von α -Chlor- γ -methoxy- α -phenyl- α -propylen in Aceton-Lösung in Gegenwart von kolloidalem Palladium und Behandeln des Reaktionsproduktes mit aktiviertem Aluminium (St., B.). — Nach Orangenblüten riechende Flüssigkeit. Kp₁₃: 92—94°; Kp₃₀: 100—102°; Kp_{758,5}: 206,5° D¹⁸: 0,999.

Phenyl-[γ -phenyl-propyl]-äther $C_{1b}H_{16}O = C_{c}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot O \cdot C_{c}H_{5}$ (S. 504). B. Durch Kochen von [γ -Chlor-propyl]-benzol mit Natriumphenolat in Alkohol (v. Braun, B. 43, 2842). — Zähe Flüssigkeit. Kp₁₇: 182—183°. Allophansäure-[y-phenyl-propyl]-ester $C_{11}H_{14}O_3N_3=C_6H_5\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 1656 (Béhal, Bl. [4] 25, 479). Löslichkeit bei 16,56: 0,157 g in 100 cm³ Alkohol, 0,089 g in 100 cm³ Äther.

Salpetrigsäure-[γ -phenyl-propylester], [γ -Phenyl-propyl]-nitrit $C_0H_{11}O_2N=C_0H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot O\cdot NO$. B. Neben [γ -Nitro-propyl]-benzol bei Einw. von AgNO₂ auf [γ -Jod-propyl]-benzol in absol. Äther bei Zimmertemperatur (\forall . Braun, Kruber, B. 45, 395). — Kp₁₄: 115—125°.

- 1¹.1²-Dibrom-1³-methoxy-1-propyl-benzol, $a.\beta$ -Dibrom- γ -methoxy-a-phenyl-propan $C_{10}H_{12}OBr_3=C_0H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_3\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Anlagerung von Brom an Methyl-cinnamyl-ather (Braufour, Bl. [4] 11, 651). Nicht rein erhalten. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 50,5°.
- 11.12-Dibrom-18-äthoxy-1-propyl-benzol, $a.\beta$ -Dibrom- γ -äthoxy-a-phenyl-propan $C_{11}H_{14}OBr_2 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Anlagerung von Brom an Äthyl-cinnamyl-äther (Beaufour, Bl. [4] 11, 652). F: 72°.
- 4-Nitro-1²-acetoxy-1-propyl-benzol C₁₁H₁₃O₄N = O₂N·C₆H₄·CH₃·CH₂·CH₂·O·CO·CH₃. B. Durch Einw. von Natriumacetat und Eisessig auf 4-Nitro-1-[γ-chlor-propyl]-benzol (v. Braun, Bartsch, B. 46, 3055). Gelbes Öl. Kp₂₁: 210—212⁶ (geringe Zersetzung).
- 1³-Mercapto-1-propyl-benzol, [γ -Phenyl-propyl]-mercaptan $C_9H_{12}S=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot SH$. B. Durch Erwärmen von Dithiocarbamidsäure-[γ -phenyl-propylester] mit Natronlauge (v. Braun, B. 45, 1566). Unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 109°.

Dithiocarbamidsäure-[γ -phenyl-propylester] $C_{10}H_{13}NS_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CS \cdot NH_2$. B. Durch Behandeln von [γ -Brom-propyl]-benzol mit Ammoniumdithiocarbaminat auf dem Wasserbad (v. Braun, B. 45, 1565). — Blättchen (aus Äther + Ligroin). F: 71°.

6. 2-Oxy-1-isopropyl-benzol, o-Oxy-cumol, o-Isopropyl-phenol, β -[2-Oxy-phenyl]-propan $C_0H_{12}O=(CH_3)_2CH\cdot C_0H_4\cdot OH$.

 $a.\beta.\gamma$ -Tribrom - β -[3.5-dibrom - 2-oxy-phenyl] - propan $C_9H_7OBr_5=(CH_2Br)_2CBr$ - $C_6H_2Br_2\cdot OH$. B. Bei der Einw. von Brom auf 2-Oxy-1-isopropenyl-benzol in Chloroform-Lösung unter starker Kühlung (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 309). — Prismatische Krystalle (aus Benzin). F: 126°. Leicht löslich in Ather, Aceton, Chloroform, Benzol, ziemlich löslich in Eisessig, ziemlich schwer in Benzin. — Gibt beim Behandeln mit Aceton und Wasser unter vorübergehender Rotfärbung $a.\gamma$ -Dibrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propylen.

 $a.\beta.\gamma$ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-acetoxy-phenyl]-propan $C_{11}H_{9}O_{2}Br_{5}$ =(CH₂Br)₂CBr· $C_{6}H_{2}Br_{2}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{5}$. B. Aus $a.\beta.\gamma$ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propan und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 310). — Prismen (aus Benzin). F: 127°.

 $a.a.\beta.\gamma$ -Tetrabrom - β -[3.5-dibrom - 2-oxy-phenyl] - propan $C_0H_6OBr_6=CHBr_2\cdot CBr(CH_2Br)\cdot C_0H_2Br_2\cdot OH$. B. Aus $a.\beta.\gamma$ -Tribrom- β -[3.5-dibrom -2-oxy-phenyl]-propan und Brom in Chloroform bei 100^0 im geschlossenen Rohr (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 320). — Täfelchen (aus Benzin). F: 113—114 o . Leicht löslich in Benzol, Äther, Aceton, ziemlich löslich in Benzin und Eisessig. — Liefert beim Behandeln der Aceton-Lösung mit Wasser unter vorübergehender Rotfärbung $a.a.\gamma$ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen. Gibt bei der Einw. von Kupferpulver in Äther $a.\gamma$ -Dibrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propylen.

 $a.a.\beta.\gamma$ -Tetrabrom- β -[8.5-dibrom-2-acetoxy-phenyl]-propan $C_{11}H_8O_2Br_6=CHBr_2\cdot CBr(CH_2Br)\cdot C_6H_2Br_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus $a.a.\beta.\gamma$ -Tetrabrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propan und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 321). — Täfelchen (aus Benzin). F: 138°.

7. 4 - Oxy - 1 - isopropyl - benzol, p - Oxy - cumol, p - Isopropyl - phenol, β -[4-Oxy-phenyl]-propan $C_9H_{19}O=(CH_5)_2CH\cdot C_6H_4\cdot OH$.

Carbamidsäure-[4-isopropyl-phenylester] $C_{10}H_{13}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Behandeln von p-Isopropyl-phenol in Benzol mit Dimethylanilin und Phosgen und Umsetzen des erhaltenen Chlorameisensäureesters mit wäßr. Ammoniak (BAYER & Co., D. R. P. 296889; C. 1917 I, 714; Frdl. 13, 780). — F: 93—95°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Äther.

 $a.a.\beta$ -Tribrom- β -[2.3.5-tribrom-4-oxy-phenyl]-propan, 2.3.5.1\dot{1.1\dot{2.1\dot{2.1}}}-Hexabrom-4-oxy-1-isopropyl-benzol C_0H_6 OBr $_6$ = CHBr $_2$ ·CBr(CH $_3$)·C $_6$ HBr $_3$ ·OH (S. 506) von Zincke (A. 349, 72) ist wahrscheinlich $a.a.\beta.\gamma$ -Tetrabrom- β -[3.5-dibrom-4-oxy-phenyl]-propan (Zincke, A. 388, 295).

 $a.a.\beta.\gamma$ -Tetrabrom - β -[3.5-dibrom - 4-oxy-phenyl] - propan $C_9H_6OBr_6=CHBr_2\cdot CBr(CH_2Br)\cdot C_6H_2Br_2\cdot OH$. Diese Konstitution kommt wahrscheinlich der im Hptw.~Bd.~VI,

- S. 506 als $2.3.5.1^1.1^2.1^2$ -Hexabrom-4-oxy-1-isopropyl-benzol aufgeführten Verbindung zu (ZINOKE, A. 388, 296).
- $a.a.\beta$ -Tribrom- β -[2.3.5.6-tetrabrom-4-oxy-phenyl]-propan, 2.3.5.6.1¹.1¹·1¹-Heptabrom-4-oxy-1-isopropyl-benzol C_9H_5 OBr, = CHBr₂·CBr(CH₂)· C_9Br_4 ·OH (S. 506) von Zincke, Grüters (A. 343, 88) ist wahrscheinlich $a.a.\beta.\gamma.\gamma$ -Pentabrom- β -[3.5-dibrom-4-oxy-phenyl]-propan (Zincke, A. 388, 296).
- $a.a.\beta.y.y$ Pentabrom β [3.5 dibrom 4 oxy phenyl] propan $C_0H_5OBr_7 = (CHBr_3)_cOBr \cdot C_0H_2Br_3 \cdot OH$. Diese Konstitution kommt wahrscheinlich der im Hptw.~Bd.~VI, S.~506 als 2.3.5.6.1.1.2.4-Heptabrom-4-oxy-1-isopropyl-benzol aufgeführten Verbindung zu (ZINOKE, A.~388,~296).
- 8. 1°-Oxy-1-isopropyl-benzol, β -Phenyl-propylalkohol, a-Oxy- β -phenyl-propan, Hydratropaalkohol $C_9H_{19}O=C_9H_{19}\cdot CH_1\cdot OH_2\cdot OH_1\cdot OH$.
- a) Rechtsdrehende Form, $d-\beta-Phenyl-propylalkohol$ $C_0H_{12}O=C_0H_5$ $CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus $dl-\beta-Phenyl-propylalkohol$ über den sauren 3-Nitro-phthalsäureester und dessen Brucinsalz (Cohen, Marshall, Woodman, Soc. 107, 900). D^{∞} : 1,0049. [a] $_{10}^{\infty}$: +15,25°. Gibt bei Einw. von PBr₃ rechtsdrehendes 1°-Brom-1-isopropyl-benzol.
- b) Linksdrehende Form, l- β -Phenyl-propylalkohol $C_9H_{13}O=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus dl- β -Phenyl-propylalkohol über den sauren 3-Nitro-phthalsäureester und dessen Cinchonidinsalz (Cohen, Marshall, Woodman, Soc. 107, 900). D¹⁰: 1,0048. [a]_0^1: —15,16^0. Gibt bei Einw. von PBr₃ linksdrehendes 1²-Brom-1-isopropyl-benzol.
- c) Inakt. Form, $dl-\beta$ -Phenyl-propylalkohol $C_9H_{12}O=C_6H_5\cdot CH_(CH_3)\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 508). B. Man erwärmt eine wäßt. Lösung von salzsaurem β -Phenyl-propylamin mit NaNO₂ (Cohen, Marshall, Woodman, Soc. 107, 897). Kp₁₄: 114°.
- Acetat $C_{11}H_{14}O_2 = C_4H_5 \cdot CH(CH_8) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von Wasserstoff in eine Lösung von a-Acetoxy- β -phenyl-a-propylen in absol. Äther in Gegenwart von Platinschwarz (Wohl, Berthold, B. 43, 2185). Durch Kochen von dl-Hydrotropaldehyd mit Zink und Essigsäure (Cohen, Marshall, Woodman, Soc. 107, 898; vgl. Tiffenau, A. ch. [8] 10, 352). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₄: 125° (C., M., W.); Kp₁₀: 103° bis 105° (Wohl, B.).
- 9. 1¹-Oxy-1-methyl-2-āthyl-benzol. o-Äthyl-benzylalkohol $C_0H_{12}O=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CH_3\cdot OH$. B. Durch elektrolytische Reduktion von 2-Äthyl-benzoesäure in schwefelsaurer Lösung an einer Bleikathode (Mayer, English, A. 417, 69) .— Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp: 229°. Gibt mit Chromschwefelsäure 2-Äthyl-benzaldehyd.
- 10. 2^1 -Oxy-1-methyl-2-āthyl-benzol, Methyl-o-tolyl-carbinol, a-o-Tolyl-āthylalkohol $C_0H_{12}O=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_3$.
- 2°.2°.2°.Trichlor-2¹-oxy-1-methyl-2-äthyl-benzol, Trichlormethyl-o-tolyl-carbinol $C_0H_0OCl_3=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CH(OH)\cdot CCl_3$. B. Aus o-Tolylmagnesiumbromid und Chloral (Jozitsch, \mathcal{H} . 84, 97). F: 76—77,5°. Kp₂₀: 176°.
- **2³.2³.2³.** Trichlor 2¹-acetoxy 1 methyl 2 äthyl benzol $C_{11}H_{11}O_{2}Cl_{3} = CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH(CCl_{3}) \cdot O \cdot CO \cdot CH_{3}$. F: 65°; Kp_{10} : 165—166° (Jozitsch, 3K. 34, 96).
- 11. **4-Oxy-1-methyl-3-äthyl-benzol** C₂H₁₂O = CH₃·CH₂·C₃H₃(CH₃)·OH. B. Durch Reduktion von 6-Oxy-3-methyl-acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Hill, Graf, Am. Soc. 37, 1843). Hellgelbes Öl. Kp: 216—218°. Färbt sich an der Luft dunkel. Das Phenylurethan schmilzt bei 101°.
- 12. 6-Oxy-1-methyl-3-āthyl-benzol $C_9H_{13}O=CH_3\cdot C_8H_3(C_9H_5)\cdot OH$. B. Durch Reduktion von 4-Oxy-3-methyl-acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (CLEMMENSEN, B. 47, 54). Stark lichtbrechendes Öl von schwachem Phenolgeruch. Kp_{740} : 224,5°. Schwer löslich in Wasser.
- 13. 1¹-Oxy-1-methyl-3-āthyl-benzol, m-Āthyl-benzylalkohol $C_0H_{12}O=C_2H_5\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch elektrolytische Reduktion von m-Āthyl-benzoesāure in schwefelsaurer Lösung an einer Bleikathode (Mayer, English, A. 417, 87). Schwach aromatisch riechendes Ol. Kp₇₅₀: 227°.
- 14. 3^{1} -Oxy-1-methyl-3-äthyl-benzol, Methyl-m-tolyl-carbinol, a-m-Tolyl-äthylalkohol $C_{2}H_{19}O=CH_{3}\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH(OH)\cdot CH_{3}$. B. Durch Umsetzen von m-Methylbenzaldehyd mit $CH_{3}\cdot MgI$ (v. Auwers, A. 408, 242). Öl. Kp₁₈: 108,9—109,4°. $D_{4}^{il.s}$: 0,9974. $n_{3}^{il.s}$: 1,526; $n_{3}^{il.s}$: 1,5374; $n_{3}^{il.s}$: 1,5471.

- 15. 3^2 -Oxy-1-methyl-3-äthyl-benzol, β -m-Tolyl-äthylalkohol $C_9H_{12}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 508). B. Man kocht 1-Methyl-3- $[\beta$ -chlor-äthyl]-benzol längere Zeit mit Eisessig und Natriumacetat und verseift das entstandene Acetat durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (v. Braun, Grabowski, Kirschbaum, B. 46, 1270). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp_{18} : 123—125°. D_4^m : 1,001.
- Acetat $C_{11}H_{14}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 508). B. siehe im vorhergehenden Artikel. Fruchtartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₈: 130° (v. Braun, Grabowski, Kirschbaum, B. 46, 1270).
 - S. 508, Z. 20 v. u. streiche: "oder 3".
 - S. 508, Z. 19 v. u. streiche: "oder 5-Methyl-2-äthyl-phenol".
 - S. 508, Z. 16 v. u. streiche: "oder 2".
 - S. 508, Z. 15 v. u. streiche: "oder 2-Methyl-5-äthyl-phenol".
- 16. 4¹-Oxy-1-methyl-4-āthyl-benzol, Methyl-p-tolyl-carbinol, a-p-Tolyl-äthylalkohol $C_9H_{12}O=CH_3\cdot C_9H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_3$ (S. 508). B. (Durch Reduktion von 4-Methyl-acetophenon . . . B. 36, 1635); Gastaldi, Cherchi, G. 45 II, 274). Kp: 219°. Das Phenylurethan schmilzt bei 95—96°.
- 4²-Chlor-4¹-oxy-1-methyl-4-äthyl-benzol $C_9H_{11}OCl = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2Cl.$ B. Durch Umsetzen von p-Tolylmagnesiumbromid mit Chloracetaldehyd in der Kälte (Späth, M. 35, 471). Süß schmeckendes Öl. Kp₁₁: 133—135°. Färbt sich an der Luft grünlichbraum
- $4^2.4^2.4^2$ -Trichlor- 4^1 -oxy-1-methyl-4-äthyl-benzol, Trichlormethyl-p-tolyl-carbinol $C_9H_9OCl_3 = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot CH(OH) \cdot CCl_3$ (S. 508). B. Durch Umsetzen von p-Tolylmagnesiumbromid mit Chloral (Jozitsch, \mathcal{H} . 34, 97). F: 61,5—62,5°.
- 17. 5-Oxy-1.2.4-trimethyl-benzol, 2.4.5-Trimethyl-phenol, Pseudo-cumenol C₉H₁₂O = (CH₃)₃C₆H₂·OH (S. 509). B. Beim Erwärmen von N-Nitroso-N-sulfopseudocumidin mit Wasser (PAAL, HUBALECK, B. 50, 1118). Neben anderen Produkten bei der Einw. von CH₃·MgI auf p-Xylochinon (Bamberger, Blanger, A. 384, 307). Intensiv nach Phenol riechende, glänzende Nadeln (aus Wasser). F: 70,5—71,5° (BA., BL.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°: 0,28×10⁻¹⁰ (aus der Verseifungsgeschwindigkeit von Methylacetat in Gegenwart des Natriumsalzes des Pseudocumenols ermittelt) (BOYD, Soc. 107, 1540). Geschwindigkeit der Reaktion mit Äthylenoxyd und Propylenoxyd in natriumäthylat-haltigem Alkohol bei 70°: BOYD, Marle, Soc. 105, 2123. Gibt mit FeCl₂ in wäßr. Lösung eine gelblichweiße Trübung (BA., BL.).
- Äthylenglykol-mono [2.4.5 trimethyl phenyläther], Äthylenglykol-mono pseudocumyläther $C_{11}H_{16}O_2 = (CH_3)_3C_6H_2\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch Erhitzen von Pseudocumenol mit Äthylenoxyd in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat auf 70° (BOYD, MARLE, Soc. 105, 2134). Prismen (aus Petroläther). F: 70—71°.
- Pseudocumylsulfon dichloressigsäure nitril $C_{11}H_{11}O_2NCl_2S = (CH_3)_2C_6H_2 \cdot SO_2 \cdot CCl_2 \cdot CN$. B. Durch Behandeln von Pseudocumylsulfon-essigsäure-nitril mit Chlorkalk und Eisessig (Tröger, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 77). Prismen (aus Alkohol). F: 103—104°.
- Pseudocumylsulfon dibromessigsäure nitril $C_{11}H_{11}O_2NBr_2S = (CH_3)_3C_4H_3 \cdot SO_2 \cdot CBr_2 \cdot CN$. B. Aus Pseudocumylsulfon-essigsäure-nitril und Brom (Tröger, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 79). Prismen (aus Alkohol). F: 123°.
- Carboxymethyl-pseudocumyl-sulfid, S-Pseudocumyl-thioglykolsäure $C_{11}H_{14}O_2S = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot S \cdot CH_3 \cdot CO_3H$. B. Man setzt diazotiertes Pseudocumidin mit Kaliumxanthogenat um, verseift den entstandenen Xanthogensäureester mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge und behandelt das Reaktionsprodukt mit Chloressigsäure (Kalle & Co., D. R. P. 245630; C. 1912 I, 1269; Frdl. 10, 495). Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol. Gibt beim Behandeln mit Schwefelsäure Bis-[4.5.7-trimethyl-thionaphthen-(2)]-indigo.
- 18. 6-0xy-1.2.4-trimethyl-benzol, 2.3.5-Trimethyl-phenol $C_0H_{12}O=(CH_3)_3C_0H_2\cdot OH$.
- 6-Methoxy-1.2.4-trimethyl-benzol, Methyl-[2.3.5-trimethyl-phenyl]-äther $C_{10}H_{14}O$ == $(CH_3)_3C_6H_3\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 6-0xy-1.2.4-trimethyl-benzol durch Behandeln mit Dimethyl-sulfat (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1723). Kp: 213—216°.
- 3.5-Dinitro-6-methoxy-1.2.4-trimethyl-benzol, 4.6-Dinitro-2.3.5-trimethyl-anisol $C_{10}H_{12}O_5N_2=(CH_2)_3C_6(NO_2)_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 3.5.6-Trinitro-pseudocumol beim Erwärmen mit Natriummethylat in Methanol auf dem Wasserbad (Huender, R. 34, 2). Krystalle (aus Alkohol). F: 80° .

- [2.4-Dinitro-phenyl]-[4.6-dinitro-2.3.5-trimethyl-phenyl]-sulfid, 4.6.2'.4'-Tetranitro-2.3.5-trimethyl-diphenylsulfid $C_{1s}H_{13}O_{4}N_{4}S = (O_{2}N)_{2}C_{4}H_{3} \cdot S \cdot C_{6}(NO_{4})_{4}(CH_{2})_{5}$. Beim Kochen von 3.5.6-Trinitro-pseudocumol mit dem Natriumsalz des 2.4-Dinitro-thiophenols in Alkohol (Huender, R. 34, 6). F: 215°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.
 - 19. x-Oxy-1.2.4-trimethyl-benzol $C_0H_{12}O = (CH_3)_3C_0H_2 \cdot OH$.
- x.x-Dinitro-x-oxy-1.2.4-trimethyl-bensol, x.x-Dinitro-x.x.x-trimethyl-phenol $C_9H_{10}O_5N_2=(O_2N)_2C_6(OH)(CH_3)_3$. B. Das Kaliumsalz eines Dinitro-trimethyl-phenols entsteht beim Kochen einer Lösung von 3.5.6-Trinitro-pseudocumol in Benzol mit alkoh. Kalilauge (Ciusa, G. 41 I, 697; vgl. a. Huender, R. 34, 3). Das freie Phenol wurde nicht erhalten. $KC_9H_9O_5N_2$. Braunes Pulver. Entflammt beim Erhitzen.
- 20. 11-Oxy-1.2.4-trimethyl-benzol, 2.4-Dimethyl-benzylalkohol $C_0H_{12}O=(CH_3)_2C_0H_3\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 518). B. Durch Verseifen des Acetats (SOMMELET, C. r. 157, 1445). Kp4: 151—152°. Das Phenylurethan schmilzt bei 78—79°.
- 1¹-Äthoxy-1.2.4-trimethyl-bensol, Äthyl-[2.4-dimethyl-bensyl]-äther $C_{11}H_{16}O=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Formaldehyd-diāthylacetal auf 2.4-Dimethyl-phenylmagnesiumjodid bei 120—130° (Sратн, M. 85, 330). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 98—100°.
- 1¹-Acetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol, [2.4-Dimethyl-benzyl]-acetat $C_{11}H_{14}O_{2} = (CH_{3})_{2}C_{6}H_{3}\cdot CH_{2}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$ (S. 518). B. Durch Erhitzen von 2.4-Dimethyl-benzylchlorid mit Kaliumacetat in essigsaurer Lösung (Sommelet, C. r. 157, 1445). Kp₅₀: 157°.
- 21. 2^1 -Oxy-1.2.4-trimethyl-benzol, 2.5-Dimethyl-benzylalkohol $C_0H_{18}O = (CH_3)_2C_0H_3 \cdot CH_2 \cdot OH$ (S. 518). B. Man stellt durch Erhitzen von 2.5-Dimethyl-benzylchlorid mit Kaliumacetat in essigsaurer Lösung das Acetat dar und verseift dieses (SOMMELET, C. r. 157, 1445). Kp₃₇: 142—143°. Das Phenylurethan schmilzt bei 86°.
- 2¹-Acetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol, [2.5-Dimethyl-benzyl]-acetat $C_{11}H_{14}O_{3}=(CH_{3})_{2}C_{6}H_{3}\cdot CH_{3}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$ (S. 518). B. Siehe im vorangehenden Artikel. Kp₂₈: 138° bis 141° (Sommelet, C. r. 157, 1445).
- 22. 4^1 -Oxy-1.2.4-trimethyl-benzol, 3.4-Dimethyl-benzylalkohol $C_0H_{12}O = (CH_3)_2C_0H_3 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Man stellt durch Erhitzen von 3.4-Dimethyl-benzylchlorid mit Kaliumacetat in essigsaurer Lösung das Acetat dar und verseift dieses (Sommelet, C. r. 157, 1445). Nadeln. F: 62,5—63,5°.
- 4¹-Acetoxy-1.2.4-trimethyl-benzol, [3.4-Dimethyl-benzyl]-acetat $C_{11}H_{14}O_3=(CH_3)_2C_8H_3\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Siehe im vorangehenden Artikel. Kp₂₈: 146—148° (Sommelet, C.r. 157, 1445).
- 23. 2-Oxy-1.3.5-trimethyl-benzol, 2.4.6-Trimethyl-phenol, Mesitol $C_0H_{12}O = (CH_3)_3C_0H_3 \cdot OH$ (S. 518). F: 72—72,5°; Kp: 221°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°: 0,17×10⁻¹⁰ (aus der Verseifungsgeschwindigkeit von Methylacetat in Gegenwart des Natriumsalzes des Mesitols ermittelt) (Boyd, Soc. 107, 1540). Mesitol gibt mit Äthylenoxyd bei Gegenwart von Natriumäthylat in 98°/oigem Alkohol Äthylenglykol-mono-[2.4.6-trimethyl-phenyläther]; Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 70°: Boyd, Thomas, Soc. 115, 1242. Gibt mit Benzoldiazoniumhydroxyd in alkal. Lösung einen gelblichen, äußerst zersetzlichen Niederschlag; reagiert analog mit diazotiertem N-Acetyl-p-phenylendiamin (Dimroth, Leichtlin, Friedemann, B. 50, 1548). Das Phenylurethan schmilzt bei 140—142° (B.).
- 2 Methoxy -1.3.5 trimethyl benzol, Methyl [2.4.6 trimethyl phenyl] äther, Mesitol-methyläther $C_{10}H_{14}O = (CH_3)_3C_4H_3 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 519). Kp: 203—2046; $D_4^{u,s}$: 0,9530; $n_5^{u,s}$: 1,5016; $n_5^{u,s}$: 1,506; $n_5^{u,s}$: 1,5167; $n_7^{u,s}$: 1,5262 (v. Auwers, A. 415, 156).
- Äthylenglykol-mono-[2.4.6-trimethyl-phenyläther] $C_{11}H_{16}O_2 = (CH_2)_0C_0H_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Bei der Einw. von Äthylenoxyd auf Mesitol in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat (Boyd, Thomas, Soc. 115, 1243). Krystalle (aus Petroläther). F: 60°.
- 1¹-Chlor-2-acetoxy-1.3.5-trimethyl-bensol $C_{11}H_{13}O_2Cl = (CH_3)_2C_6H_4(CH_2Cl)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von 2¹-Chlor-mesitol mit Acetanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 20, 670). Krystalle (aus Ligroin). F: 38°. Kp₁₂: 160—170°.
- 4.6.5¹-Tribrom-2-oxy-1.8.5-trimethyl-benzol, 8.5.4¹-Tribrom-mesitol $C_9H_9OBr_3=(CH_3)_2(CH_2Br)C_6Br_2\cdot OH$ (S. 520).
 - S. 520, Z. 29 v. o. statt ,,A. 844, 319" lies: ,,A. 884, 319".
- Bis [2.4.6 trimethyl phenyl] tellurid, Dimesityltellurid $C_{18}H_{22}T_0 = [(CH_2)_3C_6H_2]_2T_0$. B. Man setzt Mesitylmagnesiumbromid in absol. Ather mit TeBr. um.

zersetzt mit Eiswasser und erhitzt das Reaktionsprodukt mit Kupferpulver im CO₂-Strom auf 275° (LEDEBEB, B. 49, 345). — Krystalle (aus Alkohol). F: 129°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, CCl₄, CS₂, Benzin, weniger in Äther, sehr wenig in Alkohol.

Bis-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-telluroxyd, Dimesityltelluroxyd C₁₈H₂₂OTe = [(CH₃)₃C₆H₂]₂TeO und salzartige Verbindungen. B. Das freie Dimesityltelluroxyd erhâlt man beim Erwärmen von Dimesityltelluriddibromid mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf dem Wasserbad (Lederr, B. 49, 347). — Säulen (aus Benzin). F: 204—205°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, CCl₄, Alkohol, CS₃, schwer in Benzin; schwer löslich in Wasser mit neutraler Reaktion. — Dimesityltelluriddichlorid C₁₈H₂₂Cl₂Te = [(CH₃)₂C₆H₂]₂TeCl₂. B. Durch Einleiten von Chlor in eine äther. Lösung von Dimesityltellurid (L.). Nadeln (aus Benzin + Alkohol). F: 178—179°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Benzin und Äther, schwer löslich in Alkohol und Petroläther. Färbt sich am Licht rosa. — Dimesityltelluriddibromid C₁₆H₃₂Br₂Te = [(CH₃)₃C₆H₂]₂TeBr₂. B. Aus Dimesityltellurid und Brom in Äther (L.). Gelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 205—206° (Zers.). Leicht löslich in CCl₄, löslich in Benzol, Chloroform, CS₂, schwer löslich in Benzin, Alkohol, Äther. — Dimesityltelluriddijodid C₁₈H₃₂I₃Te = [(CH₃)₃C₆H₂]₂TeI₂. B. Aus Dimesityltellurid und Jod in Ather (L.). Krystalle (aus Ligroin). F: 111°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, CS₂, CCl₄, schwer in Benzin und Äther. — Verbindung C₃₆H₄OI₃Te₂ = [(CH₃)₃C₆H₂]₂TeI·O·TeI[C₆H₃(CH₃)₃]₂. B. Durch aufeinander folgende Behandlung von Dimesityltelluriddiehlorid mit heißem Wasser und KI-Lösung (L.). Gelber Niederschlag. Sintert bei 93°, F: 100°.

Trimesityltelluroniumhydroxyd $C_{27}H_{34}OTe = [(CH_3)_3C_6H_2]_3Te\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht durch Behandeln eines Gemisches von Chlorid und Bromid (aus Mesitylmagnesiumbromid und $TeCl_4$ in Äther) mit KI (Lederer, B. 49, 1389). — $C_{27}H_{33}Te\cdot Br$. Nadeln (aus Wasser). F: 164°. Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in Wasser. — $C_{27}H_{33}Te\cdot I$. Nadeln (aus Chloroform + Äther). F: 169—170°.

24. Alkohol C₀H₁₂O aus Steinkohle. V. Im Vakuumteer der Fettkohle von Montrambert (Pictet, Kaiser, Labouchère, C. r. 165, 114; P., A. ch. [9] 10, 279). — Kp: 198—200°. — Verändert sich leicht beim Aufbewahren, namentlich bei Luftzutritt.

Acetat $C_{11}H_{14}O_2 = C_9H_{11} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp: 213—215° (Pictet, Kaiser, Labouchère, C. r. 165, 114; P., A. ch. [9] 10, 279). D_4^{∞} : 1,0090 (P.).

5. Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{14}O$.

- 1. 4-Oxy-1-butyl-benzol, p-Butyl-phenol, a-[4-Oxy-phenyl]-butan $C_{10}H_{14}O=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot OH$.
- 4-Methoxy-1-butyl-benzol $C_{11}H_{16}O = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 522). B. Durch Umsetzen von p-Methoxy-benzylbromid mit Propylmagnesiumbromid (Späth, M. 34, 2003). Kp₈: 101—102°.
- 2. I Oxy 1-butyl-benzol, Propyl-phenyl-carbinol, a Phenyl-butyl-alkohol, a Oxy-a-phenyl-butan $C_{10}H_{14}O = C_{4}H_{5} \cdot CH(OH) \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3}$ (S. 522). $Kp_{15}: 117^{6}$ (Stadnikow, \mathcal{H} . 46, 459; C. 1914 Π , 1263); $Kp_{20}: 118-120^{6}$ (Oddo, G. 41 I, 281).
- Bis [a-phenyl-butyl] äther $C_{90}H_{96}O = [CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5)]_2O$. B. Beim Kochen von Propyl-phenyl-carbinol mit krystallisiertem $SnCl_2$ (Oddo, G. 41 I, 282). Als Nebenprodukt bei der Einw. von Propylmagnesiumjodid auf Benzaldehyd in Äther (O.). Nadeln. F: 131°. Kp_{30} : 208—210°. Löslich in organischen Lösungsmitteln und in Wasser.
- 12.13.13-Trichlor-11-oxy-1-butyl-benzol $C_{10}H_{11}OCl_3 = C_0H_5 \cdot CH(OH) \cdot CCl_2 \cdot CHCl \cdot CH_3$. B. Bei der Umsetzung von Phenylmagnesiumbromid mit 2.2.3-Trichlor-butanal-(1) (JozITSCH, \Re 34, 97). Kp₈: 180—183°.
- 3. 1°-Oxy-1-butyl-benzol, Methyl- β -phenäthyl-carbinol, γ -Oxy-a-phenyl-butan $C_{10}H_{14}O=C_{4}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH(OH)\cdot CH_{3}$.
- a) Rechtsdrehende Form, d-Methyl-β-phenäthyl-carbinol C₁₀H₁₄O = C₈H₅·CH₂·CH₂·CH₃·CH₃·CH₃·CH₃·CH₄·CH₄·CH₄·CH₅·CH₅·CH₅·CH₆·CH₆·CH₆·CH₆·CH₆·CH₆·CH₆·CH₇·
- b) Linksdrehende Form, l-Methyl- β -phendthyl-carbinol $C_{10}H_{14}O=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_$

säureester und dessen Cinchonidinsalz (PICKARD, KENYON, Soc. 105, 1125). — Kp₁₄: 132° (P., K.). Ist mit Wasserdampf flüchtig. D'. zwischen 0° (0,9917) und 136° (0,8777): P., K.; D'.: 0,9939 (1—0,000796 t) (SMITH, Soc. 105, 1707). Oberflächenspannung: Sm. n. 15: 1,5168 (P., K.). [a]_D.: —19,45° (in Alkohol; c = ca. 5,5); Drehung der unverdünnten Substanz zwischen 4° und 155° für verschiedene Wellenlängen und Drehung in verschiedenen Lösungsmitteln: P., K.

c) Inakt. Form, dl-Methyl-β-phenäthyl-carbinol C₁₀H₁₄O = C₆H₅·CH₂·CH₂·CH₂·CH(OH)·CH₃ (S. 522). B. Durch Hydrieren von Benzalaceton in Äther oder Äthylacetat in Gegenwart von Platinschwarz bis zur Aufnahme von 4 Atomen Wasserstoff (Vavon, C. τ. 154, 1706; A. ch. [9] 1, 191). In geringer Menge bei der Reduktion von Benzoylaceton mit Natrium und absol. Alkohol (Bauer, C. τ. 154, 1093). Beim Behandeln von Trimethyl-[γ-oxy-α-phenyl-butyl]-ammoniumehlorid mit Natriumamalgam in alkal. Lösung (EMDE, C. 1910 II, 1477; E., Runne, Ar. 249, 379). — Aromatisch riechendes Öl. Kp₇₆₈: 239,5° (SMITH, Soc. 105, 1707); Kp₁₈: 116—117° (V.). D¹⁹: 0,976 (V.); D¹⁰⁻¹¹: 0,9792; D¹⁰: 0,9934 (1—0,0008065 t) (SM.). Obertlächenspannung zwischen 10° (36,7) und 80° (30,1 dyn/cm): SM. n¹⁰: 1,513 (V.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 113° (Klages, B. 37, 2314; B.), 116—117° (E., R.).

Acetat $C_{19}H_{16}O_3 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp_{15} : 123—124°; D_1^{46} : 0,991; n_0^{46} : 1,4895 (Vavon, C. r. 154, 1706; A. ch. [9] 1, 192).

4. 1^4 -Oxy-1-butyl-benzol, δ -Phenyl-butylalkohol, δ -Oxy-a-phenyl-butan $C_{10}H_{14}O=C_0H_{\delta}\cdot CH_{\delta}\cdot CH_{\delta}\cdot CH_{\delta}\cdot CH_{\delta}\cdot OH$. B. Durch Reduktion von γ -Phenyl-buttersäure-äthylester mit Natrium in heißem Alkohol (v. Braun, B. 44, 2871). Beim Erhitzen von γ -Phenyl-propylmagnesiumbromid mit Polyoxymethylen (v. Br.). — Unangenehm riechendes Ol. Kp₁₄: 140°. Unlöslich in Wasser. — Das Phenylurethan schmilzt bei 51—52°.

Methyläther $C_{11}H_{16}O = C_0H_5 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus γ -Phenyl-propyl-magnesiumbromid und Chlordimethyläther in Ather (v. Braun, Deutsch, B. 45, 2176). — Flüssig. Kp₁₁: 108°.

Salpetrigsäure-[δ -phenyl-butylester], δ -Phenyl-butylnitrit $C_{19}H_{13}O_{2}N=C_{6}H_{5}\cdot [CH_{3}]_{4}\cdot O\cdot NO$. B. Entsteht neben [δ -Nitro-butyl]-benzol aus [δ -Jod-butyl]-benzol und AgNO₂ in Äther bei Zimmertemperatur (v. Braun, Kruber, B. 45, 397). — Kp₁₅: 125—130°.

5. 4-Oxy-1-sek.-butyl-benzol, p-sek.-Butyl-phenol, β -[4-Oxy-phenyl]-butan $C_{10}H_{14}O=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot C_5H_4\cdot OH$.

 $a.a.\beta$ -Tribrom- β -[2.3.5-tribrom-4-oxy-phenyl]-butan, 2.3.5.1\dagger{1}\dagger{1}\dagger{1}\dagger{1}\dagger{1}\dagger{1}-dexabrom-4-oxy-1-sek.-butyl-benzol C₁₀H₈OBr₆ = C₂H₅·CBr(CHBr₂)·C₆HBr₃·OH (S. 523) von Zincke, Goldemann (A. 362, 210) ist wahrscheinlich $a.a.\beta.\gamma$ -Tetrabrom- β -[3.5-dibrom-4-oxy-phenyl]-butan (Zincke, A. 368, 298).

- $a.a.\beta$ Tribrom β [2.3.5.6 tetrabrom 4 oxy phenyl] butan $C_{10}H_7OBr_7=C_2H_5$ · $CBr(CHBr_2)\cdot C_0Br_4\cdot OH$ (S. 523) von Zincke, Goldemann (A. 362, 215) ist wahrscheinlich $a.a.\beta.\gamma.\gamma$ Pentabrom β [3.5 dibrom 4 oxy phenyl] butan (Zincke, A. 388, 298).
- 6. I^1 -Oxy-1-sek.-butyl-benzol, Methyl-äthyl-phenyl-carbinol, β -Oxy- β -phenyl-butan $C_{10}H_{14}O=C_0H_5$ ·C(CH₃)(OH)·CH₄·CH₅ (S. 523). B. {Aus Acetophenon und Åthylmagnesiumbromid A. ch. [8] 10, 362}; vgl. Inglis, Soc. 99, 540). Kp₁₅: 106,5—108,5° (I.). Läßt sich in eine rechtsdrehende und eine linksdrehende Form ([α]₀: ± 14 ,0°) spalten (Pickard, Kenyon, Pr. chem. Soc. 28 [1913], 42).
- 7. γ -Phenyl-butylalkohol, δ -Oxy- β -phenyl-butan $C_{10}H_{14}O=C_{6}H_{5}\cdot CH(CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot OH$.

a) Linksdrehende Form, 1-y-Phenyl-butylalkohol. B. Aus dl-y-Phenyl-butylalkohol über den sauren 3-Nitro-phthalsäureester und dessen Strychninsalz (Cohen, Marshall, Woodman, Soc. 107, 901). — D²⁰: 0,9888. [a]²⁰: —35,2°.
b) Inakt. Form, dl-y-Phenyl-butylalkohol. B. Bei der Reduktion von inakt.

- b) Inakt. Form, dl-γ-Phenyl-butylalkohol. B. Bei der Reduktion von inakt. β-Phenyl-buttersäureäthylester bezw. -methylester mit Natrium in siedendem Alkohol (v. Braun, Grabowski, Kirschbaum, B. 48, 1276; Cohen, Marshall, Woodman, Soc. 107, 901) oder besser in siedendem Isoamylalkohol (C., M., W.). Kp₃₃: 138—140° (C., M., W.); Kp₁₆: 134° (v. Br., G., K.). D^{**}₁: 0,9834 (v. Br., G., K.).
- 8. 4-Oxy-1-isobutyl-benzol, 4-Isobutyl-phenol $C_{10}H_{14}O=(CH_8)_9CH\cdot CH_1\cdot C_0H_4\cdot OH$.
- 4-Methoxy-1-isobutyl-benzol $C_{11}H_{10}O=(CH_2)_2CH\cdot CH_2\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Umsetzen von Anisylbromid mit Isopropylmagnesiumchlorid oder -bromid, neben anderen Produkten (Sräth, M. 34, 2004). Kp₈: 92—94°.

- 9. 11-Oxy-1-isobutyl-benzol, Isopropyl-phenyl-carbinol C₁₀H₁₄O = C₆H₅· CH(OH)·CH(CH₃)₃ (S. 523). B. Durch Reduktion von Isopropyl-phenyl-keton in schwach alkalischer, verdünnt-alkoholischer Lösung mit Natriumamalgam (Franke, Klein, M. 33, 1237). Durch Umsetzen von Benzaldehyd mit Isopropylmagnesiumbromid (Faworski, Mandryka, Ж. 44, 1387; C. 1913 I, 1010). Kp: 222—224° (Fr., K.); Kp₁₃: 110—111° (Fa., M.). D²₅: 0,9933; D²₅: 0,9790 (Fa., M.). Gibt beim Behandeln mit Chromschwefelsäure Isopropyl-phenyl-keton (FA., M.).
- 1¹-Acetoxy-1-isobutyl-bensol $C_{12}H_{16}O_2=C_6H_5\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$ (S. 523). Kp_{9,5}: 106—108° (Franke, Klein, M. 33, 1238); Kp₁₆: 118—120° (Faworski, Mandryka, K. 44, 1387; C. 1913 I, 1010).
- 10. 12 Oxy 1 isobutyl benzol, Phenyl tert. butylalkohol, Dimethyl benzyl - carbinol, β - Oxy - β - benzyl - propan $C_{10}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH_3 \cdot C(CH_3)_5 \cdot OH$ (S. 523). $Kp_{16}: 106,2-107,4^0$; $D_4^{16}: 0,9790$; $n_2^{16}: 1,5174$ (Auwers, Eisenlohr, J. pr. [2] 82, 92).
- 1³-Chlor-1²-oxy-1-isobutyl-benzol, α-Chlor-β-oxy-β-benzyl-propan $C_{10}H_{13}OCl = C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(OH)\cdot CH_2Cl$ (S. 523). Kp₄₀: 160° (FOURNEAU, C. 1910 II, 1366).
- 11. 13-Oxy-1-isobutyl-benzol. β -Benzyl-propylalkohol, a-Oxy- β -benzyl-propan $C_{10}H_{14}O=C_0H_5\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 524). B. Bei der Reduktion des inakt. a-Methyl-hydrozimtsäureäthylesters durch Natrium und Alkohol (v. Braun, Grabowski, Kirschbaum, B. 46, 1278). Kp₁₆: 128—129°. D₂°: 0,9826.
- **4**-Oxy-1-tert.-butyl-benzol, p-tert.-Butyl-phenol $C_{10}H_{14}O = (CH_3)_3C$. C₆H₄·OH (S. 524). F: 98° (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1665). — Liefert mit 30°/₀igem H₂O₂ in Eisessig ein Tetraoxy-tert-butyl-benzol und geringe Mengen einer Substanz vom Schmelzpunkt 580 (H., B.). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickel bei höchstens 160° 1-tert.-Butyl-cyclohexanol-(4) (DARZENS, ROST, C. r. 152, 608).

Kohlensäure-bis-[4-tert.-butyl-phenylester], Bis-[4-tert.-butyl-phenyl]-carbonat $C_{21}H_{26}O_3 = [(CH_3)_3C \cdot C_6H_4 \cdot O]_2CO$. B. Aus p-tert. Butyl-phenol durch Einw. von Phosgen in wäßr. Natronlauge oder von Phosgen und Pyridin in Benzol (BAYER & Co., D. R. P. 296889; C. 1917 I, 714; F_7dl . 13, 780). — Nadeln (aus Alkohol). F: 108°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Essigester, schwer in Wasser.

Carbamidsäure-[4-tert.-butyl-phenylester] $C_{11}H_{15}O_2N = (CH_2)_3C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus p-tert.-Butyl-phenol in Benzol, Dimethylanilin und 25% ojeer Phosgen-Benzollösung wird der Chlorameisensäureester dargestellt und dieser mit wäßr. Ammoniak behandelt (BAYER & Co., D. R. P. 296889; C. 1917 I, 714; Frdl. 13, 780). — Platten (aus verd. Alkohol), Nadeln (aus Ligroin). F: 123—124%. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Wasser.

Dimethyl-carbamidsäure-[4-tert.-butyl-phenylester] $C_{13}H_{19}O_2N = (CH_3)_3C \cdot C_6H_4$. O·CO·N(CH₂)₂. B. Aus p-tert. Butyl-phenol in Benzol, Dimethylamlin und 25% jeer Phosgen-Benzollösung wird der Chlorameisensäureester bereitet und dieser mit 20% jeer Dimethylaminlösung behandelt (Bayer & Co., D. R. P. 296889; C. 1917 I, 714; Frdl. 13, 780). F: 92°. Leicht löslich in Benzol, Ather, Essigester, schwer in Wasser.

12-Oxy-1-tert.-butyl-benzol, β -Phenyl-isobutylalkohol $C_{10}H_{14}O = C_6H_5$. C(CH₃)₂·CH₂·ÖH. B. Durch Reduktion von Dimethyl-phenyl-acetamid mit Natrium und Alkohol (HALLER, BAUER, C. r. 155, 1583; A. ch. [9] 9, 10). — Kp₁₀: 122—123°. Liefert bei der Einw. von Thionylchlorid bei 0° eine Verbindung $C_{10}H_{13}Cl$ (s. u.) und β -Phenyl- β -butylen. Gibt mit Phenylisocyanat ein Phenylurethan, das bei $59-60^{\circ}$ schmilzt.

Verbindung C₁₀H₁₃Cl. B. Aus β-Phenyl-isobutylalkohol und Thionylchlorid bei 0^o

neben β-Phenyl-β-butylen (Haller, Bauer, C. r. 155, 1584; A. ch. [9] 9, 13). — Kp₂₀: 104° bis 105°. — Ist beständig gegen alkoh. Kalilauge.

Verbindung C₁₀H₁₄O. B. Durch Behandeln der Verbindung C₁₀H₁₃Cl (s. o.) mit Silberacetat und Verseifen des entstandenen Acetats (Haller, Bauer, C. r. 155, 1584; A. ch. [9] 9, 14). — Kp₁₅: 115—117°. — Gibt bei Einw. von Phenylisocyanat einen Kohlenwasserstoff.

 $\begin{array}{ll} \textbf{14. 2-Oxy-1-methyl-3-propyl-benzol,} & \textbf{2-Methyl-6-propyl-phenol} \\ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{14}\textbf{O} &= \textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{CH}_{1}\cdot\textbf{CH}_{1}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{3}(\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{OH}. \end{array}$

88.88-Dibrom-2-acetoxy-1-methyl-3-propyl-benzol $C_{12}H_{14}O_2Br_2 = CH_2Br \cdot CHBr \cdot$ CH₂·C₂H₂(CH₂)·O·CO·CH₂. B. Durch Anlagerung von Brom an 2-Acetoxy-1-methyl-3-allyl-benzol in Chloroform bei 0° (ADAMS, RINDFUSZ, Am. Soc. 41, 662). — Zähes gelbes Öl. Kpas: 210°. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 2.7-Dimethyl-cumaron (A., R.; vgl. Claisen, B. 53, 324).

15. 4-Oxy-1-methyl-3-propyl-benzol, 4-Methyl-2-propyl-phenol C₁₀H₁₆O = CH₅·CH₅·CH₅·C₄H₂(CH₅)·OH. B: Durch Kochen von 6-Oxy-3-methyl-propiophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Hill, Graf, Am. Soc. 87, 1844). Durch

Reduktion von 4-Methyl-2-propenyl-phenol mit Natrium und Alkohol (H., G.). — Hellgelbes Öl. Kp₂₇: 128—130°. — Das Phenylurethan schmilst bei 99°.

- 3°.3°-Dibrom-4-acetoxy-1-methyl-3-propyl-bensol $C_{13}H_{14}O_2Br_3=CH_2Br\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_3\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. B. Aus 4-Acetoxy-1-methyl-3-allyl-bensol und 1 Mol Brom in Chloroform bei 0° (Adams, Rindfusz, Am. Soc. 41, 661). Nadeln (aus 50°/eigem Alkohol). F: 77,5°. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 2.5-Dimethyl-cumaron (A., R.; vgl. Claisen, B. 53, 324).
- 16. 3^1 -Oxy-1-methyl-3-propyl-benzol, a-m-Tolyl-propylalkohol, Athyl-m-tolyl-carbinol, a-Oxy-a-m-tolyl-propan $C_{10}H_{14}O=CH_3\cdot C_4H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Umsetzen von m-Toluylsidehyd mit $C_2H_3\cdot MgI$ (v. Auwers, A. 419, 111). Ol. $Kp_{11-12}\colon 113-114^\circ$. $D_1^{14,4}\colon 0,9833$. $n_\alpha^{15,4}\colon 1,5175\colon n_D^{16,4}\colon 1,521\colon n_B^{15,4}\colon 1,5325\colon n_Y^{16,4}\colon 1,5418$.
- 17. 3° -Oxy-1-methyl-3-propyl-benzol, γ -m-Tolyl-propylalkohol, γ -Oxy-a-m-tolyl-propan $C_{10}H_{14}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_5\cdot OH$. Man bereitet durch Kochen von 1-Methyl-3- $[\gamma$ -chlor-propyl]-benzol mit Kaliumacetat und Eisessig das Acetat und verseift dieses mit alkoh. Kalilauge (v. Braun, Grabowski, Kirschbaum, B. 46, 1275). Flüssigkeit. Kp₁₄: 140°. D_4° : 0,9609.
- Acetat $C_{18}H_{16}O_{8} = CH_{8} \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot O \cdot CO \cdot CH_{2}$. B. s. im vorangehenden Artikel. Flüssigkeit. Kp_{10} : 136° (v. Braun, Grabowski, Kirschbaum, B. 46, 1274).
- 18. 4¹-Oxy-1-methyl-4-propyl-benzol, a-p-Tolyl-propylalkohol, Åthyl-p-tolyl-carbinol, a-Oxy-a-p-tolyl-propan $C_{10}H_{14}O=CH_2\cdot C_2H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot (S. 525)$. B. Durch Umsetzen von p-Tolylaldehyd mit $C_2H_3\cdot MgI$ (Oddo, G. 41 I, 283). F: 14—15°. Kp_{35} : 128—130°.
- 19. 2^1 -Oxy-1-methyl-2-isopropyl-benzol, Dimethyl-o-tolyl-carbinol, β -Oxy- β -o-tolyl-propan $C_{10}H_{14}O=CH_3\cdot C_5H_4\cdot C(CH_2)_4\cdot OH$ (S. 526). B. Durch Einw. von $CH_3\cdot MgI$ auf o-Toluylsäure-äthylester oder Methyl-o-tolyl-keton (Sabatter, Murat, C. r. 156, 185; A. ch. [9] 4, 272). Liefert beim Leiten der Dämpfe über ThO₂ bei 350° 1-Methyl-2-isopropenyl-benzol.
- 20. 2-Oxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol, 2-Methyl-6-isopropyl-phenol C₁₀H₁₄O = (CH₃)₂CH·C₆H₃(CH₂)·OH (S. 526). B. {Der Methyläther entsteht man erhitzt den Methyläther mit Jodwasserstoffsäure (BÉHAL, TLEFENEAU, Bl. [4] 3, 730); Bl. [4] 7, 332) oder mit Bromwasserstoffsäure (GUILLAUMIN, Bl. [4] 7, 335). Farblose, allmählich grün werdende Flüssigkeit, die nach o-Kresol riecht. Kp₇₆₀: 225—226° (korr.) (G.). D°: 0,9986; D¹⁵⁻²: 0,9865 (G.). n_D¹⁵⁻²: 1,5239 (G.). Löslich in Wasser von 17° zu etwa 0,8°₀ (G.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (G.). Gibt mit FeCl₃ eine orangegelbe, mit konz. Schwefelsäure in Eisessig eine rote, beim Erhitzen mit Natronlauge eine grünlichschwarze Färbung (G.). Pharmakologische Wirkung: G., C. 1910 II, 1049.
- 2-Methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol $C_{11}H_{16}O=(CH_3)_8CH\cdot C_8H_8(CH_8)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 526). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 210—211° (korr.) (Guillaumin, Bl. [4] 7, 335; vgl. Béhal, Tiffeneau, Bl. [4] 7, 332). D°: 0,9518 (B., T.); D°: 0,9515; D¹4-6: 0,9397 (G.). $n_5^{6.6}$: 1,5006 (G.).
- 2-Methyl-6-isopropyl-phenoxyessigsäure $C_{12}H_{16}O_3 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Chloressigsäure auf 2-Oxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol in Gegenwart von Natronlauge (Béhal, Tiffeneau, Bl. [4] 7, 332). F: 84°.
- 21. 4-Oxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol, 4-Methyl-2-isopropyl-phenol C₁₀H₁₄O = (CH₃)₂CH·C₂H₃(CH₃)·OH. B. Man stellt durch Reduktion von 4-Methoxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol mit Natrium in absol. Alkohol den Methyläther dar und verseift diesen durch Kochen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,48) in Eisessig (GUILLAUMIN, Bl. [4] 7, 340). Man reduziert 4-Oxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol mit Natrium und absol. Alkohol (Fries, A. 372, 229). Farblose, allmählich braun werdende Nadeln (aus Eisessig). F: 35° (F.), 36° (G.). Kp₇₅₀: 227° (F.); Kp₇₅₃: 228—229° (korr.) (G.). D°: 0,9954; D^{11,0}: 0,9817 (G.). n^{13,0}: 1,5244 (G.). 1 l Wasser von 17° löst 1,66 g (G.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (F.). Wird durch verd. FeCl₃-Lösung oder durch Luftsauerstoff in Gegenwart des macerierten Pilzes Russula delica zu Dioxy-dimethyl-diisopropyl-diphenyl vom Schmelzpunkt 96—97° (Syst. No. 563) oxydiert (Cousin, Hérissey, O. r. 155, 215; Bl. [4] 11, 854). Gibt beim Bromieren in Chloroform-Lösung a.a.β.γ-Tetrabrom-β-[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-propan (F.). Gibt mit Schwefelsäure in 50°/0jer Essigsäure in der Wärme eine gelbe Färbung (G.). Pharmakologische Wirkung: G., O. 1910 II, 1049.
- 4-Methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol $C_{11}H_{16}O=(CH_0)_2CH\cdot C_4H_3(CH_3)\cdot O\cdot CH_6$. B. s. im vorangehenden Artikel. Leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp: 213—214° (korr.); D°: 0,9554; D^{ii.}: 0,9435; $n_3^{p.a}$: 1,5087 (Guillaumin, Bl. [4] 7, 339).

- **4-Methyl-2-isopropyl-phenoxyessigsäure** $C_{12}H_{16}O_3 = (CH_2)_2CH \cdot C_0H_3(CH_2) \cdot O \cdot CH_3 \cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von 4-Oxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol mit Chloressigsäure in Gegenwart von Natronlauge (Guillaumin, Bl. [4] 7, 341). Krystalle (aus $25^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 131,5°. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Äther.
- 5-Brom-4-oxy-1-methyl-3- $[a,\beta,\beta']$ -tetrabrom-isopropyl]-benzol, $a.a.\beta.\gamma$ -Tetrabrom- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-propan $C_{10}H_{0}OBr_{5}=(CH_{2}Br)(CHBr_{2})CBr$ - $C_{6}H_{2}Br(CH_{2})\cdot OH$. B. Durch Bromieren von 4-Oxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol in siedendem Chloroform oder von 4-Oxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol in Chloroform bei gewöhnlicher Temperatur (Fries, A. 372, 230). Nadeln (aus Benzin). F: 131°. Leicht löslich in Benzol, Äther und Aceton, löslich in Eisessig und Benzin. Gibt beim Behandeln der Acetonlösung mit Wasser oder der Eisessig-Lösung mit Natriumscetat unter vorübergehender Rotfärbung $a.a.\gamma$ -Tribrom- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen. Bei vorsichtiger Behandlung der Ätherlösung mit Zink und Salzsäure entsteht 5-Brom-4-oxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol. Liefert beim Erhitzen mit Methanol a.a-Dibrom- γ -methoxy- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen; reagiert analog mit Alkohol.
- 5-Brom-4-acetoxy-1-methyl-3- $[a.\beta.\beta.\beta'$ -tetrabrom-isopropyl]-benzol $C_{12}H_{11}O_{2}Br_{5}=(CH_{2}Br)(CHBr_{2})CBr\cdot C_{6}H_{2}Br(CH_{3})\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$. Krystalle (aus Petroläther). F: 136° (Fries, A. 372, 231).
- 22. 6-Oxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol, 2-Methyl-4-isopropyl-phenol $C_{10}H_{14}O = (CH_2)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$.
- a.a. β .y.y. Pentabrom β [5 brom 4 oxy-3-methyl-phenyl] -propan $C_{10}H_8OBr_8 = (CHBr_3)_2CBr\cdot C_2H_2Br(CH_3)\cdot OH$. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Brom im Überschuß auf β . β -Bis-[4-oxy-3-methyl-phenyl] -propan oder auf β . β -Bis-[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl] -propan (ZINCKE, A. 400, 34). Farblose Prismen (aus Benzol). F: 169° bis 170° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, Chloroform, heißem Benzol, heißem Eisessig, schwer in Benzol und Eisessig in der Kälte, fast unlöslich in Benzin. Beim Zufügen von Wasser zur Aceton-Lösung bildet sich 5-Brom-1-methyl-3-[β . β . β '. β '-tetrabrom-isopropyliden]-cyclo-hexadien-(1.4)-on-(6). Gibt beim Schütteln mit Anilin in Eisessig 5-Brom-6-oxy-1-methyl-3-[β . β . β '-tetrabrom-a-anilino-isopropyl]-benzol (Syst. No. 1855).
- 5-Brom-6-acetoxy-1-methyl-3-[$a.\beta.\beta.\beta'.\beta'$ -pentabrom-isopropyl]-benzol $C_{12}H_{10}O_3Br_6=(CHBr_2)_2CBr\cdot C_6H_2Br(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Täfelchen (aus Eisessig). F: 135° bis 136° (Zincke, A. 400, 37). Leicht löslich in Benzol und Aceton, ziemlich leicht in Alkohol und Eisessig. Liefert mit wäßr.-alkoh. Natronlauge $a.a.\gamma.\gamma$ -Tetrabrom- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen.
- 23. 3^1 0xy- 1-methyl- 3-isopropyl- benzol, Dimethyl-m-tolyl-carbinol, β -0xy- β -m-tolyl-propan $C_{10}H_{14}O=CH_{5}\cdot C_{6}H_{4}\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot OH$ (S. 527). B. Durch Einw. von $CH_{3}\cdot MgI$ auf Methyl-m-tolyl-keton (Sabatier, Murat, C. τ . 156, 185; A. ch. [9] 4, 272). Liefert beim Leiten der Dämpfe über ThO_{2} bei 350° 1-Methyl-3-isopropenyl-benzol.
- 24. 2-Oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Oxy-p-cymol, 2-Methyl-5-isopropyl-phenol, Carvacrol $C_{10}H_{14}O=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$ (S. 527). Stellungs-bezeichnung in den von "Carvacrol" abgeleiteten Namen (CH₃) $_2CH$ s. in nebenstehender Formel.
- V. In den äther. Ölen von Satureja cuneifolia (zu 30—60%) (SCHIMMEL & Co., C. 1911 II, 1804), von Thymbra spicata L. (zu ca. 66%) (SCH. & Co., C. 1910 II, 1758) und von Coleus amboinicus Lour. (zu ca. 50%) (Weehulzen, R. 37, 355; C. 1919 III, 436). B. Neben Tetrahydrocarvon bei der Reduktion von Carvon mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 414, 349). Durch Erhitzen von Carvon mit Salzsäure (D: 1,19) auf 120—125° im Einschlußrohr (A. Müller, J. pr. [2] 93, 18). Aus Carvonhydrochlorid (Syst. No. 617) durch Erhitzen auf 210—220° (M., J. pr. [2] 98, 21). Aus Dibromtetrahydrocarvon beim Kochen mit Natriumsoctat und Eisessig (W., A. 414, 357). Aus dem öligen Dibromid des Carvenons beim Schütteln mit 2% iger Kalilauge (W., Terpene und Campher, 2. Aufl. [Leipzig 1914], S. 348; A. 414, 282). Aus Dipentennitrosoazid (Syst. No. 617) durch Einw. von Mineralsäuren (Forster, van Geldern, Soc. 99, 2063). Technische Darstellung durch Schmelzen von Cymol-sulfonsäure- (2) mit NaOH: Hixson, Mc Kee, C. 1919 II, 851. ng. 1.5203; ng. 1.5247; ng. 1.5361 (Cotton, Mouton, A. ch. [8] 28, 216). Elektrische Doppelbrechung: Leiser, Abh. Disch. Bunsen-Ges. No. 4 [1910], S. 69. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 181, 812. Magnetische Doppelbrechung: C., M. Löslichkeit in wäßr. Natriumphenolat-Lösung: Neuberg, Bio. Z. 78, 127. Elektrische Leitfähigkeit

in flüssigem Bromwasserstoff: Archibald, J. Chim. phys. 11, 765. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 0,45×10⁻¹⁰ (berechnet aus der Hydrolyse des Natriumsalzes in wäßr. Lösung) (Boyd, Soc. 107, 1540). — Carvacrol liefert bei der Oxydation mit 30°/6 jem Wasserstoffperoxyd in Eisesig Thymochinon und etwas 2.3.5.6-Tetraoxy-p-cymol (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1663). Über die Oxydation zu Dicarvacrol durch FeCl₃ vgl. Cousin, Herissey, C. r. 150, 1334; Bl. [4] 7, 662. Beim Leiten über ThO₃ bei 400—500° liefert Carvacrol allein ein öliges Gemisch von Dicarvacryläther und Dicarvacrylenoxyd (Syst. No. 2370); Carvacrol und überschüssiges Methanol liefern bei 420—450° Methylcarvacryläther und Dicarvacryläther, bei 480° außerdem Dicarvacrylenoxyd; Carvacrol und überschüssiger Athylalkohol geben bei 400—500° Athylcarvacryläther und ein öliges Produkt; äquimolekulare Mengen Carvacrol und Phenol geben bei 470—480° Phenylcarvacryläther, Dicarvacryläther und Dicarvacrylenoxyd; dagegen erhält man aus äquimolekularen Mengen Carvacrol und p.Kresol bei 440—450° p-Tolyl-carvacryl-äther und 3.6-Dimethyl-diphenylenoxyd) (Sabatter, Mailhe, C. r. 158, 609; vgl. a. C. r. 151, 361). Gibt mit Athylenoxyd in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung Äthylenglykol-monocarvacryläther (Boyd, Marle, Soc. 105, 2134); Geschwindigkeit der Reaktion mit Athylenoxyd und Propylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat bei 70,4°: B., M. (Gibt beim Erwärmen mit NaOH und Chloroform eine rote Färbung (Gildemeister, Stephan, Ar. 235, 592); Formánek, Knop, Fr. 56, 281, 284). — Das Phenylurethan schmilzt bei 134—135° (Weehuizen, R. 37, 356; C. 1919 III, 436). — Hydrolysegrad des Natriumsalzes in wäßr. Lösung: Boyd, Soc. 107, 1540. — IMg·O·Cl₁₀H₁₃. B. Aus Carvacrol und Propylmagnesiumjodid in Benzol (Tschelinzew, K. 45, 868; C. 1914 I, 627); Wärmetönung dieser Reaktion: Tsch., K. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Krystallinisch. Gibt mit Carvacrol Komplexverbindungen; Wärmetönung der Reaktion mit 1, 2 und 3 Mol Carvacrol: Tsch., K. 45, 868.

Methylcarvacryläther, Carvacrolmethyläther $C_{11}H_{16}O=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 529). B. Beim Leiten von Carvacrol und überschüssigem Methanol über ThO₂ bei 400—450° (Sabatier, Mailhe, C. r. 151, 361; 158, 610). — Gibt bei der Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₃ 3.4.5.6-Tetrabrom-o-kresol (Bonneaud, Bl. [4] 7, 781).

Äthylcarvacryläther, Carvacroläthyläther $C_{12}H_{18}O=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 529). B. Beim Leiten von Carvacrol und überschüssigem Äthylalkohol über ThO2 bei 400—500° (Sabatier, Mailhe, C. r. 158, 611). — Gibt bei der Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr2 3.4.5.6-Tetrabrom-o-kresol (Bonneaud, Bl. [4] 7, 781).

Phenylcarvacryläther $C_{16}H_{18}O=(CH_3)_9CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot C_6H_5$. B. Beim Leiten von äquimolekularen Mengen Carvacrol und Phenol über ThO₂ bei 470—480° (Sabatier, Mailhe, C. r. 158, 611). — Kp: 296°.

p-Tolyl-carvacryl-äther $C_{17}H_{80}O=(CH_8)_8CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Leiten von äquimolekularen Mengen Carvacrol und p-Kresol über ThO₈ bei 440—450° (Sabatier, Mailhe, C. r. 158, 612). — Kp: ca. 300°.

Dicarvacryläther $C_{30}H_{36}O = [(CH_3)_3CH \cdot C_6H_3(CH_6)]_2O$. B. Beim Überleiten von Carvacrol im Gemisch mit überschüssigem Methanol über ThO₂ bei 420—450° (Sabatter, Mailhe, C. r. 158, 610). — Prismen (aus Alkohol). F: 109—110°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe, die in der Wärme dunkler wird und auf Zusatz eines Tropfens rauchender Salpetersäure in Rot übergeht.

Äthylenglykol-mono-carvacryläther, [β -Oxy-äthyl]-carvacryl-äther $C_{18}H_{18}O_2 = (CH_2)_4CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus Carvacrol und Äthylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (Boyd, Marle, Soc. 105, 2134). — Nadeln (aus Petroläther). F: 51—52°.

γ-Chlor-propylenglykol-α-carvacryläther, γ-Chlor- β -oxy-α-carvacroxy-propan $C_{13}H_{19}O_3Cl = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2Cl$. B. Aus Carvacrol und Epichlorhydrin in Gegenwart von $^1/_{30}$ Mol konz. Natronlauge (Marle, Soc. 101, 316). — F: 35° bis 36° (korr.). Kp_{13,5}: 182,5° (korr.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 92,2—92,3° (korr.).

Glycerin-a-carvacryläther $C_{13}H_{20}O_3=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Carvacrol, Glycerin-a-monochlorhydrin und Natronlauge (Marle, Soc. 101, 312). — Krystalle. F: 42—44° (korr.). Kp₂₀: 215° (korr.). Löslich in Alkohol, Aceton, Äther, Chloroform und CS₂.

Glycerin - a.a' - dicarvacryläther $C_{25}H_{22}O_3 = (CH_2)_2CH \cdot C_6H_3(CH_2) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH(CH_2)_2$. B. Aus Carvacrol und Epichlorhydrin bei Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol (Marle, Soc. 101, 309). — $Kp_{16,5}$: 268° (korr.).

Carvacrylglucosid $C_{16}H_{24}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_6H_{11}O_5$ (S. 529) s. Syst. No. 2451.

3.5.6-Trichlor-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol (?), **3.5.6-Trichlor-2-oxy-p-cymol** (?), **3.4.6-Trichlor-carvacrol** (?) $C_{10}H_{11}OCl_3 = (CH_3)_2CH \cdot C_6Cl_3(CH_3) \cdot OH(?)$. B. Durch Einw. von Chlor auf Carvacrol-sulfonsäure-(4) (Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 2034). — Ol. Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck.

6-Nitro-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **6-Nitro-2-oxy-p-cymol**, **3-Nitro-carvacrol** $C_{10}H_{13}O_3N = (CH_3)_2CH \cdot C_0H_2(NO_2)(CH_3) \cdot OH$. B. Als Nebenprodukt bei der Diazotierung von 6-Nitro-2-amino-p-cymol (Aschan, C. 1919 I, 227). — Nadeln. F: 116—117°.

25. 3-Oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 3-Oxy-p-cymol, 5-Methyl-2-isopropyl-phenol, Thymol $C_{10}H_{14}O=(CH_3)_2CH\cdot C_0H_3(CH_2)\cdot OH$ (S. 532). Stellungs be zeich nung in den von "Thymol" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel.

V. In französischem Lavendelöl (Elze, Ch. Z. 34, 1029). Zu 50—60% im Spanisch-Hopfenöl (von Origanum hirtum Lk.) (Schimmel & Co., C. 1911 II, 1803). Über Vorkommen in Origanumölen vgl. a. die Angaben bei Carvacrol im Hptw. (S. 527). Im äther. Öl von Ocimum viride Willd. zu 52% (Sch. & Co., C. 1911 II, 1803), im äther. Öl von Ocimum gratissimum zu 44% (ROURE-BERTRAND Fils, C. 1914 I, 542) bezw. zu 35% (Sch. & Co., C. 1914 I, 542) hezw. zu 35% (Sch. & Co., C. 1914 I, 1654), im äther. Öl von Ocimum pilosum Roxb. in sehr geringen Mengen (Bhaduri, Am. Soc. 36, 1772). — B. Beim Überleiten von Pulegon mit Wasserstoff über Nickel bei 350—360% (Sabatier, Gaudion, C. r. 168, 671). Beim Erhitzen von Menthonoxim mit KOH auf 220% (Wallach, Behnke, A. 389, 195). Beim Kochen von p-Menthen-(1)-on-(3) mit FeCl₃ und Essigsäure (Sch. & Co., C. 1910 II, 1756).

Physikalische Eigenschaften. Brechungsindices der Krystalle: BOLLAND, M. 31, 410. Unterkühlungserscheinungen: NASINI, BRESCIANI, G. 43 II, 305, 325; 44 II, 14; vgl. a. MELDRUM, Chem. N. 111, 193. F: 49,20° (Block, Ph. Ch. 82, 408), 50,0—50,1° (M., Chem. N. 111, 194), 51,5° (JAEGER, Z. anorg. Ch. 101, 133). Druckabhängigkeit des Schmelzpunktes: BL., Ph. Ch. 82, 412. E: 48,2—49,2° (M.). Kritische Temperatur: 425,1° (RADICE, zit. nach GUYE, MALLET, Arch. Sc. phys. nat. Genève [4] 13 [1902], 40 Anm.). D\(\frac{1}{2}^{4.0}\): 0,9689 (unterk\(\text{uh}\)!t) (J.). Flie\(\text{druck}\) be i 15—20°: Kurnakow, Shemtshushny, 3c. 45, 1034; C. 1913 II, 1725. Oberfl\(\text{achenspannung}\) zwischen 30° (30,41 dyn/cm) und 70° (26,93 dyn/cm): R. M\(\text{Uller}\), Ph. Ch. 86, 233; zwischen 0° (34,2 dyn/cm) und 211° (17,9 dyn/cm): J. $n_{\alpha}^{6.0}$: 1,5180; $n_{\alpha}^{6.0}$: 1,5224; $n_{\beta}^{6.0}$: 1,5338 (unterk\(\text{uh}\)!t) (Cotton, Mouton, A. ch. [8] 28, 216). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Thymols und seines Natriumsalzes in wäßr. Lösung: WRIGHT, Soc. 105, 674. Magnetische Doppelbrechung: C., Mou. -Einfluß von Thymol auf die Koagulation von Fe(OH)₃-Sol durch NaCl: Freundlich, Rona, Bio. Z. 81, 88. 1 l gesättigte wäßr. Thymol-Lösung enthält bei 20—24° 0,85 g Thymol (Ishizaka, Ar. Pth. 75, 221); 100 g gesättigte wäßr. Lösung enthält bei 13° 0,074, bei 25° 0,098, bei 37° 0,132 g Thymol (Seidell, Am. 48, 455); die Löslichkeit in Wasser wird durch HCl vermindert (S., Am. 48, 457). Löslichkeit in Petroleum und fetten Ölen und Verteilburg gwischen Oliven in Wasser: S. Am. 48, 459. Thermische Analyze der Systeme Verteilung zwischen Olivenöl und Wasser: S., Am. 48, 459. Thermische Analyse der Systeme mit 100% iger Schwefelsäure: Kendall, Carpenter, Am. Soc. 36, 2509; mit Sulfonal: Queboigh, Cavagnari, C. 1913 I, 560; mit Trichloressigsäure: K., Am. Soc. 38, 1315; mit Salol: Bellucci, R. A. L. [5] 21 II, 616; G. 43 I, 528; mit Acetanilid und Phenacetin: Qu., Cav., C. 1913 I, 560; mit Cincol: Bell., Grassi, G. 43 II, 732. Thermische Analyse des Systems mit Pikrinsäure s. S. 264. Kryoskopisches Verhalten in Schwefel: BECKMANN, PLATZMANN, Z. anorg. Ch. 102, 206; in flüssigem Bromwasserstoff, Chlorwasserstoff und Schwefelwasserstoff: B., WAENTIG, Z. anorg. Ch. 67, 48, 52, 56. Dichte von Lösungen in Wasser, Salzsäure, Petroleum und fetten Ölen: SEIDELL, Am. 48, 455. Diffusion von Thymol in Methanol: Thovert, Ann. Physique [9] 2, 417. Oberflächenspannung von wäßrigen Lösungen: Ishizaka, Ar. Pth. 75, 221; Berczeller, Bio. Z. 66, 177, 204; 84, 156; ihre Beeinflussung durch Salze: B., Bio. Z. 66, 177; durch Alkohole: B., Hetenyi, Bio. Z. 84, 118; B., C. 1918 II, 500. Über das "Tanzen" auf der Wasseroberfläche vgl. Geffert, C. 1919 I, 684. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Bromwasserstoff: Archibald, J. Chim. phys. 11, 765. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° (aus der Hydrolyse des Natriumsalzes ermittelt): 0,32×10⁻¹⁰ (Boyd, Soc. 107, 1540).

Chemisches Verhalten. Thymol gibt bei der elektrolytischen Oxydation in verd. Schwefelsäure an Bleidioxydanoden Thymohydrochinon, Dithymol und ein in Alkali unlösliches Harz der ungefähren Zusammensetzung $C_{50}H_{24}O_{3}$, das bei langer Dauer der Elektrolyse zum Hauptprodukt wird (FICHTER, STOCKER, B. 47, 2018; F., RINDERSPACHER, Helv. 10, 104). Liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Essigsäure hauptsächlich Thymochinon und wenig 2.3.5.6-Tetraoxy-p-cymol (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1662), in alkoh. Lösung im Sonnenlicht

Dithymol (Brissemoret, Blanchetière, Bl. [4] 7, 235). Dithymol entsteht auch bei der Oxydation mit K_{*}S_{*}O₅ in Gegenwart von AgNO, in wäßr. Lösung (Austin, Soc. 99, 265). Bei der Reduktion von Thymol mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel entstehen ca. 60% Menthol (dl-Menthol und dl-Neomenthol), 30% Menthon (dl-Menthon und dl-Isomenthon) und etwas 1-Methyl-cyclohexanol-(3); das bei dieser Reaktion von BRUNEL (C. r. 137, 1269; 140, 252; Bl. [3] 33, 269, 501) erhaltene a-Thymomenthol ist nicht einheitlich gewesen (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 113). Einw. von Wasserstoff auf Thymol unter Druck bei Gegenwart von NiO: Ipatjew, Balatschinski, Ж. 43, 1759; B. 44, 3465. Thymol gibt mit Chlor je nach den Bedingungen 4-Chlor-thymol (in Eisessig ohne Katalysator) (Robertson, Briscoe, Soc. 101, 1968), 2.6.6-Trichlor-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) (ohne Lösungsmittel) (CROWTHER, Mc COMBIE, Soc. 103, 543; vgl. LALLEMAND, A. ch. [3] 49, 157), 2.5.6.6-Tetrachlor-1-methyl-4-[a-chlor-isopropyl]-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) (in viel Eisessig oder CCl4 bei Gegenwart von Jod), 2.4.6-Trichlor-m-kresol (in CCl, bei Gegenwart von Eisen unter Eiskühlung), 2.4.5.6-Tetrachlor-m-kresol, bei längerer Einw. auch 3.5.6-Trichlor-p-toluchinon (in wenig CCl₄ bei Gegenwart von Jod oder Eisen) oder 2.4.5.6.6-Pentachlor-1-methyl-cyclohexadien (1.4)-on (3) (Endprodukt der Chlorierung in CCl₄ bei Gegenwart von Jod oder Eisen) (Ca., Mc C.). Durch Sulfurieren von Thymol und Einleiten von Chlor in die wäßr. Lösung der Sulfonsäuren entsteht 2.6.6-Trichlor-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) (Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 2034; vgl. Cr., Mc C., Soc. 103, 538). Thymol gibt mit Brom in Chloroform bei 60—70° Hexabromthymol (Fries, A. 372, 205, 216). Über das durch Einw. von Jod auf alkal. Thymol-Lösungen entstehende Aristol (S. 534) vgl. Bougault, C. 1918 II, 66; Moles, Marquina, C. 1919 IV, 811. Gibt mit Athylenoxyd in Gegenwart von Natriumathylat-Lösung Athylenglykol-monothymyläther (BOYD, MARLE, Soc. 105, 2134); Geschwindigkeit der Reaktion von Thymol mit Athylenoxyd und Propylenoxyd bei Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol bei 70,4°: B., M. Thymol liefert mit Indoxylsäure, FeCl₃ und Salzsäure in Eisessig p-Cymol-(2)-indol-(2')-indolignon $C_eH_4 < \frac{CO}{NH} > C:C < \frac{C(CH_3):CH}{CH:C(C_3H_7)} > CO$ (Jolles, M. 36, 461).

S. 534, Z. 4 v. o. nach ,, (Vongerichten, B. 10, 1250; 11, 364)" schalte ein ,, sowie Trithymylphosphat (Engelhardt, Latschinow, M. 1, 16; Z. 1869, 44)".

Zum Übergang in Thymolglucuronsäure im Organismus des Kaninchens vgl. Hämäläinen, Sjöström, C. 1911 I, 412. Physiologische Wirkung des Thymols: A. Ellinger in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 927; vgl. ferner Petrowa, H. 74, 433. Bactericide Wirkung: Ellinger; vgl. ferner Guillaumin, C. 1910 II, 1049; Schmidt, H. 67, 412; Friedenthal, Bio. Z. 94, 64. Aufnahme von Thymol durch rote Blutkörperchen: Usui, H. 81, 176. Hämolyse durch Thymol: Ishizaka, Ar. Pth. 75, 228.

Analytisches. Nachweis von Thymol durch Überführung in [4-Nitro-benzyl]-thymyl-äther (F: 85,5°): Reid, Am. Soc. 39, 307. Das Phenylurethan des Thymols schmilzt bei 106—107° (Weehuizen, R. 37, 268; C. 1919 III, 429), 107—107,5° (Elze, Ch. Z. 34, 1029); vgl. a. Hptw. Bd. XII, S. 329. Bestimmung von Thymol durch Titration der bei der Bromierung entstandenen Bromwasserstoffsäure mit KI+KIO₃ und Na₂S₂O₃, wobei 2 Mol HBr 1 Mol Thymol entsprechen: Seidell, Am. 47, 520. {Die Koppeschaarsche Methode . . . ist auch auf Thymol anwendbar . . . (Zdarek, Fr. 41, 227, 553); vgl. indessen Seidell, Am. 47, 508). Jodometrische Bestimmung: Redman, Weith, Brock, C. 1913 II, 1825; Moles, Marquina, C. 1919 IV, 811. Prüfung von Thymol auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 689.

Verbindung von Thymol mit Pikrinsäure $C_{10}H_{14}O + C_6H_3O_7N_3$. Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: 96,8° (Kendall, Am. Soc. 38, 1319). Bildet Eutektika mit Pikrinsäure und mit Thymol.

Salze des Thymols. Natriumsalz. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in wäßr. Lösung: Wright, Soc. 105, 674. Hydrolysegrad in wäßr. Lösung: Boyd, Soc. 107, 1540. — IMg·O·C₁₀H₁₃. B. Aus Thymol und Propylmagnesiumjodid in Benzol (Tscheinzew, Ж. 45, 868; C. 1914 I, 627); Wärmetönung dieser Reaktion: Tsch., Ж. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Krystallinisch. Gibt mit Thymol Komplexverbindungen; Wärmetönung der Addition von 1,2 und 3 Mol Thymol in Benzol: Tsch., Ж. 45, 868. — Über eine in Wasser lösliche Doppelverbindung aus Thymol und dem Natriumsalz der Borameisensäure (Ergw. Bd. II, S. 16) vgl. Chem. Fabr. Weitz, D. R. P. 291935; C. 1916 I, 1210; Frdl. 13, 770.

Methylthymyläther, Thymolmethyläther $C_{11}H_{16}O = (CH_2)_2CH \cdot C_9H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$ (S. 536). V. Im französischen Seefenchelöl (Delépine, C. r. 150, 1062; Bl. [4] 7, 471; Del., de Belsunge, Bl. [4] 23, 31). — B. Aus Thymol durch Einw. von Methanol in Gegenwart von ThO₂ bei 400—420 $^{\circ}$ (Sabatier, Mailhe, C. r. 151, 361), von Methyljodid und

Natriumāthylat (GRIGNARD, BELLET, COURTOT, A. ch. [9] 4, 48) oder von Dimethylsulfat in alkal. Lösung (GIUA, R. A. L. [5] 28 II, 284; G. 49 II, 165). — Kp₇₄₅: 211—212° (GIUA); Kp₁₅: 94—96° (DEL.). D¹: 0,9521; D¹: 0,9388 (DEL.). — Gibt mit Brom in Essigsaure 6-Brom-3-methoxy-p-cymol (GR., B., C.). Bei Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr, entsteht 2.4.5.6-Tetrabrom-m-kresol (BONNEAUD, Bl. [4] 7, 780). Gibt mit Salpeterschwefelsäure 2.4.6-Trinitro-3-methoxy-toluol (GIUA).

Äthylthymyläther, Thymoläthyläther $C_{12}H_{18}O = (CH_3)_2CH \cdot C_8H_8(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_6$ (S. 536). B. Aus Thymol, Äthyljodid und alkoholisch-wäßriger Kalilauge (Giua, R. A. L. [5] 28 II, 283; G. 49 II, 163). — Kp₇₅₀: 222° (G.). — Gibt mit Brom in Gegenwart von AlBr₂ 2.4.5.6-Tetrabrom-m-kresol (Bonneaud, Bl. [4] 7, 780). Liefert mit Salpeterschwefelsäure bei 10° 4.6-Dinitro-3-äthoxy-toluol, bei 50° 2.4.6-Trinitro-3-äthoxy-toluol (G.).

Phenylthymyläther $C_{16}H_{16}O = (CH_8)_2CH \cdot C_6H_3(CH_8) \cdot O \cdot C_6H_5$ (S. 536). B. Über Bildung durch Destillation von Thymolkalium mit benzolsulfonsaurem Natrium vgl. Nollau, Daniels, Am. Soc. 36, 1890.

[4-Nitro-benzyl]-thymyläther $C_{17}H_{19}O_3N = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus Thymol und 4-Nitro-benzylbromid in alkal. Lösung (Ref), Am. Soc. 39, 307). — Krystalle (aus $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: $85,5^{\circ}$.

Äthylenglykol - monothymyläther, $[\beta$ - Oxy - äthyl] - thymyl - äther $C_{12}H_{18}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot OH$. B. Aus Thymol und Äthylenoxyd bei Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol bei ca. 70° (Boyd, Marle, Soc. 105, 2134). — Prismen (aus Petroläther). F: 53—54°.

 γ -Chlor-propylenglykol-a-thymyläther, γ -Chlor- β -oxy-a-thymoxy-propan $C_{13}H_{19}O_2Cl=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2Cl.$ B. Aus dem Thymyläther des Glycids durch Erwärmen mit konz. Salzsäure (Marle, Soc. 101, 316). — Kp_{14,5}: 181,5° (korr.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 107,5° (korr.).

Glycerin-a-thymyläther $C_{13}H_{20}O_3 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus Thymol und Glycerin-a-monochlorhydrin in alkal. Lösung (Marle, Soc. 101, 311). — Krystalle (aus Petroläther). F: 57° (korr.). Kp₂₁: 210,5° (korr.). Löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther und Petroläther.

Chloressigsäurethymylester $C_{12}H_{11}O_2Cl = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Durch Einw. von Chloressigsäure und POCl₃ oder von Chloracetylchlorid auf Thymol (J. D. RIEDEL, D. R. P. 260471; C. 1913 II, 106; Frdl. 11, 944). — Gelbliches, schwach nach Thymol riechendes Öl. Kp: 262°.

Jodessigsäurethymylester $C_{12}H_{16}O_2I = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_2I$. B. Aus Thymol und Jodacetylchlorid bei Gegenwart von Dimethylanilin in Benzol (BAYER & Co., D. R. P. 233327; C. 1911 I, 1264; Frdl. 10, 1131). — Gelbliches Öl. Kp₁₀: 176—178°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Isovaleriansäurethymylester $C_{15}H_{22}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Thymol und Isovaleriansäure in Gegenwart von POCl₃ (EINHORN, C. 1915 II, 739). — Kp₇₅₈: 248—249°; Kp₈₀₀: 230°; Kp₃₀₀: 194°. D₁₈: 0,9590. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol.

Kohlensäure-[β-diäthylamino-äthylester]-thymylester, [β-Diäthylamino-äthyl]-thymyl-carbonat $C_{17}H_{27}O_3N=(CH_3)\cdot CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(C_2H_6)_2$. B. Aus Chlorameisensäurethymylester und β-Diäthylamino-äthylalkohol in Benzol (EINHORN, ROTHLAUF, A. 382, 255; EI., D. R. P. 224108, 224160; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1087, 1090).—Gelbe Flüssigkeit. Geht bei der Destillation unter vermindertem Druck in [β-Diāthylamino-äthyl]-thymyl-āther über. — Hydrobromid. Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Leicht löslich in Wasser. — Citrat $C_{17}H_{27}O_2N+C_6H_6O_7$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 105—106° (EI., D. R. P. 224108). Leicht löslich in Wasser und Aceton, ziemlich schwer in Essigester und Benzol.

Kohlensäure-thymylester-chlorid, Chlorameisensäurethymylester $C_{11}H_{13}O_2Cl = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot COCl \ (S. 538)$. B. Aus Thymol und Phosgen bei Gegenwart von Chinolin in Benzol (Einhorn, Rothlauf, A. 382, 255) oder bei Gegenwart von Na_2CO_3 in Toluol (Merce, D. R. P. 251805; C. 1912 II, 1503; Frdl. 11, 84). — Kp_{10} : 106° (M.); Kp_{25} : 122—124° (EI., R.).

[a-Brom-isovaleryl]-carbamidsäure-thymylester $C_{10}H_{22}O_3NBr=(CH_3)_3CH\cdot C_0H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus Carbamidsäurethymylester und a-Bromisovalerylbromid in Gegenwart von Dimethylanilin bei 70—80° (J. D. RIEDEL, D. R. P. 263018; C. 1913 II, 729; Frdl. 11, 944). — F: 137°. Schwer löslich in Åther.

Thymoxyessigsäure $C_{12}H_{16}O_3 = (CH_3)_2CH \cdot C_4H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (S. 538). Spaltung durch KOH bei 275°: F. Fischer, Gluud, C. 1919 IV, 1052. Gibt mit Mercuriscetat

in heißem Wasser das Anhydrid der Hydroxymercuri-thymoxyessigsäure (Syst. No. 2350) (BAYER & Co., D. R. P. 261229; C. 1913 II, 193; Frdl. 11, 1105).

Isovaleryloxyessigsäure - thymylester , Isovalerylglykolsäure - thymylester $C_{17}H_{24}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_6 \cdot CH(CH_3)_3$. B. Durch Erhitzen von Chloresigsäurethymylester mit isovaleriansaurem Natrium (J. D. RIEDEL, D. R. P. 260471; C. 1913 II, 106; Frdl. 11, 944). — Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₉: 207—209°. D: 1,037.

[β -Diäthylamino-äthyl]-thymyl-äther $C_{10}H_{27}ON = (CH_2)_3CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_6)_3 \cdot B$. Aus [β -Diäthylamino-äthyl]-thymyl-carbonat durch Destillation unter vermindertem Druck (Einhorn, Rothlauf, A. 382, 256; El., D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1090). — Öl. — Citrat $C_{10}H_{27}ON + C_6H_6O_7$. Prismen (aus absol. Alkohol). F: 142—143°. Leicht löslich in Wasser, ziemlich löslich in Aceton und Essigester, schwer löslich in Benzol.

 β -Oxy-a-thymoxy- γ -dimethylamino-propan $C_{15}H_{25}O_2N = (CH_2)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3)$. O·CH₂·CH(OH)·CH₂·N(CH₃)₂. B. Aus dem Thymyläther des Glycids durch Einw. von Dimethylamin (FOURNEAU, C. 1910 I, 1134; POULENC FRÈRES, FOURNEAU, D. R. P. 228205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173). — Erstarrt beim Abkühlen. Kp₁₁: 177°.

Jodmethylat $C_{16}H_{36}O_{3}NI = (CH_{3})_{5}CH \cdot C_{6}H_{3}(CH_{3}) \cdot O \cdot CH_{4} \cdot CH(OH) \cdot CH_{2} \cdot N(CH_{3})_{3}I$. Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 160° (FOURNEAU, C. 1910 I, 1134; POULENC FRÈRES, FOURNEAU, D. R. P. 228205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173).

Schwefligsäuredithymylester, Dithymylsulfit $C_{20}H_{26}O_3S = [(CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O]_2SO$. B. Aus Thymol und $SOCl_2$ bei Gegenwart von Pyridin in CS_2 (Richter, B. 49, 2342). — Ölig. — Sehr beständig gegen Wasser und Alkalien. Gibt mit konz. Schwefelsäure ein gemischtes Sulfat aus Orthoschwefligsäuretrithymylester und Orthoschwefligsäuredithymylester (s. u.) (R., A. 416, 301).

Orthoschwefligsäuretrithymylester, Trithymylorthoschweflige Säure $C_{20}H_{40}O_4S = [(CH_3)_4CH \cdot C_4H_3(CH_3) \cdot O]_3S \cdot OH$ und salzartige Derivate vom Typus $[(CH_3)_4CH \cdot C_4H_3(CH_2) \cdot O]_3S \cdot Ac$. B. Man löst das gemischte Sulfat aus Orthoschwefligsäuretrithymylester und Orthoschwefligsäuredithymylester (s. u.) in warmer Kalilauge, verdünnt mit Wasser und setzt eine wäßr. Lösung von Pyridin und Pyridinhydrochlorid zu (RICHTER, A. 416, 301). — Amorphes Pulver. F: 274—275° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und heißem Alkohol. — $C_{30}H_{39}O_3S \cdot Cl$. Amorph. Färbt sich bei 295—300° dunkel, ohne zu schmelzen. Nur in Alkalien löslich. — $C_{20}H_{39}O_3S \cdot Br$. Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 330° bis 340°, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol. Leicht löslich in Alkalien unter Zersetzung. — $C_{30}H_{39}O_3S \cdot I$. Krystalle (aus verd. Alkohol). In Alkohol leichter löslich als das Bromid. — $(C_{30}H_{39}O_3S)_3S \cdot I$. Amorph. F: 280—281° (Zers.). Unlöslich in Wasser, Alkohol und Essigsäure. — $C_{30}H_{39}O_3S \cdot NO_3$. Tafeln (aus Alkohol). Schwärzt sich bei 285—290°, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol.

Gemischtes Sulfat aus Orthoschwefligsäuretrithymylester und Orthoschwefligsäuredithymylester $C_{50}H_{50}O_{10}S_3 = [(CH_3)_2CH \cdot C_5H_3(CH_3) \cdot O]_3S \cdot O \cdot SO_2 \cdot O \cdot S(OH)[O \cdot C_5H_3(CH_3) \cdot CH(CH_3)_3]_3$. B. Durch Lösen von Dithymylsulfit in konz. Schwefelsäure und Eingießen in Wasser (R., A. 416, 301). Amorphes Pulver (aus Alkohol + Äther). F: 232° unter Schwarzfärbung. Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in Alkohol und Aceton; löslich in Essigsäure und Alkalien unter Zersetzung, unlöslich in Ammoniak. Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure eine violette Färbung.

6-Chlor-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 6-Chlor-3-oxy-p-cymol, 4-Chlor-thymol C₁₀H₁₅OCl = (CH₃)₂CH·C₆H₂Cl(CH₃)·OH (S. 539). B. Aus Thymol und Chlor in Eisessig (ROBERTSON, BRISCOE, Soc. 101, 1968). — F: 58°. — Einw. von Brom in Eisessig: R., B., Soc. 101, 1966, 1971. Liefert mit Salpetersäure in Eisessig unterhalb 20° 4-Nitro-thymol und ein öliges Gemisch von 2-Chlor-4-nitro-thymol und 2.4-Dinitro-thymol; bei Behandlung der Lösung von 4-Chlor-thymol in Ather mit 25°/cjger Salpetersäure oder der Lösung in Petroläther mit salpetriger Säure erhält man 2-Chlor-4-nitro-thymol. Durch Einw. von NO₃ in Chloroform bei —20° entsteht 6-Chlor-2.5.6-trinitro-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(3).

2.6 - Dichlor - 3 - oxy - 1 - methyl - 4 - isopropyl-benzol, 2.6 - Dichlor - 8 - oxy - p-cymol, 2.4 - Dichlor - thymol $C_{10}H_{12}OCl_3=(CH_3)_3CH\cdot C_4HCl_3(CH_3)\cdot OH$ (8.540). B. Aus 2.6.6 - Trichlor 1 - methyl 4 - isopropyl-cyclohexadien - (1.4) - on - (3) durch Behandeln mit KI in Eisessig (Crowther, Mc Combie, Soc. 103, 544). — Gelbliches Öl. Kp, 1: 135°. — Wird durch Luft und Licht allmählich dunkel gefärbt. Geht bei der Einw. von Chlor wieder in 2.6.6 - Trichlor 1 - methyl 4 - isopropyl-cyclohexadien - (1.4) - on - (3) über.

2.6 - Dichlor-3-methoxy-1-methyl-4-isopropyl - benzol, 2.6 - Dichlor-8-methoxy-p-cymol $C_{11}H_{14}OCl_2=(CH_3)_3CH\cdot C_4HCl_2(CH_3)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 2.4-Dichlor-thymol und Dimethylsulfat (Crowther, Mc Combie, Noc. 103, 544). — Gelbes Öl. Kp₁₂: 129°.

- x.x.x-Trichlor-thymol $C_{10}H_{11}OCl_2=C_{10}H_{10}Cl_3\cdot OH$ (S. 540). Vgl. 2.6.6-Trichlor-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(3), Syst. No. 620.
- x.x.x.x-Pentachlor-thymol $C_{10}H_{\bullet}OCl_{\delta} = C_{10}H_{\delta}Cl_{\delta} \cdot OH$ (S. 540). Vgl. 2.5.6.6-Tetrachlor-1-methyl-4-[a-chlor-isopropyl]-cyclohexadien-(1.4)-on-(3), Syst. No. 620.
- 6-Brom-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 6-Brom-3-oxy-p-cymol, 4-Brom-thymol C₁₀H₁₂OBr = (CH₃)₄CH·C₆H₂Br(CH₃)·OH (S. 540). Einw. von Chlor in Eisessig: ROBERTSON, BRISCOE, Soc. 101, 1966, 1972. Gibt mit NO₂ in Chloroform bei —20° 4-Nitrothymol (R., B., Soc. 101, 1970).
- 6-Brom-3-methoxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 6-Brom-3-methoxy-p-cymol $C_{11}H_{15}OBr = (CH_3)_*CH \cdot C_6H_*Br(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$ (S. 540). B. Aus Methylthymyläther und Brom in Eisessig (Geignard, Bellet, Courtot, A. ch. [9] 4, 48). Gelbliche Flüssigkeit. Kp₈: 129—130°.
- 2.6.4¹.4º.4º·-Hexabrom -3 oxy -1 methyl 4 isopropyl benzol, 2.6 Dibrom 3 oxy -1 methyl 4 $[a,\beta,\beta,\beta']$ tetrabrom isopropyl] benzol, Hexabromthymol $C_{10}H_8OBr_8 = (CH_8Dr)(CHBr_8)CBr \cdot C_6HBr_2(CH_3) \cdot OH$. Ist die im Hptw.~(S.~541) mit der Formel $(CH_8)(CHBr_8)CBr \cdot C_8Br_3(CH_3) \cdot OH$ aufgeführte Verbindung; zur Konstitution vgl. Fries, A.~372, 205. B.~Aus Thymol und Brom in Chloroform bei 60—70° (F., A.~372, 216). F: 152°. {Wird durch wasserhaltige Reagenzien . . . in Pentabromdehydrothymol . . . verwandelt (B., S.}; F., A.~372, 216). Liefert mit fein verteiltem Kupfer in Ather a.y-Dibrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen (F., Gross-Selbeck, Wicke, A.~402, 290.) Gibt mit Methanol bei 100° a.a-Dibrom-y-methoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen (Syst. No. 560a) und wenig 2.5.7-Tribrom-2-methoxy-6-methyl-3-methylen-cumaran (Syst. No. 2464) (F., A.~372, 212, 219; vgl. F., Gr.-S., W., A.~402, 263).
- 6-Jod-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 6-Jod-3-oxy-p-cymol, 4-Jod-thymol $C_{10}H_{13}OI=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_2I(CH_3)\cdot OH$ (S. 541). B. Man tragt Jod-Kaliumjodid-Lösung bei Wasserbadtemperatur in eine mit starkem Ammoniak versetzte Lösung von Thymol in verd. Natronlauge ein (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 444).
- 6-Nitro-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 6-Nitro-3-oxy-p-cymol, 4-Nitro-thymol C₁₀H₁₃O₃N = (CH₃)₂CH·C₆H₂(NO₂)(CH₃)·OH (S. 542). B. Über Bildung durch Sulfurieren von Thymol und Behandeln der wäßr. Lösung der Sulfonsäure mit Stickoxyden vgl. Datta, Varma, Am. Soc. 41, 2042. Neben anderen Verbindungen beim Nitrieren von 4-Chlor-thymol in Eisessig mit verd. Salpetersäure unterhalb 20° (Robertson, Briscoe, Soc. 101, 1968). Durch Einw. von Phenylhydrazin-nitrat in Äther auf Thymochinon in Chloroform (Charrier, G. 45 I, 523). F: 140° (R., B.), 140—142° (CH.).
- 2-Chlor-6-nitro-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Chlor-6-nitro-3-oxy-p-cymol, 2-Chlor-4-nitro-thymol $C_{10}H_{12}O_3NCl=(CH_3)_2CH\cdot C_6HCl(NO_3)(CH_3)\cdot OH~(S.542).~B.$ Aus 4-Chlor-thymol bei der Einw. von Salpetersäure in Eisessig, von 25% jeer Salpetersäure auf die Lösung in Äther oder von salpetriger Säure auf die Lösung in Petroläther (Robertson, Briscoe, Soc. 101, 1969). F: 116%.
- Äthyläther des 2.4-Dinitro-thymols $C_{12}H_{16}O_8N_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H(NO_2)_2(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 543).
 - S. 543, Zeile 31 v. o. statt ,,2.6-Dinitro-thymols" lies ,,2.4-Dinitro-thymols".
- 26. 4¹-Oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4¹-Oxy-p-cymol. Dimethyl-p-tolyl-carbinol, β -Oxy- β -p-tolyl-propan $C_{10}H_{14}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$ (S. 544). B. Aus Methyl-p-tolyl-keton und Methylmagnesiumjodid (SMIRNOW, Ж. 41, 1374; C. 1910 I, 740; SABATIER, MURAT, C. r. 156, 185; A. ch. [9] 4, 272) oder aus Aceton und p-Tolylmagnesiumbromid (Sa., M.). Stark riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 109°; D[∞]₁: 0,9769; D[∞]₁: 1,5162 (Sm.). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 150° zu 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexan reduziert (Sm.). Liefert beim Leiten der Dämpfe über ThO₂ bei 350° 1-Methyl-4-isopropenyl-benzol (Sa., M.).
- 2.6-Dinitro-4¹-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol(?), 2.6-Dinitro-4¹-oxy-p-cymol (?) $C_{10}H_{12}O_5N_2 = CH_3 \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH(?)$. B. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) auf p-Cymol bei tiefer Temperatur (ASCHAN, C. 1919 I, 227). Prismen oder Tafeln. F: 90° bis 91°
- 27. S-Oxy-1.3-diāthyl-benzol, 3.5-Diāthyl-phenol $C_{10}H_{14}O=(C_2H_5)_3C_6H_3\cdot OH$ (S. 545). Liefert bei der Öxydation mit 30% igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig 2.6-Diāthyl-benzochinon (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1663). Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 160—170% 1.3-Diāthyl-cyclohexanol-(5) (H., B., Soc. 99, 2162). Liefert mit salpetriger Saure 2.6-Diāthyl-benzochinon-oxim-(1) (H., B., Soc. 97, 1664).

28. 3-Oxy-1.5-dimethyl-2-dthyl-benzol, 3.5-Dimethyl-2-dthyl-phenol C₁₉H₁₄O = (CH₃)₂C₄H₄(C₂H₅)·OH. B. Aus 6-Oxy-2.4-dimethyl-acetophenon beim Kochen mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Auwers, Borscher, B. 48, 1724). — Nadeln (aus Petroläther). F: 80—81°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in heißem Wasser. — Gibt mit FeCl₂ eine grünliche Färbung.

Methyläther $C_{11}H_{16}O = (CH_3)_2C_6H_3(C_2H_5)\cdot O\cdot CH_3$. Kp_{10} : 110° (v. Av., B., B. 48, 4795)

- 29. 21-Oxy-1.5-dimethyl-2-dthyl-benzol, Methyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-carbinol C₁₀H₁₆O = (CH₂),C₂H₃·CH(OH)·CH₃ (S. 546). B. Aus 21-Amino-1.5-dimethyl-2-athyl-benzol durch Behandlung mit NaNO₃ und verd. Essigsäure und Verseifung des entstandenen Acetats mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (ISHIZAKA, B. 47, 2461). Kp₁₄: 124—125°.
- 30. 5° Oxy 1.3 dimethyl 5 dihyl benzol, 3.5 Dimethyl phendthyl alkohol $C_{10}H_{14}O = (CH_2)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Durch Reduktion von 3.5-Dimethylphenylessigsäure-äthylester mit Natrium und Alkohol (Carré, C. r. 151, 151; Bl. [4] 7, 845). Flüssigkeit von schwachem Rosengeruch. Kp_{15} : 134—135°. Das Phenylurethan schmilzt bei 99°.
- Acetat $C_{12}H_{16}O_{2} = (CH_{3})_{2}C_{6}H_{3} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot C \cdot CO \cdot CH_{3}$. Kp₁₃: 138—139° (C., *C. r.* 151, 151; *Bl.* [4] 7, 845).
- 31. 5-Oxy-1.2.3.4-tetramethyl-benzol, 2.3.4.5-Tetramethyl-phenol 1) $C_{10}H_{14}O=(CH_3)_4C_6H\cdot OH$ (S. 546). B. Neben anderen Verbindungen bei der Umsetzung von p-Xylochinon mit Methylmagnesiumjodid (BAMBERGER, BLANGEY, A. 384, 307). F: 82,5—83,5°. Sehr wenig löslich in Wasser. Mit Wasserdampf flüchtig. Gibt in wäßr. Lösung mit FeCl₂ eine weißlichgelbe Trübung.
- 32. 21-Oxy-1.2.3.5-tetramethyl-benzol, 2.4.6-Trimethyl-benzylalkohol, Mesitylcarbinol C₁₀H₁₄O = (CH₃)₃C₄H₃·CH₃·OH. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Polyoxymethylen auf Mesitylmagnesiumbromid (CARRÉ, C. r. 151, 150; Bl. [4] 7, 842). Durch Einw. von alkoh. Natronlauge auf 21-Brom-1.2.3.5-tetramethylbenzol (C.). Nadeln. F: 88—89°. Kp₁₅: 140—141°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Wird durch alkal. MKnO₄-Lösung zu Benzol-tetracarbonsäure-(1.2.3.5) oxydiert. Das Phenylurethan schmilzt bei 124—125°.
- Bis-[2.4.6-trimethyl-bensyl]-äther $C_{20}H_{26}O = (CH_2)_2C_8H_3 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_8H_3(CH_2)_3$. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Polyoxymethylen auf Mesitylmagnesiumbromid (CARRÉ, C. r. 151, 151; Bl. [4] 7, 843). Nadeln (aus Alkohol). F: 148°. Ziemlich löslich in heißem, fast unlöslich in kaltem Alkohol. Gibt mit HBr in Eisessig bei 100° 2¹-Brom-1.2.3.5-tetramethyl-benzol.
- 33. Alkohol C₁₀H₁₄O aus Steinkohle. B. Neben anderen Verbindungen bei der Destillation der Fettkohle von Montrambert unter vermindertem Druck (Plotet, Kaiser, Labouchère, C. r. 165, 114; P., A. ch. [9] 10, 279). Kp: 213—215°. D₁°: 0,9884. Unlöslich in Alkalien. Verändert sich, namentlich bei Luftzutritt, ziemlich rasch.

Acetat $C_{19}H_{16}O_2 = C_{10}H_{19} \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. Kp: 226—229°; D_i^m : 1,0010 (P., K., L., C. r. 165, 114; P., A. ch. [9] 10, 280).

6. Oxy-Verbindungen $C_{11}H_{16}O$.

1. I*-Oxy-1-n-amyl-benzol, s-Phenyl-n-amylalkohol, s-Oxy-a-phenyl-pentan C₁₁H_{1e}O = C_cH_s·(CH_s)_c·CH_s·OH. B. Aus δ-Phenyl-butylmagnesiumbromid und Polyoxymethylen (v. Braun, B. 44, 2872). Aus dem Acetat (s. u.) durch Verseifen mit alkoh. Kalilauge (v. B.). Durch Reduktion von δ-Phenyl-n-valeriansäureäthylester mit Natrium und Alkohol (v. B., Deutsch, B. 45, 2178). — Nach Citronen riechende Flüssigkeit. Kp_{so}: 155°.

Phenyläther $C_{17}H_{20}O=C_6H_5\cdot [CH_2]_4\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_5$. B. Aus [s-Chlor-n-amyl]-benzol und Natriumphenolat in siedendem Alkohol (v. Braun, B. 48, 2851). — Dickflüssig. Kp₁₄: 198°.

Acetat $C_{13}H_{18}O_2 = C_eH_5 \cdot [CH_2]_e \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von [e-Chlorn-amyl]-benzol mit Kaliumacetat und Eisessig (v. Braun, B. 44, 2873). — Kp₁₂: 155°.

e-Phenyl-n-amylnitrit $C_{11}H_{18}O_2N=C_0H_5\cdot [CH_2]_4\cdot CH_2\cdot O\cdot NO.$ B. Neben [e-Nitron-amyl]-benzol aus [e-Jod-n-amyl]-benzol und AgNO₂ in Ather (v. Braun, Kruber, B. 45, 399). — Kp₁₀: 130—135°.

Die in der Literatur übliche Beseichnung dieser Verbindung als "Prehnitenol" ist nicht mehr zweckmäßig, nachdem die Prehnitsäure sich als Bensol-tetracarbonsäure-(1.2.3.5) erwiesen hat.

- ϵ -Phenyl-n-amylmercaptan $C_{11}H_{16}S=C_{\epsilon}H_{\epsilon}\cdot [CH_{2}]_{\epsilon}\cdot CH_{2}\cdot SH.$ B. Durch Erwärmen von Dithiocarbamidsäure- $[\epsilon$ -phenyl-n-amyl-ester] (s. u.) mit Natronlauge (v. Braun, B. 45, 1566). $Kp_{10}:132$ — 134° . Riecht widerwärtig und verursacht Kopfschmerzen und Übelkeit.
- Dithiocarbamidsäure-[ϵ -phenyl-n-amylester] $C_{12}H_{17}NS_2 = C_{\epsilon}H_{\epsilon} \cdot [CH_2]_{\epsilon} \cdot CH_2 \cdot S \cdot CS \cdot NH_2$. B. Aus [ϵ -Brom-n-amyl]-benzol und dithiocarbamidsaurem Ammonium (v. Braun, B. 45, 1566). Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 75°.
- 2. [a-Oxy-a-methyl-butyl]-benzol, Methyl-propyl-phenyl-carbinol, β -Oxy- β -phenyl-pentan $C_{11}H_{14}O=C_0H_{\delta}\cdot C(CH_{\delta})(OH)\cdot CH_{\delta}\cdot CH_{\delta}\cdot CH_{\delta}$.
- β-Äthoxy-β-phenyl-pentan $C_{13}H_{20}O = C_6H_5 \cdot C(CH_3)(O \cdot C_3H_5) \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3$. B. Aus Acetophenondiäthylacetal und Propylmagnesiumbromid bei 80—90° (Späth, M. 35, 332). Kp₁₂: 92—93°.
- 3. $[a-Oxy-\beta-methyl-butyl]-benzol,$ sek. Butyl-phenyl-carbinol, $a-Oxy-\beta-methyl-a-phenyl-butan$ $C_{11}H_{16}O=C_{0}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot CH(CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}$. B. Aus ω -Methyl- ω -āthyl-acetophenon durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Dumesnil, A. ch. [9] 8, 78). Kp₁₃: 120°. Unlöslich in Wasser, mischbar mit organischen Lösungsmitteln.
- Acetat $C_{18}H_{18}O_3=C_0H_3\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3$
- 4. $[\beta\text{-}Oxy-\beta\text{-}methyl\text{-}butyl]\text{-}benzol$, Methyl-äthyl-benzyl-carbinol, $\beta\text{-}Oxy-\beta\text{-}methyl\text{-}a\text{-}phenyl\text{-}butan}$ $C_{11}H_{16}O=C_6H_5\cdot CH_6\cdot C(CH_6)\cdot (OH)\cdot CH_6\cdot CH_3\cdot (S.~547)$. B. Zur Bildung aus Benzylmagnesiumchlorid und Methyläthylketon vgl. Davies, Kipping, Soc.~99,~298. Kp_{747} : 215—225° (unter Abspaltung von Wasser).
- 5. 4-Oxy-1-isoamyl-benzol, p-Isoamyl-phenol $C_{11}H_{16}O=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C_6H_4\cdot OH$.
- 4-Methoxy-1-isoamyl-benzol $C_{12}H_{18}O=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 4-Methoxy-benzylbromid und Isobutylmagnesiumbromid (SFATH, M. 34, 2005). Kp₁₈: 126—127°.
- 6. I¹-Oxy-1-isoamyl-benzol, Isobutyl-phenyl-carbinol, δ -Oxy- β -methyl- δ -phenyl-butan $C_{11}H_{16}O=C_{6}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot CH_{2}\cdot CH(CH_{3})_{2}$ (S. 548).
 - S. 548, Z. 16 v. o. statt ,,magnesiumchlorid" lies ,,magnesiumbromid".
- 7. 1^3 -Oxy-1-isoamyl-benzol, Dimethyl- β -phenāthyl-carbinol, β -Oxy- β -methyl- δ -phenyl-butan $C_{11}H_{16}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(CH_3)\cdot OH$ (S. 548). B. Bei der Reduktion von Dimethyl-phenylacetylenyl-carbinol mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Salkind, M. 47, 2049; C. 1916 II, 384). Erstarrt in Eis-Kochsalz-Gemisch nicht. Kp₃₈: 144°. D;: 0,9778; $D_1^{30.7}$: 0,9626. $n_1^{30.7}$: 1,5077. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- Acetat $C_{13}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp_{17} : 131°; D_7^{o} : 0,9987; $D_7^{o,7}$: 0,9831; $n_7^{o,7}$: 1,4882 (Salkind, Ж. 47, 2050; C. 1916 II, 384).
- 8. 14-Oxy-1-isoamyl-benzol, β -Methyl- δ -phenyl-butylalkohol, α -Oxy- β -methyl- δ -phenyl-butan $C_{11}H_{16}O=C_{5}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot OH$. B. Aus α -Methyl- γ -phenyl-buttersäureäthylester durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (v. Braun, Kirschbaum, B. 47, 264). Kp₁₈: 145—148°. D*: 0,9719.
- 9. [a-Oxy-a-dthyl-propyl]-benzol, Didthyl-phenyl-carbinol, $\gamma-Oxy-\gamma-phenyl-pentan$ $C_{11}H_{16}O=C_{6}H_{5}\cdot C(C_{2}H_{5})_{1}\cdot OH$ (S. 548). B. Aus Methylbenzoat und Athylmagnesiumjodid (Oddo, G. 41 I, 290). Kp_{150} : 159—161°.
- 10. 4-Oxy-1-tert.-amyl-benzol, 4-tert.-Amyl-phenol $C_{11}H_{16}O=CH_3\cdot CH_3\cdot CCH_3\cdot
- Carbamidsäure-[4-tert.-amyl-phenylester] $C_{12}H_{17}O_2N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CH_2)_2 \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus 4-tert.-Amyl-phenol durch Umsetzung mit Phosgen und Dimethylanilin in Benzol und Behandlung des entstandenen Chlorameisensäureesters mit wäßr. Ammoniak (BAYER & Co., D. R. P. 296889; C. 1917 I, 714; Frdl. 13, 780). Krystalle (aus Petroläther). F: 73—74°. Leicht löslich in Alkohol; Äther und Benzol, schwer in Wasser.
- 11. $[a-Oxy-a.\beta-dimethyl-propyl]-benzol, Methyl-isopropyl-phenyl-carbinol, <math>\gamma-Oxy-\beta-methyl-\gamma-phenyl-butan$ $C_{11}H_{16}O=C_6H_5\cdot C(CH_3)(OH)\cdot CH(CH_3)_2$ (S. 549). B. Aus Isopropylmagnesiumbromid und Acetophenon (Auwers, Eisenlohr, J. pr. [2] 82, 93). Kp₂₄: 118°. Gibt beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure $a.\beta.\beta$ -Trimethyl-styrol.

- 12. [β-Oxy-a.β-dimethyl-propyl]-benzol, Dimethyl-a-phenäthyl-carbinol, β-Oxy-β-methyl-γ-phenyl-butan C₁₁H₁₆O = C₆H₅·CH(CH₃)·C(CH₃)·CH. B. Aus a-Phenäthyl-magnesiumbromid und Aceton bei —20° (LEPIN, Ж. 44, 1185; C. 1912 II, 2081). Dickflüssig. Kp.,: 105—107°. D^o₄: 0,9954; D^o₄: 0,9794. n^o₅: 1,5193. Durch Sättigen mit HBr unter Kühlung, längeres Aufbewahren des Gemisches, Erwärmen auf 50—60° und Destillation unter vermindertem Druck erhält man a.β.β-Trimethyl-typol, β-Brom-β-methyl-γ-phenyl-butan und andere Produkte.
- 4-Oxy-1-[β.β-dimethyl-propyl]-benzol C₁₁H₁₆O = (CH₃)₃C·CH₂·C₆H₄·OH.
 4-Methoxy-1-[β.β-dimethyl-propyl]-benzol C₁₂H₁₆O = (CH₃)₃C·CH₂·C₆H₄·O·CH₃.
 B. Aus p-Methoxy-benzylbromid und tert.-Butylmagnesiumchlorid, neben anderen Verbindungen (Späth, M. 34, 2005). Kp₂: 103—104°.
- 14. fa Oxy β.β dimethyl propyl] benzol, tert. Butyl phenyl carbinol, a-Oxy β.β dimethyl a-phenyl propan C₁₁H₁₆O = C₆H₅·CH(OH)·C(CH₃)₃. B. Aus tert. Butylmagnesiumchlorid und Benzaldehyd bei —20° (Lepin, Ж. 44, 1176; C. 1912 II, 2081). Aus tert. Butyl-phenyl-keton durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Lucas, C. r. 150, 1061) oder durch Einw. von Propylmagnesiumjodid oder Isopropylmagnesiumjodid (Lu.; Ramart-Lucas, A. ch. [8] 30, 361, 363). Scharf riechende Nadeln. F: 45° (Le.), ca. 40° (R.-Lu.). Kp₈: 98—105° (Le.); Kp₁₆: 114—116° (R.-Lu.). Leicht sublimierbar, mit Wasserdampf flüchtig (Le.). Liefert mit HBr bei 0° a-Brom-β.β-dimethyl-α-phenyl-propan (Le.). Das Phenylurethan schmilzt bei 108—109° (R.-Lu.).
- 15. $[\gamma-Oxy-\beta.\beta-dimethyl-propyl]-benzol$, $\beta.\beta-Dimethyl-\gamma-phenyl-propyl-alkohol$, $\gamma-Oxy-\beta.\beta-dimethyl-a-phenyl-propan$ $C_{11}H_{16}O=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CH_{5}\cdot OH$. B. Durch Reduktion von a.a-Dimethyl- β -phenyl-propionsäureamid mit Natrium und Alkohol, neben wenig $\beta.\beta$ -Dimethyl- γ -phenyl-propylamin (Haller, Bauer, A.ch. [9] 9, 15). Angenehm riechende Nadeln. F: 34—35°. $Kp_{14,5}$: 125—126°. Das Phenyl-urethan schmilzt bei 53—54° (H., B., A.ch. [9] 9, 18).

Formiat $C_{19}H_{16}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CH_{2}\cdot O\cdot CHO$. Kp_{15} : 130—131° (Haller, Bauer, A. ch. [9] 9, 18).

- Acetat $C_{13}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp_{19} : 136° (Haller, Bauer, A. ch. [9] 9, 19).
- 16. 1-Methyl-4-[a-oxy-a-methyl-propyl]-benzol, Methyl-athyl-p-tolyl-carbinol, β -Oxy- β -p-tolyl-butan $C_{11}H_{16}O = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus p-Tolylmagnesiumbromid und Methyläthylketon (Rupe, Bürgin, B. 44, 1219). Flüssigkeit von aromatischem Geruch und süßem Geschmack. Kp₁₀: 108,5—109°. Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid das monomere, beim Schütteln mit 85—95°/ $_{0}$ iger Ameisensäure das dimere β - $_{1}$ -Tolyl- β -butylen.

Methyläther $C_{18}H_{18}O = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot C(CH_3)(O \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Neben β -p-Tolyl β -butylen beim Kochen von β -Chlor- β -p-tolyl-butan mit methylalkoholischer Kalilauge (R., B., B. 44, 1221). — Kp₁₀: 102,5—103,5°.

- 17. 6-Oxy-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol, 2-Methyl-4-tert.-butyl-phenol $C_{11}H_{16}O=(CH_8)_3C\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$ (S. 550). Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel unterhalb 160° 1-Methyl-3-tert.-butyl-cyclohexanol-(6) (Darzens, Rost, C. r. 152, 608).
- 18. 5-Oxy-1.2-dimethyl-4-isopropyl-benzol. 4.5-Dimethyl-2-isopropyl-phenol, 4-Methyl-thymol $C_{11}H_{16}O=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(CH_3)_2\cdot OH$. B. Aus p-Thymotinaldehyd durch Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Clemmensen, B. 47, 62). Rhomboeder (aus Petroläther). F: 70°. Kp₇₄₈: 250—250,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, ziemlich leicht in siedendem Petroläther.
- 19. 1.1.3 Trimethyl 5 acetylenyl cyclohexen (3) ol (5) $C_{11}H_{16}O = H_{2}C < \frac{C(CH_{3}) \cdot CH}{C(CH_{2})_{2} \cdot CH_{2}} > C(OH) \cdot C \cdot CH$. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Acetylen-natrium auf Aceton bei -15° (Hess, Munderloh, B. 51, 383). Scharf riechendes gelbliches Öl. Kp₁₂: 115—116°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer in Wasser.
- 20. $6-Oxy-1.2.3.4.5-pentamethyl-benzol, Pentamethylphenol <math>C_{11}H_{16}O=(CH_3)_5C_6\cdot OH\ (S.551)$. B. (Durch Diazotieren... (Hofmann, B. 18, 1826); Dimeoth, Leichtlin, Friedemann, B. 50, 1543). 1 Liter siedendes Wasser löst ca. 1,5 g Pentamethylphenol. 1250 cm³ 0,8 n-Kalilauge lösen bei Zimmertemperatur ca. 5 g, bei Siedetemperatur ca. 12 g. Beim Abkühlen der heißen alkal. Lösung oder beim Zusatz von Säure, festem Kaliumchlorid oder festem Kali zur kalten alkalischen Lösung scheidet sich freies Pentamethylphenol aus. Gibt mit Benzoldiazoniumhydroxyd O-Benzolazo-pentamethylphenol $C_4H_5\cdot N:N\cdot O\cdot$

- $C_6(CH_3)_5$ (s. bei Diazobenzol, Syst. No. 2193); reagiert analog mit 1-Acetamino-benzoldiazoniumhydroxyd-(4) und mit 1-Benzamino-naphthalin-diazoniumhydroxyd-(4).
- 21. Alkohol C₁₁H₁₆O aus Steinkohle. B. Bei der Destillation der Fettkohle von Montrambert unter vermindertem Druck, neben anderen Verbindungen (PICTET, KAISER, LABOUCHÈRE, C. r. 165, 114; P., A. ch. [9] 10, 280). Kp: 226—228°. D₁₀°: 0,9840. Unlöslich in Alkalien. Verändert sich, namentlich an der Luft, ziemlich rasch.

Acetat $C_{13}H_{18}O_2 = C_{11}H_{15} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp: 240—244°; D_i^{50} : 0,9974 (P., K., L., C. r. 165, 114; P., A. ch. [9] 10, 280).

7. Oxy-Verbindungen $C_{12}H_{18}O$.

1. 1°-Oxy-1-n-hexyl-benzol, ζ -Phenyl-n-hexylalkohol, ζ -Oxy-a-phenyl-hexan $C_{12}H_{18}O=C_{\epsilon}H_{5}\cdot [CH_{2}]_{5}\cdot CH_{2}\cdot OH$. B. Bei der Reduktion von ϵ -Phenyl-n-capronsäureäthylester mit Natrium und Alkohol (v. Braun, B. 44, 2876). — Flüssigkeit von schwachem, nicht besonders angenehmem Geruch. Kp₁₃: 160—161°.

Methyläther $C_{13}H_{20}O=C_6H_5\cdot [CH_2]_5\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus ϵ -Phenyl-n-amylmagnesiumbromid und Chlordimethyläther (v. Braun, Deutsch, B. 45, 2177). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₃: 140°.

Acetat $C_{14}H_{20}O_2 = C_8H_5 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus [ζ -Chlor-n-hexyl]-benzol durch Umsetzung mit Kaliumacetat und Eisessig (v. Braun, B. 44, 2876). — Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp₁₃: 166—168°.

- ζ -Phenyl-n-hexylnitrit $C_{12}H_{17}O_2N=C_0H_5\cdot [CH_2]_5\cdot CH_2\cdot O\cdot NO.$ B. Neben viel ζ -Nitro-α-phenyl-n-hexan aus ζ -Jod-α-phenyl-hexan durch Einw. von AgNO₂ in Äther (v. Braun, Kruber, B. 45, 400). Kp₁₁: 143—148°.
- 2. [a-Oxy- β -methyl-n-amyl]-benzol, β -Methyl-a-phenyl-n-amylalkohol, a-Oxy- β -methyl-a-phenyl-pentan $C_{12}H_{18}O=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Durch Reduktion von ω -Methyl- ω -propyl-acetophenon mit Natrium und Alkohol (Dumes-Nil, A. ch. [9] 8, 81). Kp₁₂: 126—127°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln.

Acetat $C_{14}H_{20}O_2=C_6H_5\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. Kp_{13} : 136° (D., A. ch. [9] 8, 82). Unlöslich in Wasser, löslich in Benzol und Äther.

- 3. **4-Oxy-1-isohexyl-benzol** $C_{18}H_{18}O = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_4 \cdot OH$.
- 4-Methoxy-1-isohexyl-benzol $C_{13}H_{20}O=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 4-Methoxy-benzylbronid und Isoamylmagnesiumbromid, neben anderen Verbindungen (Sрäth, M. 34, 2005). Kpg: 125—125,5°.
- 4. [ϵ -Oxy- δ -methyl-n-amyl]-benzol, β -Methyl- ϵ -phenyl-n-amylalkohol, a-Oxy- β -methyl- ϵ -phenyl-pentan $C_{12}H_{18}O = C_{e}H_{\delta} \cdot CH_{2} \cdot$
- 5. 4-Oxy-1-[β -āthyl-butyl]-benzol, γ -[4-Oxy-benzyl]-pentan $C_{12}H_{18}O=(C_2H_5)_sCH\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot OH$.
- 4-Methoxy-1-[β-äthyl-butyl]-benzol, γ -[4-Methoxy-benzyl]-pentan $C_{13}H_{p_0}O = (C_2H_5)_2CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 4-Methoxy-benzylbromid und $(C_2H_5)_2CH\cdot MgBr$ (Späth, M. 34, 2006). Schwach, aber eigenartig riechende Flüssigkeit. Kp₂: 124—125°.
- 6. [a-Oxy-a,β,β-trimethyl-propyl]-benzol, Methyl-tert.-butyl-phenyl-carbinol, γ-Oxy-β,β-dimethyl-γ-phenyl-butan C₁₂H₁₈O = C₆H₅·C(CH₃)(OH)·C(CH₃)₃. B. Aus ω.ω.ω-Trimethyl-acetophenon und CH₃·MgI (Lucas, C. r. 150, 1059; A. ch. [8] 30, 353). Aus Pinakolin und C₆H₅·MgBr (R.-L., C. r. 154, 709; A. ch. [8] 30, 356). Erstarrt bis —40° nicht; Kp₁₈: 116—117°; D₁¹⁸: 0,9708; n_α¹⁸: 1,5094; n_α¹⁸: 1,5135; n_α¹⁸: 1,5244; n_γ¹⁸: 1,5314 (R.-L., A. ch. [8] 30, 354). Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig ω.ω.ω-Trimethyl-acetophenon, Acetophenon und Benzoesäure (R.-L., A. ch. [8] 30, 355). Liefert bei längerem Erhitzen unter gewöhnlichem Druck oder beim Kochen mit 1 n-Ameisensäure oder mit Acetylchlorid und Acetanhydrid γ.γ-Dimethyl-β-phenyl-α-butylen, dem vielleicht 1.1.2-Trimethyl-2-phenyl-cyclopropan beigemengt ist (L., C. r. 150, 1059; 152, 1772; R.-L., A. ch. [8] 30, 382). Bildet mit Phenylisocyanat kein Phenylurethan; beim Erwärmen des Reaktionsgemisches entsteht Diphenylharnstoff (R.-L., A. ch. [8] 30, 355).
- 7. 1-Methyl-2-[γ -oxy- β . β -dimethyl-propyl]-benzol, β . β -Dimethyl- γ -o-tolyl-propylalkohol, γ -Oxy- β . β -dimethyl-a-o-tolyl-propan $C_{12}H_{18}O=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch Reduktion von a.a-Dimethyl- β -o-tolyl-propionsäure-

amid mit Natrium und Alkohol, neben etwas $\beta.\beta$ -Dimethyl- γ -o-tolyl-propylamin (Haller, Bauer, C. r. 153, 26; A. ch. [9] 9, 21). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 142—143°.

- 8. $1-Methyl-3-[\gamma-oxy-\beta.\beta-dimethyl-propyl]-benzol,$ $\beta.\beta-Dimethyl-\gamma-m-tolyl-propylalkohol, \gamma-Oxy-\beta.\beta-dimethyl-a-m-tolyl-propan <math>C_{12}H_{16}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_3\cdot OH.$ B. Durch Reduktion von a.a-Dimethyl- β -m-tolyl-propion-săureamid mit Natrium und Alkohol, neben etwas $\beta.\beta$ -Dimethyl- γ -m-tolyl-propylamin (Haller, Bauer, C. 7. 158, 27; A. ch. [9] 9, 22). Kp₁₆: 139—140°.
- 9. 1-Methyl-4- $[\gamma-oxy-\beta.\beta-dimethyl-propyl]$ -benzol, $\beta.\beta$ -Dimethyl- γ -p-tolyl-propylalkohol, γ -Oxy- $\beta.\beta$ -dimethyl-a-p-tolyl-propan $C_{12}H_{16}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot C_6CH_3\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch Reduktion von a.a-Dimethyl- β -p-tolyl-propion-säureamid mit Natrium und Alkohol (Haller, Bauer, C. r. 153, 27; A. ch. [9] 9, 23). Nadeln. F: 37°. Kp₁₅: 141°.
- 10. 2-Oxy-1.3-dipropyl-benzol, 2.6-Dipropyl-phenol $C_{12}H_{18}O=(CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot OH$. B. Aus 2.6-Diallyl-phenol und Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol (Claisen, A. 418, 92). Krystalle. F: 28°. Kp₇₆₄: 256°. Das Phenylurethan schmilzt bei 125°.
- 11. **4-Oxy-1.3-dipropyl-benzol**, **2.4-Dipropyl-phenol** $C_{12}H_{18}O = (CH_3 \cdot CH_2)_a C_6 H_3 \cdot OH$. B. Aus 3.5-Dipropyl-salicylsäure beim Kochen mit Dimethylanilin (Claisen, A. 418, 94). $Kp_{747}: 263^\circ; Kp_{11}: 130^\circ. D_{18}^{18}: 0,9350$. Das Phenylurethan schmilzt bei 131°.
- 12. 2 (oder 4) Oxy 1.3 dimethyl 5 tert. butyl benzol $C_{12}H_{18}O = (CH_3)_8C \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Man schmilzt das Kaliumsalz der 1.3-Dimethyl-5-tert.-butyl-benzolsulfonsäure-(2 oder 4) mit KOH (Darzens, Rost, C. r. 152, 609). F: 75°. Kpg: 107°. Mit Wasserdampf flüchtig. Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei einer 160° nicht übersteigenden Temp. 1.3-Dimethyl-5-tert.-butyl-cyclohexanol-(2 oder 4).
- 13. 3-Oxy-1.5-dimethyl-2.4-diäthyl-benzol, 3.5-Dimethyl-2.6-diäthyl-phenol $C_{12}H_{18}O = (CH_3)_2C_6H(C_9H_3)_2 \cdot OH$. B. Aus 3.5-Dimethyl-2.6-diacetyl-phenol durch Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1727). Nadeln (aus Petroläther). F: 88°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt mit FeCl₃ keine Färbung.

Methyläther $C_{13}H_{90}O=(CH_3)_{9}C_{6}H(C_{2}H_{5})_{9}\cdot O\cdot CH_{3}$. B. Aus 3.5-Dimethyl-2.6-diāthylphenol und Dimethylsulfat (v. Av., B., B. 48, 1727). — Gelbliches Öl. Kp₁₀: 116—118°.

Äthyläther $C_{14}H_{22}O=(CH_3)_2C_6H(C_2H_5)_2\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 3.5-Dimethyl-2.6-diathylphenol, Athyljodid und Natriumäthylat in absol. Alkohol (v. Au., B., B. 48, 1727). — Gelbes Öl. Kp: 254—255°.

8. Oxy-Verbindungen $\mathrm{C}_{13}H_{20}O.$

- 1. 1^1 -Oxy-1-n-heptyl-benzol, a-Phenyl-n-heptylalkohol, n-Hexyl-phenyl-carbinol, a-Oxy-a-phenyl-n-heptan $C_{13}H_{20}O=C_{2}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot [CH_{2}]_{5}\cdot CH_{3}$. B. Aus Önanthol und $C_{6}H_{5}\cdot MgBr$ (Colacicchi, R. A. L. [5] 19 II, 601). Kp: 275°; Kp₄₆: 176°; Kp₂₅: 156°. D: 0,946. n_{5} : 1,501. Liefert beim Kochen mit Jod und rotem Phosphor ein Jodid (Kp₃₈: 140°) und eine hochsiedende, acetylenartig riechende Flüssigkeit. Physiologisches Verhalten: C., R. A. L. [5] 19 II, 604. Das Phenylurethan schmilzt bei 77°.
- 2. 1^7 -Oxy-1-n-heptyl-benzol, η -Phenyl-n-heptylalkohol, η -Oxy-a-phenyl-n-heptan $C_{18}H_{20}O=C_8H_5\cdot [CH_2]_6\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus ζ -Phenyl-önanthsäureäthylester durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (v. Braun, B. 44, 2878). Schwach rosenähnlich riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 170—172°.

Acetat C₁₆H₂₂O₃ = C₆H₅·[CH₂]₆·CH₂·O·CO·CH₃. B. Aus η-Chlor-α-phenyl-heptan durch Einw. von Kaliumacetat und Eisessig (v. Braun, B. 44, 2879). — Flüssigkeit von schwachem, an Weinreben erinnerpdem Geruch. Kp₂₄: 188—190°.

- η -Phenyl-n-heptylnitrit C₁₃H₁₉O₂N = C₆H₅·[CH₂]₆·CH₂·O·NO. B. Neben η -Nitro-α-phenyl-heptan aus η -Jod-α-phenyl-heptan durch Einw. von AgNO₂ in Ather (v. Braun, Kruber, B. 45, 401). Kp₁₈: 164—166°.
- 3. $[\zeta-Oxy-\varepsilon-methyl-n-hexyl]-benzol,$ $\beta-Methyl-\zeta-phenyl-n-hexylalkohol,$ $a-Oxy-\beta-methyl-\zeta-phenyl-hexan$ $C_{13}H_{20}O=C_{0}H_{5}\cdot[CH_{2}]_{4}\cdot CH(CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot OH.$ B. Aus der Magnesiumverbindung des ε -Brom-a-phenyl-hexans und Polyoxymethylen in Äther (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1258) Flüssigkeit von süßlichem, anhaftendem Geruch. Kp₁₃: 160—163°.
- 4. $[a-Oxy-\beta-\ddot{a}thyl-n-amyl]-benzol$, $\beta-\ddot{A}thyl-a-phenyl-n-amylalkohol$, $a-Oxy-\beta-\ddot{a}thyl-a-phenyl-pentan$ $C_{13}H_{30}O=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C$

- B. Aus w-Äthyl-w-propyl-acetophenon durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Dumes-Nil., A. ch. [9] 8, 82). Kp₁₁: 134°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln.
- Acetat $C_{15}H_{22}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_$
- 5. [β -Oxy- β -āthyl-n-amyl]-benzol, Āthyl-propyl-benzyl-carbinol, γ -Oxy- γ -benzyl-hexan $C_{13}H_{20}O=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C(C_{2}H_{5})(OH)\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot B$. Aus Āthyl-propylketon und Benzylchlorid in Gegenwart von Magnesium (Davies, Kipping, Soc. 99, 298). Kp₂₀: 186°.
- 6. [3-Oxy-a.5-dimethyl-n-amyl]-benzol, a.a-Dimethyl-5-phenyl-n-amyl-alkohol. β -Oxy- β -methyl- ϵ -phenyl-hexan $C_{18}H_{20}O=C_{6}H_{5}\cdot CH(CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot OH$. B. Durch Einw. von Aceton auf die Magnesiumverbindung des [γ -Bromsek.-butyl]-benzols (v. Braun, Kirschbaum, B. 52, 1730). Kp₁₁: 135°.
- 7. $[a-Oxy-\beta.\beta-dimethyl-n-amyl]-benzol$, $\beta.\beta-Dimethyl-a-phenyl-n-amyl-alkohol$, $a-Oxy-\beta.\beta-dimethyl-a-phenyl-pentan$ $C_{13}H_{50}O=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Aus $\omega.\omega$ -Dimethyl- ω -propyl-acetophenon durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Haller, Bauer, C.~r.~158,~826). Kp₁₆: 141—142°. Das Phenylurethan schmilzt bei 86°.
- 8. $[e-Oxy-\beta.\delta-dimethyl-n-amyl]-benzol$, $\beta.\delta-Dimethyl-e-phenyl-n-amyl-alkohol$, $e-Oxy-\beta.\delta-dimethyl-a-phenyl-pentan$ $C_{13}H_{20}O=C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH$. B. Aus $a.y\cdot Dimethyl-\delta-phenyl-n-valeriansäureäthylester durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (v. Braun, Kirschbaum, B. 47, 268). Kp₁₇: 156—158°. D₁°: 0,9549.$
- 9. Dipropyl-phenyl-carbinol, δ -Oxy- δ -phenyl-heptan $C_{13}H_{20}O=C_0H_5$. $C(CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3)_3\cdot OH$. B. Aus Butyron und $C_0H_5\cdot MgBr$ (Amouroux, Murat, C. r. 154, 993; C. 1912 II, 103). Flüssigkeit von fadem Geruch. Kp_{26} : 134°. D° : 0,9589; D^{15} : 0,9470. n_D : 1,516. Liefert beim Überleiten über Tonerde bei 300° δ -Phenyl- γ -heptylen.
- Acetat $C_{15}H_{23}O_{3} = C_{6}H_{5} \cdot C(CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3})_{2} \cdot O \cdot CO \cdot CH_{3}$. Kp_{19} : 160° (geringe Zers.); D^{15} : 0,8973 (A., M., C. τ . 154, 993; C. 1912 II, 103).
- 10. Athyl-tert.-butyl-phenyl-carbinol, γ -Oxy- β . β -dimethyl- γ -phenyl-pentan $C_{13}H_{20}O=C_6H_5\cdot C(C_2H_5)(OH)\cdot C(CH_2)_3$. B. Aus tert.-Butyl-phenyl-keton und $C_2H_5\cdot MgI$ (Lucas, C. r. 152, 1773; Ramarr-Lucas, A. ch. [8] 30, 358). In geringer Ausbeute aus Athyl-tert.-butyl-keton und $C_6H_5\cdot MgBr$ (R.-L., C. r. 154, 710; A. ch. [8] 30, 360). Kp₁₁: 115—116°; Kp₁₅: 118—120°; D^m₂: 0,9119; n^m₂₀: 1,5064; n^m₂₀: 1,5105; n^m₂₀: 1,5201 (R.-L., A. ch. [8] 30, 359, 360). Wird bei der Destillation unter Atmosphärendruck oder beim Kochen mit Ameisensäure zum Teil, beim Kochen mit Acetanhydrid und Acetylchlorid vollständig in δ . δ -Dimethyl- γ -phenyl- β -amylen übergeführt (L., C. r. 152, 1773; R.-L., A. ch. [9] 30, 388).
- 11. Diisopropyl-phenyl-carbinol, γ -Oxy- β . δ -dimethyl- γ -phenyl-pentan $C_{13}H_{20}O = C_{6}H_{5} \cdot C(OH_{1}[CH_{(CH_{3})_{2}]_{2}}$. B. Aus Diisopropylketon und $C_{6}H_{5} \cdot MgBr$ (Murat, Amouroux, C. 1914 I, 958; Bl. [4] 15, 160). Schwach gelbliche, zähe Flüssigkeit. Kp₆₀: 155—158°. D°: 0,9755; D°: 0,9602. n_{D} : 1,531. Beim Leiten der Dämpfe über erhitztes ThO₂ entsteht β . δ -Dimethyl- γ -phenyl- β -amylen.

9. Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{22}O$.

- 1. Dipropyl-benzyl-carbinol, δ -Oxy- δ -benzyl-heptan $C_{14}H_{12}O=C_{\delta}H_{\delta}\cdot CH_{2}\cdot C(CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot C$
- 2. Diisopropyl-benzyl-carbinol, γ -Oxy- β . δ -dimethyl- γ -benzyl-pentan $C_{14}H_{34}O=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C(OH)[CH(CH_{3})_{3}]_{2}$. B. Aus Diisopropylketon und Benzylmagnesium-chlorid (Murat, Amouroux, C. 1914 I, 958; Bl. [4] 15, 161). Bräunliche Flüssigkeit. Kp₃₅: 161—164°. D_{9}^{4} : 0,981. n_{0} : 1,538. Beim Leiten der Dämpte über erhitztes ThO₂ entsteht β . δ -Dimethyl- γ -benzyliden-pentan oder β . δ -Dimethyl- γ -benzyl- β -amylen (Ergw. Bd. V, S. 243).
- . 3. β Oxy - γ methyl - γ $\delta thyl$ - β phenyl pentan $C_{16}H_{39}O = C_6H_5 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CH_3$. B. Aus ω -Methyl- ω - ω -diāthyl-acetophenon und $CH_2 \cdot MgI$ (RAMAET-LUCAS, BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. VI.

- A. ch. [8] 30, 372). Erstarrt bei —50° nicht. Kp₃: 83—84°. Di : 0,9781. n_{α}^{∞} : 1,5169; n_{β}^{∞} : 1,5296; n_{β}^{∞} : 1,5299. Geht bei der Destillation unter gewöhnlichem oder vermindertem Druck teilweise, beim Kochen mit Acetanhydrid und Acetylchlorid vollständig in einen Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{80}$ von unbekannter Konstitution (Ergw. Bd. V, S. 244) über.
- 4. 1-Propyl-3-fa-oxy-a-āthyl-propyl]-benzol, γ -Oxy- γ -[3-propyl-phenyl]-pentan $C_{14}H_{13}O=CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(C_2H_6)_3\cdot OH$.
- 1-[a-Brom-propyl]-3-[a-oxy-a-äthyl-propyl]-benzol, Diäthyl-[3-(a-brom-propyl)-phenyl]-carbinol $C_{14}H_{21}OBr=CH_3\cdot CH_3\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot C(C_2H_5)_2\cdot OH$. B. Aus Diäthyl-[3-(a-oxy-propyl)-phenyl]-carbinol und HBr in Eisessig beim Aufbewahren im Dunkeln (SIMONIS, REMMERT, B. 47, 2310). Öl.
- 5. 1-Propyl-4-fa-oxy-a- $\ddot{a}thyl$ -propyl]-benzol, γ -Oxy- γ -fa-propyl-phenyl]-pentan $C_{14}H_{11}O = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot OH$.
- 1-[a-Brom-propyl]-4-[a-oxy-a-äthyl-propyl]-benzol, Diäthyl-[4-(a-brom-propyl)-phenyl]-carbinol $C_{14}H_{21}OBr = CH_3\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot C(C_2H_5)_2\cdot OH$. B. Aus Diäthyl-[4-(a-oxy-propyl)-phenyl]-carbinol und HBr in Eisessig beim Aufbewahren im Dunkeln (Simonis, Remmert, B. 47, 2311). Öl.
- 10. Oxy-Verbindungen C₁₅H₂₄O. Vgl. a. Sesquiterpenalkohole, S. 66.
- 1. β-Oxy-γ.γ-diāthyl-β-phenyl-pentan C₁₅H₂₄O = C₆H₅ · C(CH₃)(OH) · C(C₂H₅)₃.

 B. Aus ω.ω.ω-Triāthyl-acetophenon und CH₃·MgI (Ramart-Lucas, A.ch. [8] 30, 376).

 Kp₁₈: 160°. Löslich in Äther und Benzol. Geht bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck teilweise, beim Kochen mit Acetylchlorid und Acetanhydrid vollständig in γ.γ-Diāthyl-β-phenyl-α-amylen über (R.-L., A.ch. [8] 30, 404).
- 2. 2-Oxy-1.3.5-tripropyl-benzol, 2.4.6-Tripropyl-phenol $C_{15}H_{24}O=(CH_3\cdot CH_2)_9C_4H_2\cdot OH$. B. Durch Hydrierung von 2.4.6-Triallyl-phenol in alkoh. Lösung bei Gegenwart von kolloidalem Palladium (CLAISEN, A. 418, 97). Schwach riechendes Öl. Kp_{764} : 288—289°; Kp_{14} : 156—157°. Schwer löslich in verd. Kalilauge. Das Phenylurethan schmilzt bei 131,5—132°.
- 3. Calamenenol $C_{15}H_{24}O=C_{15}H_{28}\cdot OH$. Struktur des Kohlenstoffskeletts s. nebenstehende Formel. V. Im russischen Calmuswurzelöl (Semmler, Spornitz, B. 46, 3704). Kp_{13} : 150–-160°. D^{28} : 0,9612. $n_{\rm p}$: 1,5098. Spaltet sehr leicht Wasser ab und geht in Calamenen (Ergw. Bd. V, S. 244) über (S., Sp.; vgl. Thoms, Beckstroem, B. 35, 3194; 46, 3947).

4. Cedrenol $C_{12}H_{24}O=C_{12}H_{23}\cdot OH$. V. Im Cedernholzöl (von Juniperus virginiana) (Semmler, Mayer, B. 45, 787). — Sehr zähflüssig. Über das Acetat gereinigtes Cedrenol zeigt $Kp_{0.5}\colon 166-169^{0}$ (korr.); $D^{20}\colon 1,0083$; $n_{D}^{\infty}\colon 1,5212$; $a_{D}\colon \pm\ 0^{\circ}$. — Gibt mit PCl₅ in Petroläther Chlorcedren (Ergw. Bd. V, S. 220).

Acetat $C_{17}H_{26}O_2=C_{15}H_{23}\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. Leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp_9 : 165° bis 169°; D^{20} : 1,0168; n_7^{20} : 1,5021 (S., M., B. 45, 788).

- 5. Bicyclisches Vetivenol $C_{15}H_{24}O=C_{15}H_{23}$. OH. V. Im Vetiveröl (Semmler, Risse, Schröter, B. 45, 2351, 2352). Konnte nur in Form von Gemischen nit tricyclischem Vetivenol gewonnen werden, die Kp₁₅: 178—185°; D²⁰: 1,0137; n_D: 1,5282; α_D : +52°12′ und Kp₁₄: 168—170°; D²⁰: 1,0095; n_D: 1,5206; α_D : +25° aufwiesen.
- 6. Tricyclisches Vetivenol C₁₅H₂₄O = C₁₅H₂₅·OH. Ist mit dem im Hptw. bei Vetiveröl (Syst. No. 4728) beschriebenen Vetivenol nicht identisch. V. Frei und mit Vetivensäure (Syst. No. 946) verestert im Vetiveröl (SEMMLER, RISSE, SCHRÖTER, B. 45, 2348, 2349). B. Aus dem Vetivensäureester durch Verseifung mit alkoh. Kalilauge (S., R., SCH.). Zeigt nach Reinigung über das saure Phthalat Kp₁₄: 171—174°; D²⁰: 1,0207; n_D: 1,5252; a_D: +34°36′. Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinmohr in Ather Dihydrovetivenol (S. 67). Gibt mit PCl₅ in Petroläther Chlorvetiven (Ergw. Bd. V, S. 220).

Acetat $C_{17}H_{26}O_2=C_{18}H_{23}\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. $Kp_{19}\colon$ 180—184°; $D^{20}\colon$ 1,0218; $n_p\colon$ 1,5043; $a_p\colon$ +28° 48′ (S., R., Sch., B. 45, 2351).

¹) Vgl. dazu nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] RUZICKA, MEYER, MINGAZZINI, Helv. 5, 858.

- 7. Alkohol $C_{15}H_{24}O$ aus Calmuswurzelöl. V. In einem Calmuswurzelöl (Semmler, Spornitz, B. 46, 3700). Kp_{13} : 150—160°. D^{*0} : 0,9688. n_{D} : 1,5126; a_{D} : +8°.
- Acetat $C_{17}H_{26}O_3 = C_{15}H_{25}\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Kp_{12} : 155—163°; D^{17} : 0,9727; n_D : 1,5100; a_D : +4° (S., Sp., B. 46, 3700).
- 8. Betulot C₁₅H₂₄O = C₁₅H₂₃·OH. V. Frei und als Ester im äther. Birkenknospenöl (v. SODEN, ELZE, B. 38, 1637; SEMMLER, JONAS, RICHTER, B. 51, 417). Außerordentlich zähflüssiges Ol. Riecht schwach, beim Erwärmen an Weihrauch erinnernd; schmeckt bitter. Kp₇₄₃: 284—288° (teilweise Zersetzung); Kp₄: 138—140°; D¹⁵: 0,975; a: —35° (v. S., E.). Kp₁₃: 157—158°; D¹⁶: 0,9777; n¹⁶: 1,5150; a¹⁶: —26° 30′ (S., J., R.). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Ather in Gegenwart von Platin Tetrahydrobetulol (S. 59) und Tetrahydrobetulen (Ergw. Bd. V, S. 58) (S., J., R.). Gibt mit PCl₅ in Petroläther oder mit HCl in absol. Äther Betulylchlorid (Ergw. Bd. V, S. 221) (S., J., R.).

Acetat $C_{17}H_{26}O_2 = C_{15}H_{23} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp_4 : 142—144°; D^{15} : 0,986 (v. Soden, Elze, B. 38, 1638). Kp_{10} : 158—165°; D^{20} : 0,9854; n_D^{20} : 1,4962; a_D^{20} : —12° (Semmler, Jonas, Richter, B. 51, 418).

9. Tricyclobetulol $C_{15}H_{24}O=C_{15}H_{23}$ ·OH. B. Beim Erwärmen von Betulylchlorid (Ergw. Bd. V, S. 221) mit Kalkmilch oder mit alkoh. Kalilauge (Semmler, Jonas, Richter, B. 51, 422). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 147—148°. Kp₁₃: 160—166°. D¹⁹: 1,0022. n_{1}^{19} : 1,5160. a_{1}^{19} : +14°.

10. Santalole $C_{15}H_{24}O = C_{15}H_{23} \cdot OH$.

a) Rohsantalol $C_{15}H_{24}O$ (S. 555). Über Zerlegung von Rohsantalol in a- und β -Santalol durch fraktionierte Destillation vgl. SEMMLER, RISSE, B. 46, 2306. Zur Reindarstellung von a-Santalol führt man die niedrigersiedenden Anteile des Rohsantalols in die Phthalestersäure über, krystallisiert deren Strychninsalz wiederholt aus Essigester und Alkohol um und verseift mit alkoh. Kalilauge; zur Reindarstellung von β -Santalol verfährt man analog mit den höhersiedenden Anteilen des Rohsantalols (Paolini, Divizia, R. A. L. [5] 23 II, 228).

Methoxymethyl-santalyl-äther $C_{17}H_{28}O_2 = C_{15}H_{23} \cdot O \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Santalol und Chlordimethyläther bei Gegenwart von Dimethylanilin in Toluol (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 242421; C. 1912 I, 298; Frdl. 10, 1101). — Kp₄: 152—158°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln. — Spaltet beim Erwärmen mit Mineralsäuren, besonders in alkoh. Lösung, Formaldehyd ab.

a - Brom - isovaleriansäure - santalylester $C_{20}H_{31}O_2Br = C_{15}H_{23} \cdot O \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH(CH_3)_3$. B. Man trägt a-Brom - isovalerylbromid in eine Lösung von Sandelholzöl in Pyridin ein (J. D. Riedel, D. R. P. 275794; C. 1914 II, 279; Frdl. 12, 663). — Öl von schwachem, angenehmem Geruch. Löslich in Sandelholzöl und in Copaivabalsam.

Milchsäuresantalylester $C_{18}H_{18}O_3 = C_{15}H_{13} \cdot O \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Sandelholzöl mit Milchsäure oder deren Anhydrisierungsprodukten suf 130—135° (Mason, C. 1911 II, 692). — Rötlichbraune Flüssigkeit von eigentümlichem Geruch und bitterem Geschmack. Kp₈₀: 250—260°. D: 1,050—1,065. Löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

- b) a-Santalol $C_{15}H_{24}O$, s. nebenstehende Formel (S. 558). Isolierung aus Rohsantalol s. oben. Eigenschaften eines durch Fraktionierung von Rohsantalol gewonnenen Präparats: $Kp_{4:5}$: 147—148°; D^{30} : 0,9745; $n_{\rm p}$:
- won Rohantalol gewonnenen Präparats:

 Kp_{4,5}: 147—148°; D²⁰: 0,9745; n_D:

 1,5055; [a]_D: +0° 36′ (SEMMLER, RISSE, B. 46, 2306). Eigenschaften eines aus dem Strychninsalz der Phthalestersäure gewonnenen Präparats: Kp₁₀: 159°; D¹⁵: 0,979; n_D¹⁵: 1,499; α_D: +1° 10′ (Paolini, Divizia, R. A. L. [5] 23 II, 229). a-Santalol gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin in Eisessig Tetrahydrosantalen (Ergw. Bd. V, S. 58) (S., R.).
- c) β -Santalol $C_{15}H_{24}O=C_{15}H_{26}\cdot OH$ (S.558). Isolierung aus Rohsantalol s. oben. Eigenschaften eines durch Fraktionierung von Rohsantalol gewonnenen Präparats: Kp₅: 158—158,5°; D²⁰: 0,9717; n_D: 1,5136; [a]_D: —41° 47′ (SEMMLER, RISSE, B. 46, 2306). Eigenschaften eines aus dem Strychninsalz der Phthalestersäure gewonnenen Präparats: Kp₁₀: 168—169°; D¹⁵: 0,9729; n¹⁵: 1,5092; [a]_D: —42,0° (Paolini, Divizia, R. A. L. [5] **23** II, 229). β -Santalol gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin in Eisessig Tetrahydrosantalen(?) und einen Alkohol $C_{15}H_{26}O$ (S. 59) (S., R., B. 46, 2307).

- 11. Gurjunenalkohol $C_{15}H_{24}O = C_{15}H_{22}$ OH. B. Durch Reduktion von Gurjunenketon (Syst. No. 640) mit Natrium und Alkohol (Semmler, Jakubowicz, B. 47, 1147). F: 104°. Kp_{11} : 155—159°. D: 1,001. n_p : 1,519. a_p : +34°.
- 12. Costol $C_{1s}H_{24}O = C_{1s}H_{2s} \cdot OH$. V. Im åther. Costuswurzelöl (Semmler, Feldstein, B. 47, 2687). B. Aus Costussäuremethylester (Syst. No. 946) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (S., F., B. 47, 2689). Kp_{11} : 169—171°; D^{11} : 0,9830; n_{p} : 1,520; a_{p} : +13° (über den sauren Phthalsäurester gereinigtes Präparat aus Costuswurzelöl). Kp_{1s} : 176—179°; D^{11} : 0,9800; n_{p} : 1,516; a_{p} : +20° (Präparat aus Costussäuremethylester). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig einen Aldehyd $C_{1s}H_{2s}O$ (Syst. No. 640). Liefert mit PCl_{s} eine Verbindung $C_{1s}H_{2s}Cl$ (Ergw. Bd. V, S. 226).

Acetat $C_{17}H_{26}O_2 = C_{15}H_{23} \cdot 0 \cdot C0 \cdot CH_3$. Kp_{11} : 174—177°; D^{21} : 0,9889; n_D : 1,502; α_D : +19° (S., F., B. 47, 2687).

11. Oxy-Verbindungen $C_{16}H_{26}O$.

- 1. 1 Methyl 1.3.3 triallyl cyclohexanol (2) $C_{16}H_{26}O = H_2C < CH_2 \cdot C(CH_2)(CH_2 \cdot CH : CH_2) > CH \cdot OH$. B. Aus 1-Methyl-1.3.3-triallyl-cyclohexanon-(2) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (COENUBERT, C. r. 159, 76). Sehr zähe, angenehm riechende Flüssigkeit. $Kp_{15}: 160-161^{\circ}$ (korr.). Bildet kein Phenylurethan.
- 2. 1.7.7 Trimethyl 3.3 diallyl bicyclo [1.2.2] heptanol (2), 3.3 Diallyl borneol | $C_{10}H_{20}O$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.3-Diallyl-campher durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Haller, Louvrier, A. ch. [9] 9, 212). Tafeln (aus Ather). F: 47°. [a] $^{\text{th}}$: + 77° 51′ (in Alkohol; c = 3,4), 78° 46′ (in Alkohol; c = 2,8). Leicht löslich in Alkohol und Benzin, löslich in Ather.
- 3. "Homocedrenol" $C_{16}H_{26}O = C_{16}H_{25}$ ·OH. B. Aus Cedren und Formaldehyd in Eisessig bei Gegenwart von H_2SO_4 (Prins, C. 1919 III, 1002; 1920 I, 425). Kp₁₃: 168—171⁶. D_1^{19} : 1,0270. n_1^{19} : 1,5183.
- 12. 4-0xy-1-n-tetradecyl-benzol, 4-n-Tetradecyl-phenol, α -[4-0xy-phenyl]-tetradecan $C_{20}H_{34}O=CH_3\cdot[CH_2]_{13}\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Durch Erhitzen von 4-Athoxy-1-n-tetradecyl-benzol mit Eisessig-Chlorwasserstoff oder mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 150—160° (Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1266). In geringer Menge durch Reduktion von 4-Myristyl-phenol mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (J., K.). Prismen (aus Petroläther). F: 73—74°. Unlöslich in Wasser und in wäßr. Natronlauge.
- 4-Äthoxy-1-n-tetradecyl-bensol, 4-n-Tetradecyl-phenetol $C_{22}H_{38}O = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von 4-Myristyl-phenetol mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1266). Krystalle (aus Alkohol). F: 36—36,5°.

13. Oxy-Verbindungen $C_{22}H_{38}O$.

- 1. 4-Oxy-1-cetyl-benzol, 4-Cetyl-phenol, a-[4-Oxy-phenyl]-hexadecan $C_{32}H_{38}O=CH_3\cdot[CH_4]_{15}\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 559). B. Aus 4-Cetyl-phenetol durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure auf 150—180° im Einschlußrohr (Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1264). Nadeln (aus Petroläther). F: 78—79°. Unlöslich in Wasser und in Natronlauge.
- 4-Äthoxy-1-cetyl-benzol, 4-Cetyl-phenetol $C_{24}H_{42}O = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 559). B. Durch Reduktion von 4-Palmityl-phenetol mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1263). F: 43—45°.
- 2. [a-Oxy-n-hexadecyl]-benzol, n-Pentadecyl-phenyl-carbinol, a-Oxy-a-phenyl-hexadecan $C_{22}H_{32}O=C_6H_8\cdot CH(OH)\cdot [CH_8]_{16}\cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von n-Pentadecyl-phenyl-keton mit Natrium und Alkohol (RYAN, NOLAN, C. 1918 II, 2050). Krystalle. F: 53°. Leicht löslich in Petroläther, Benzol und Aceton.
- 14. 1-Methyl-4-[α -oxy-n-hexadecyl]-benzol, n-Pentadecyl-p-tolyl-carbinol, α -0xy- α -p-tolyl-hexadecan $C_{28}H_{40}O=CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot [CH_2]_{14}\cdot CH_8$. B. Durch Reduktion von n-Pentadecyl-p-tolyl-keton mit Natrium und Alkohol (RYAM,

NOLAN, C. 1913 II, 2050). — Prismen (aus Alkohol). F: 44—45°. Leicht löslich in Äther, Benzol, warmem Alkohol, Chloroform und Petroläther. — Das Phenylurethan schmilzt bei 44°.

15. $[\alpha$ -Oxy-n-octadecyl]-benzol, n-Heptadecyl-phenyl-carbinol, α -Oxy- α -phenyl-octadecan $C_{24}H_{42}O = C_{6}H_{5} \cdot CH(OH) \cdot [CH_{2}]_{16} \cdot CH_{3}$. B. Aus n-Heptadecyl-phenyl-keton durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (RYAN, NOLAN, C. 1913 II, 2050). — Krystalle (aus Alkohol). F: 59°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Äther, schwer in Alkohol und Petroläther.

Acetat $C_{26}H_{44}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot [CH_2]_{16} \cdot CH_3$. Nadeln (R., N.).

5. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O$.

1. Oxy-Verbindungen C_8H_8O .

- 1. 2-Oxy-1-vinyl-benzol, o-Oxy-styrol, o-Vinyl-phenol $C_8H_8O = CH_2$: $CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 560). F: 29°; Kp_{12} : 93—94°; $D_4^{16,3}$: 1,0609 (unterkühlt); $D_4^{16,5}$: 1,0468; $n_{\alpha}^{18,7}$: 1,5700; $n_{13}^{18,7}$: 1,577; $n_{14}^{16,7}$: 1,5966; $n_{\alpha}^{18,7}$: 1,6147 (v. Auwers, A. 413, 296).
- **2-Methoxy-1-vinyl-benzol**, o-Methoxy-styrol, o-Vinyl-anisol $C_9H_{10}O = CH_2: CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (8. 560). B. Aus Methyläthercumarsäure beim Erhitzen unter vermindertem Druck (v. Auwers, A. 413, 297). Kp₁₂: 83—84°. $D_4^{\eta,s}: 1,0049.$ $n_{\alpha}^{\eta,s}: 1,5502;$ $n_{\beta}^{\eta,s}: 1,5753;$ $n_{\beta}^{\eta,s}: 1,5923.$
- S. 560, Z. 13 v. u. statt "Trimethyläthyl-[2-methoxy-phenyl]-" lies "Trimethyl-[β -(2-methoxy-phenyl)-äthyl]-".
- 1¹.1³-Dichlor-5-brom-2-methoxy-1-vinyl-benzol, $a.\beta$ -Dichlor-5-brom-2-methoxy-styrol $C_9H_7OCl_2Br=CHCl:CCl\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus ω -Chlor-5-brom-2-methoxy-acetophenon (Hptw. Bd. VIII, S. 86) und PCl₅ auf dem Wasserbad (Kunckell, C. 1913 I, 1769). Gelbbraunes Öl. Kp₂₅: 210—215°. D¹8: 1,3610. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.
- 3.5-Dibrom-2-oxy-1-vinyl-benzol, 3.5-Dibrom-2-oxy-styrol $C_8H_6OBr_9=CH_1:CH-C_6H_2Br_2\cdot OH$. B. Aus 3.5.1\(^1.1^2\)-Tetrabrom-2-oxy-1-\(^1.5\)thyl-benzol in \(^1.5\)ther bei der Einw. von Zink und konz. Salzs\(^1.1^2\)-Tetrabrom-2-oxy-1-\(^1.5\)thyl-benzol in \(^1.5\)ther Dadeln (aus verd. Methanol). F: 58\(^0.1\) Leicht l\(^1.5\)thin Leicht l\(^1.5\)thyl-benzol.
- 3.5-Dibrom-2-acetoxy-1-vinyl-benzol, 3.5-Dibrom-2-acetoxy-styrol $C_{10}H_8O_2Br_2 = CH_2:CH\cdot C_0H_2Br_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Nadeln (aus Petroläther). F: 51° (FRIES, MOSKOFP, A. 372, 194).
- 3.5.1°-Tribrom-2-oxy-1-vinyl-bensol, 3.5. β -Tribrom-2-oxy-styrol $C_8H_5OBr_3=CHBr:CH\cdot C_8H_8Br_5\cdot OH$. B. Aus 3.5.1°.1°2.1°-Pentabrom-2-oxy-1-åthyl-benzol in Åther bei der Einw. von Zink und konz. Salzsäure (Fries, Moskopp, A. 372, 203). Krystalle (aus Petrolåther). F: 95°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Benzin und Petroläther.
- 3.5.1°-Tribrom-2-methoxy-1-vinyl-benzol, 3.5. β -Tribrom-2-methoxy-styrol $C_9H_7OBr_8=CHBr:CH\cdot C_9H_9Br_8\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 3.5. β -Tribrom-2-oxy-styrol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Fries, Moskopp, A. 372, 204). Blättchen (aus Petroläther). F: 64°. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton Methyläther-3.5-dibrom-salicylsäure.
- 3.5.1°-Tribrom-2-acetoxy-1-vinyl-bensol, 3.5. β -Tribrom-2-acetoxy-styrol $C_{10}H_7O_3Br_3=CHBr:CH\cdot C_6H_2Br_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_8$. Säulen (aus Petroläther). F: 132° (Fries, Moskorp, A. 872, 204).
- 1°-Nitro-2-oxy-1-vinyl-benzol, β -Nitro-2-oxy-styrol $C_8H_7O_8N=O_2N\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Aus Salicylaldehyd, Nitromethan und KOH in wäßrig-alkoholischer Lösung bei 0° (REMFEY, Soc. 99, 286). Gelbliche Nadeln. F: 133—134°.
- 3.1°-Dinitro-2-oxy-1-vinyl-benzol, 3.6-Dinitro-2-oxy-styrol $C_8H_6O_5N_8=O_2N\cdot CH:$ $CH\cdot C_6H_6(NO_9)\cdot OH.$ B. Aus 3-Nitro-2-oxy-benzaldehyd, Nitromethan und KOH in waßrigalkoholischer Lösung bei 0° (REMFRY, Soc. 99, 286). Gelbliche Nadeln. F: 174—175°.

- 2. 3-Oxy-1-vinyl-benzol, m-Oxy-styrol, m-Vinyl-phenol $C_8H_8O=CH_2$: $CH\cdot C_9H_4\cdot OH$.
- 1°-Nitro-3-oxy-1-vinyl-benzol, β -Nitro-3-oxy-styrol $C_8H_7O_3N = O_2N \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus m-Oxy-benzaldehyd, Nitromethan und KOH in wäßrig-alkoholischer Lösung bei 0^6 (Remfry, Soc. 99, 286). Gelbliche Nadeln. F: 132—133°.
- 3-[β -Nitro-vinyl]-phenoxyessigsäure-äthylester $C_{12}H_{13}O_5N=O_2N\cdot CH: CH\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 3-Formyl-phenoxyessigsäure-äthylester, Nitromethan und KOH in wäßrig-alkoholischer Lösung bei 0° (Remfry, Soc. 99, 286). Gelbliche Krystalle. F: 147—148°.
- 3. 4-Oxy-1-vinyl-benzol, p-Oxy-styrol, p-Vinyl-phenol $C_8H_8O=CH_2:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$.
- 4-Methoxy-1-vinyl-benzol, p-Methoxy-styrol, p-Vinyl-anisol $C_9H_{10}O = CH_2: CH \cdot C_9H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (8. 561). B. Bei der Einw. von $CH_3 \cdot MgI$ auf Anisaldehyd in Äther bei -3° und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure (Mannich, Jacobsohn, B. 43, 195).
- 1°-Chlor-4-methoxy-1-vinyl-benzol, β -Chlor-4-methoxy-styrol $C_0H_0OCl=CHCl:CH\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Man versetzt eine Lösung des Kaliumsalzes der Methyläther-p-cumarsäure mit Kaliumhypochlorit-Lösung und leitet in das eiskalte Gemisch CO_2 ein (Borsoffe, Hembürger, B. 48, 456). Riecht anisartig. Blättchen (aus Alkohol oder Äther). F: 34°. Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium in 90%0 giem Alkohol 4-Methoxy-1-äthyl-benzol.
- 1¹.1³-Dichlor-4-äthoxy-1-vinyl-benzol, $a.\beta$ -Dichlor-4-äthoxy-styrol $C_{10}H_{10}OCl_2 = CHCl:CCl\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_3H_5$. B. Aus ω -Chlor-4-äthoxy-acetophenon und PCl₅ auf dem Wasserbad (Kunckell, C. 1913 I, 1769). Braungelbe, unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp₃₆: 170—180°. D³⁰: 1.243.
- Bis-[4-(a. β -dichlor-vinyl)-phenyl]-äther $C_{16}H_{10}OCl_4=[CHCl:CCl\cdot C_6H_4]_2O$. B. Aus Bis-[4-chloracetyl-phenyl]-äther und PCl₅ auf dem Wasserbad (Kunckell, C. 1913 I, 1770). Angenehm riechende, grünschimmernde Flüssigkeit. Kp₃₀: 225°.
- 2.5.1\(^1.1^2(P)\) Tetrachlor-4-methoxy-1-vinyl benzol , 2.5.a\(\beta(P)\) Tetrachlor-4-methoxy-styrol C₅H₅OCl₄ = CHCl:CCl·C₆H₂Cl₂·O·CH₃. B. Beim Erhitzen von \(\omega-Chlor-4-methoxy-acetophenon mit \(\beta\)bersch\(\beta\)ssigem PCl₅ (Kunckell, C. 1913 I, 1769). Gelbliche, aromatisch riechende Fl\(\beta\)ssigkeit. Kp₁₈: 165—175\(^o\). D¹⁷: 1,44.
- 2.3.5.1.1.1°(P) Pentachlor 4 methoxy 1 vinyl benzol, 2.3.5. $a.\beta$ (P) Pentachlor 4-methoxy-styrol $C_9H_5OCl_5=CHCl:CCl\cdot C_8HCl_3\cdot O\cdot CH_3$. B. Bei anhaltendem Kochen von ω -Chlor-4-methoxy-acetophenon mit der 6-fachen Menge PCl_5 (Kunckell, C. 1913 I, 1769). Gelbes Öl, das beim Aufbewahren erstarrt. Kp₂₀: 180—190°. D¹⁸: 1,61.
- 1°-Brom-4-methoxy-1-vinyl-benzol, β -Brom-4-methoxy-styrol $C_0H_0OBr=CHBr: CH\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 562). B. Aus $a.\beta$ -Dibrom- β -[4-methoxy-phenyl]-propionsäure beim Erhitzen mit 10°/oiger Sodalösung (Manchot, A. 367, 282). Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 55—56°. Kp₁₃: 145—147°. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge den Methyläther des p-Oxy-phenylacetylens.
- 1°-Nitro-4-oxy-1-vinyl-benzol, β-Nitro-4-oxy-styrol $C_8H_7O_8N=O_2N\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Aus β-Nitro-4-acetoxy-styrol bei der Verseifung mit verdünnter alkoholischer Salzsäure (Remfry, Soc. 99, 286). Bei der Verseifung von Estern des β-Nitro-4-oxy-styrols durch kalte Kalilauge (ROSENMUND, B. 46, 1041). Nadeln (aus verd. Alkohol); F: 154° bis 160° (Zers.) (Ro.). Gelbliche Tafeln; F: 165° (Re.).
- 1°-Nitro-4-benzyloxy-1-vinyl-benzol, β -Nitro-4-benzyloxy-styrol $C_{15}H_{15}O_{5}N=O_{5}N\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Durch Kondensation von 4-Benzyloxy-benzaldehyd in Alkohol mit Nitromethan in Gegenwart von Natriummethylat in Methanol (Rosenmund, B. 46, 1039). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 120°.
- 1°-Nitro-4-acetoxy-1-vinyl-benzol, β -Nitro-4-acetoxy-styrol $C_{10}H_{9}O_{4}N=O_{2}N\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$. B. Aus 4-Acetoxy-benzaldehyd und Nitromethan in wäßrigalkoholischer Kalilauge bei 0° (Remfry, Soc. 99, 286). Gelbliche Nadeln. F: 158—159°.
- Kohlensäure-äthylester- $[4-(\beta-n)\text{tro-vinyl})$ -phenylester] $C_{11}H_{11}O_5N=O_2N\cdot CH:$ $CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Kondensation von Kohlensäure-äthylester-[4-formyl-phenylester] mit Nitromethan in Gegenwart von Natrummethylat in Methanol (ROSENMUND, B. 46, 1040; D. R. P. 247847; C. 1912 II, 209; Frdl. 11, 1016). Hellgelbe Nadeln. F: 112—113°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol.
- 4-[β -Nitro-vinyl]-phenoxyessigsäure-äthylester $C_{19}H_{13}O_{2}N=O_{2}N\cdot CH\cdot CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{4}$. B. Aus 4-Formyl-phenoxyessigsäure-äthylester und Nitromethan in wäßrig-alkoholischer Kalilauge bei 0° (REMFRY, Soc. 99, 286). Gelbliche Nadeln. F: 82°.

- 3.1°-Dinitro-4-methoxy-1-vinyl-benzol, 3. β -Dinitro-4-methoxy-styrol $C_9H_8O_5N_2=O_2N\cdot CH:CH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 563). B. Aus 3-Nitro-4-methoxy-benzaldehyd und Nitromethan in wäßrig-alkoholischer Kalilauge bei 0° (Remyry, Soc. 99, 286). Gelbliche Nadeln. F: 165—166°.
- 4. 1¹-Oxy-1-rinyl-benzol, a-Oxy-styrol, a-Phenyl-vinylalkohol $C_8H_8O = C_6H_5 \cdot C(OH): CH_2$ ist desmotrop mit Acetophegon $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_3$, Syst. No. 639.
- 1¹-Methoxy-1-vinyl-benzol, a-Methoxy-styrol $C_9H_{10}O = C_6H_5 \cdot C(O \cdot CH_3) \cdot CH_2$ (S.563). Kp₁₈: 90,5°; $D_5^{\text{p},1}$: 0,9935; n_{α}^{p} : 1,5340; n_{β}^{p} : 1,5552; n_{β}^{p} : 1,5692 (Auwers, B. 44, 3520).
- 1¹-Äthoxy-1-vinyl-benzol, a-Äthoxy-styrol $C_{10}H_{12}O = C_6H_5 \cdot C(0 \cdot C_2H_5)$; CH_2 (S. 563). Kp₁₈: 98° (Ley, B. 51, 1818), 99,6° (Auwers, B. 44, 3521). $D_1^{s_1,0}$: 0,9675; $n_{\alpha}^{s_1,2}$: 1,5223; $n_{\beta}^{s_1,2}$: 1,5548 (Au.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Ley, B. 51, 1810. Reagiert sofort mit Brom und salpetriger Säure (K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 70). Gibt mit 1.3.5-Trinitro-benzol eine sattgelbe Lösung; Extinktions-koeffizient dieser Lösung: Ley, B. 51, 1814. Gibt mit p-Nitro-benzoldiazoniumhydroxyd in Eisessig eine rote Verbindung, die sich in alkoh. Kalilauge mit tiefvioletter Farbe löst (M., L.).
- 1¹-o-Tolylmercapto-1-vinyl-benzol, a-o-Tolylmercapto-styrol $C_{15}H_{14}S=C_6H_5$ · $C(S\cdot C_6H_4\cdot CH_3):CH_2$. B. Beim Erhitzen von β -o-Tolylmercapto-zimtsäure (Ruhemann, B. 46, 3387). Aromatisch riechendes gelbes Öl. Kp₁₂: 183—184°. Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure oder mit Kalilauge Acetophenon und Thio-o-kresol.
- 1¹-[2.4-Dimethyl-phenylmercapto]-1-vinyl-benzol, a-[2.4-Dimethyl-phenylmercapto]-styrol $C_{10}H_{10}S=C_0H_0\cdot C(:CH_0)\cdot S\cdot C_0H_3(CH_0)_2$. B. Beim Erhitzen von β -[2.4-Dimethyl-phenylmercapto]-zimtsäure (Ruhemann, B. 46, 3391). Gelbes Öl. Kp₁₄: 197—198°.
- 5. 1'-Oxy-1-vinyl-benzol, β -Oxy-styrol, β -Phenyl-vinylalkohol $C_8H_8O = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH$ ist desmotrop mit Phenylacetaldehyd $C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_0$, Syst. No. 640.
- 1*-Methoxy-1-vinyl-benzol, β-Methoxy-styrol, Methyl-styryl-äther $C_0H_{10}O := C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot O \cdot CH_3$ (S. 564). Kp₁₆: 102—103° (Ley, B. 51, 1818); Kp₁₈: 99° (Auwers, B. 44, 3519). D₃, 0,9894; n₃, 1,5547; n₃, 1,5620; n₃, 1,5814; n₃, 1,5996 (Au.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: L., B. 51, 1810. Gibt mit 1.3.5-Trinitrobenzol eine orangegelbe Lösung; Extinktionskoeffizient dieser Lösung: L., B. 51, 1814.
- Denzoi eine orangegeide Losung; Extinktionskoeilizient dieser Lösung: L., B. 51, 1814.

 1¹-Äthoxy-1-vinyl-benzol, β-Äthoxy-styrol, Äthyl-styryl-äther C₁₀H₁₂O = C₆H₅·CH:CH·O·C₆H₅ (S. 564). B. Aus Äthoxyacetal und C₆H₅·MgBr oder C₆H₅·MgI bei 100° bis 200°, neben Phenyläthylenglykoldiäthyläther (SPÄTH, M. 36, 6). Beim Erhitzen von β.β-Diäthoxy-α-phenyl-propionsäure auf 145° (Wislicenus, Bilhuber, B. 51, 1370). Kp_{ca.70}: 213° bis 215° (geringe Zersetzung) (W., B.); Kp₁₆: 106° (Ley, B. 51, 1818), 105° (Auwers, B. 44, 3520); Kp₁₀: 98—99° (SP.). D^{n.*}₁: 0,9714; n^{n.*}_α: 1,5435; n^{n.*}₃: 1,5502; n^{n.*}₂: 1,5684; n^{n.*}_γ: 1,5853 (Au.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: L., B. 51, 1810. Liefert beim Erhitzen mit Mercuriacetat-Lösung auf 50° und folgenden Eingießen in 10°/₀ige Natrium-chlorid-Lösung die additionelle Verbindung C₆H₅·CH₃·CHO+2Hg(OH)Cl (s. bei Phenylacetaldehyd) (Manchot, A. 417, 104). Gibt mit 1.3.5-Trinitro-benzol eine orangegelbe Lösung; Extinktionskoeffizient dieser Lösung: L., B. 51, 1814.
- 1°-Acetoxy-1-vinyl-benzol, β -Acetoxy-styrol, Styrylacetat $C_{10}H_{10}O_2 = C_6H_5 \cdot CH$: $CH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 564). B. Durch Kochen von Phenylacetaldehyd mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Auwers, Eisenlohr, J. pr. [2] 82, 100). Kp_{18,5}: 120,8° bis 121,8°; D₁°-3: 1,0658; n₂°-3: 1,5426; n₂°-3: 1,5494; n₃°-3: 1,5693; n₇°-3: 1,5834 (Au., El.). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium β -Phenäthylacetat (Skita, W. A. Meyer, B. 45, 3584).

2. Oxy-Verbindungen $C_9H_{10}O$.

1. 2-Oxy-1-propenyl-benzol, o-Propenyl-phenol, a-[2-Oxy-phenyl]-a-propylen $C_0H_{10}O=CH_3\cdot CH:CH:C_0H_4\cdot OH$. B. Aus o-Allyl-phenol beim Kochen mit starker methylalkoholischer Kalilauge (Claisen, A. 418, 86). Bei der Einw. von $C_2H_5\cdot MgI$ auf Salicylaldehyd in Ather, Zersetzung des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure und Destillation des Rückstandes der äther. Lösung im Vakuum (PAULY, v. BUTTLAR, A. 883, 280). — Rischt und schmeckt phenolartig. Nadeln (aus Ligroin). F: 37—38° (v. AUWERS, A. 413, 298), 34,8° (P., v. B.). Kp: 230—231° (C.); Kp₇₅₅: 229—231° (korr.) (geringe Zersetzung) (P., v. B.); Kp₁₈: 1124—119,8° (v. AU.); Kp₁₂: 112—113° (P., v. B.). $D_4^{u.5}$: 1,0441; $n_4^{u.5}$:

1,5767; $n_B^{t,\infty}$: 1,584; $n_B^{t,\infty}$: 1,6031; $n_\gamma^{t,\infty}$: 1,6211 (v. Au.). Schwer löslich in Petroläther und Wasser, leicht löslich in den übrigen Solvenzien (P., v. B.). — Entfärbt mindestens 4 Atome Brom (P., v. B.). Reduziert Mercuriacetat zu Mercuroacetat (P., v. B.). Verharzt bei der Einw. von konz. Schwefelsäure (P., v. B.). Greift die Epidermis an (P., v. B.).

Polymeres o-Propenyl-phenol(?) (C₈H₁₀O)_x. B. Neben o-Propenyl-phenol bei der Einw. von C₁H₅·MgI auf Salicylaldehyd und Destillation des Reaktionsproduktes (PAULY, v. BUTTLAR, A. 383, 280). Entsteht anscheinend beim Kochen von 2-Oxy-3-propenyl-benzoesäure mit Dimethylanilin (CLAISEN, A. 418, 86). — Dickes gelbliches Öl; Kp₃₃: ca. 235° (P., v. B.). Löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Wasser (P., v. B.). Reagiert mit Brom in Chloroform unter Entwicklung von HBr (P., v. B.).

- 2-Methoxy-1-propenyl-bensol, o-Propenyl-anisol, a-[2-Methoxy-phenyl]-a-propylen $C_{10}H_{12}O=CH_3\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 565). B. Beim Kochen von 2-Methoxy-1-allyl-benzol mit starker methylalkoholischer Kalilauge (Claisen, A. 418, 87). Angenehm riechendes Öl. Kp₇₅₁: 223—224°; Kp₁₃: 104—105° (C.); Kp₁₂: 102,4—103,4° (v. Auwers, A. 413, 298). $D_4^{\text{t.o}}: 0.9962$ (v. Au.); $D_{15}^{\text{t.o}}: 0.996$ (C.). $n_{1}^{\text{t.o}}: 1.5532$; $n_{1}^{\text{t.o}}: 1.560$; $n_{1}^{\text{t.o}}: 1.5777$; $n_{1}^{\text{t.o}}: 1.5942$ (v. Au.). Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ Methyläthersalicylsäure (C.).
- 2. 4-Oxy-1-propenyl-benzol, p-Propenyl-phenol, a-[4-Oxy-phenyl]-a-propylen, Anol C₂H₁₀O = CH₃·CH:CH·C₅H₄·OH (S. 566). B. Durch Erhitzen von Anethol mit C₂H₅·MgI auf 150—160° (Späth, M. 35, 326). Beeinflussung von photochemischen Reaktionen durch Anol: KÜMMELL, C. 1910 II, 1184.
- 4-Methoxy-1-propenyl-benzol, p-Propenyl-anisol, Anethol C₁₀H₁₂O=CH₃·CH:CH·C₆H₄·O·CH₃ (S. 566). Stellungsbezeichnung in den 4° 4° 4° 1° 1° 1° 1° 0° CH₃ von "Anethol" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender CH₃·CH:CH—(1) 1° 0° CH₃ Formel. V. Anetholgehalt von Anisöl und Fenchelöl:

 Albright, Am. Soc. 36, 2198. F: 21,3° (Schedur, Ph. Ch. 72, 517), 21,5° (Luginin, Dupont, Bl. [4] 9, 223), 22,3° (H. Block, Ph. Ch. 78, 397; E. A. Block, Ph. Ch. 82, 408), 22,5—23° (Gildem.-Hoffm., Die ätherischen Öle, 3. Aufl. [Milititz 1928], S. 604). E: 21—22° (Gildem.-Hoffm.). Druckabhängigkeit des Schmelzpunkts für Drucke bis 3000 kg/cm²: E. A. Block, Ph. Ch. 82, 411. Über Unterkühlungserscheinungen vgl. Nasini, Bresciani, G. 43 II, 305; 44 II, 17. Kp₇₅₁: 233—234° (Gildem.-Hoffm.); Kp₁₈: 104° (Sch.). D²⁶: 0,984—0,986 (Gildem.-Hoffm.); Dichte der festen Substanz zwischen 6° und 9°, der flüssigen Substanz zwischen 16° und 34°: H. Block; Dichte D; zwischen 24,7° (0,988) und 230° (0,809): Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 133. D²⁶: 0,9605; D²⁶: 0,9436; D²⁶: 0,9366; D²⁶: 0,9224 (Sch., Ph. Ch. 72, 551). Volumenänderung beim Schmelzen: H. Block. Volumenänderung beim Schmelzen unter Druck: Bridgman, Phys. Rev. [2] 6 [1915], 30. Viscosität zwischen 55,6° (0,01287 g/cmsec) und 99,0° (0,00612 g/cmsec): Sch., Ph. Ch. 72, 551. Oberflächenspannung zwischen 24,7° (36,2 dyn/cm) und 230° (16,9 dyn/cm): J.; vgl. Morgan, Stone, Am. Soc. 35, 1522. Schmelzwärme: 25,8 cal/g (L., D.). n²⁶: 1,559—1,561 (Gildem.-Hoffm.); n²⁶: 1,5538; n²⁶: 1,5607; n²⁶: 1,5792(Cotton, Mouton, A. ch. [8] 28, 216). Magnetische Doppelbrechung: C., M. Kryoskopisches Verhalten von Anethol in Paraldehyd: Luginin, Dupont, Bl. [4] 11, 906. Thermische Analyse des Systems mit l-Menthol (Eutektikum bei 13,9° und 35,8 Mol. o⁹ (Menthol): Scheuer, Ph. Ch. 72, 555, 607. Diohte und Viscosität der Gemische mit l-Menthol: Sch., Ph. Ch. 72, 560. Einfluß dünner, auf Wasser ausgebreiteter Schichten auf die Potentialdifferenz zwischen Wasser und Luft: Guy

Über die Polymerisation von Anethol zu "Anisoinen" vgl. S. 281. Bei der Oxydation von Anethol mit Luft im Licht der Uviol-Lampe bei ca. 60° entsteht Anisaldehyd (Genthe & Co., D. R. P. 225 265; C. 1910 II, 1008; Frdl. 10, 987). Anethol liefert bei der Hydrierung ohne Lösungsmittel bei 60—95° in Gegenwart von Nickel, schneller unter Druck, quantitativ 4-Methoxy-1-propyl-benzol (Brochet, Bauer, C. r. 159, 192; Bl. [4] 17, 53; Be., Cabaret, C. r. 159, 328; Bl. [4] 17, 58; IPATJEW, Ж. 45, 1830; B. 46, 3590). Geschwindigkeit der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol: Albright, Am. Soc. 36, 2197. Geschwindigkeit der Addition von Brom in Chloroform bei 25°: Abati, G. 40 II, 92. Bei Einw. von gesättigter wäßriger Bromwasserstoffsäure bei 0° und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit alkoh. Ammoniak entsteht α-[4-Methoxy-phenyl]-propylamin (Mebck, D. R. P. 274350; C. 1914I, 2079; Frdl. 12, 768). Anethol kondensiert sich mit 2 Mol Formaldehyd in 30° ger Schwefelsäure zum Methylenäther des α-Methyl-β-[4-methoxy-phenyl]-trimethylenglykols oder β-Methyl-α-[4-methoxy-phenyl]-trimethylenglykols (Syst. No. 2695) (Prins, C. 1919 III, 1001; 1920 I, 424). Gibt beim Erhitzen mit C₂H₃·MgI auf 150—160° Anol (Späth, M. 35, 326).

S. 567, Z. 40 v. o. statt "amphi-Dloxim" lies "hochschmelnende Dioxim".

- "Anisoine", polymere Anethole ($C_{10}H_{12}O)_x$ (vyl. S. 568). B. Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf Anethol entstehen zwei krystalline polymere Anethole vom Schmelzpunkt 205—210° (löslich in Åther) bezw. ca. 250° (unlöslich in Åther) (Puxeddu, Scafffili, G. 46 II, 172); bei der Einw. von Jod in Aceton entsteht ein amorphes polymeres Anethol vom Schmelzpunkt 185° (teilweise Ibslich in Åther) (P., Sc., G. 46 II, 173); bei der Einw. von FeCl₃ in Åther entstehen zwei amorphe polymere Anethole, die bei 210° (löslich in Åther) bezw. oberhalb 300° (unlöslich in Åther) schmelzen (P., Sc., G. 46 II, 174; P., G. 43 I, 132).
- 3. 1'-Oxy-1-propenyl-benzol. a-Oxy-a-phenyl-a-propylen $C_9H_{10}O=CH_3\cdot CH:C(OH)\cdot C_8H_5$ ist desmotrop mit Propiophenon, Syst. No. 640.
- Äthylkohlensäureester $C_{12}H_{16}O_3=CH_3\cdot CH:C(O\cdot CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C_6H_5$. B. Aus der Natriumverbindung des Äthylphenylketons und Chlorameisensäureäthylester in Benzol (Haller, Bauer, C. r. 152, 553). $Kp_{11-12}:140-145^\circ$. Wird durch alkoh. Natronlauge in das Natriumsalz der Äthylkohlensäure und Äthylphenylketon gespalten.
- 4. 13-Oxy-1-propenyl-benzol, y-Phenyl-allylalkohol, Zimtalkohol C₉H₁₀O = C₀H₅·CH:CH·CH₂·OH (S. 570). B. Ein als Zimtalkohol angesprochenes Produkt entsteht bei der Einw. gärender Hefe auf Zimtalkohyl (Róna, Bio. Z. 67, 138). Über Unterkühlungserscheinungen vgl. Nasini, Breschani, G. 43 II, 308. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 180. Löslichkeit in wäßr. Lösungen verschiedener organischer Salze: Neuberg, Bio. Z. 76, 123, 127, 129, 137, 151. (Zimtalkohol geht bei der Einw. von Natriumammonium ... (Chablay, C. r. 143, 829); A. ch. [9] 8, 190). Liefert mit NaNH₂ in Benzol das Natriumsalz des Zimtalkohols (Beaufour, Bl. [4] 11, 650). Liefert mit Chlorwasserstoff bei 0° Cinnamylchlorid (Klages, Klenk, B. 39, 2552; Emde, B. 42, 2593). Behandelt man das bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf Zimtalkohol in der Wärme entstehende Reaktionsprodukt mit alkoh. AgNO₃-Lösung, so entstehen Zimtalkohol, Äthyl-cinnamyl-äther, a-Phenyl-allylalkohol und dessen Äthyläther (Dupont, Labaune, C. 1910 II, 734). Vereinigt sich mit NaHSO₃ zum Teil bereits in der Kälte (D., L., C. 1913 II, 262). Das Phenylurethan schmilzt bei 90° bis 91,5° (Schimmel & Co., C. 1910 I, 1720). IMg·O·C₉H₉. B. Aus Propylmagnesiumjodid und Zimtalkohol in Benzol (Tschielinzew, Ж. 45, 1909, 1920; C. 1914 I, 1825, 1827). Pulver. Bildungswärme: Tsch. Wärmetönung bei Bildung der Additionsverbindungen mit 1, 2 und 3 Mol Zimtalkohol in Benzol: Tsch.
- 1³-Methoxy-1-propenyl-benzol, Methyl-cinnamyl-äther $C_{10}H_{12}O = C_0H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_5 \cdot O \cdot CH_5 \cdot B$. Aus Zimtalkohol durch Behandlung mit Dimethylsulfat und Natronlauge bei $40-50^6$ (PSCHORR, DICKHÄUSER, B. 44, 2640; vgl. J. D. RIEDEL, D. R. P. 261588; C. 1913 II, 324; Frdl. 11, 989). Aus der Natriumverbindung des Zimtalkohols und Methyljodid in Benzol (Beauvour, Bl. [4] 11, 650). Kp: 227°; Kp₁₆: 117° (B.); Kp₁₅: 115° (P., D.; R.). D°: 1,0037 (B.). Wird durch KMnO₄-Lösung sofort oxydiert (B.). Gibt mit Brom 1¹.1²-Dirom-1³-methoxy-1-propyl-benzol (B.). Bildet mit Jod und HgO in feuchtem Ather 1²-Jod-1¹-oxy-1³-methoxy-1-propyl-benzol, in Methanol 1²-Jod-1¹.1³-dimethoxy-1-propyl-benzol, in Athylalkohol 1²-Jod-1³-methoxy-1¹-äthoxy-1-propyl-benzol (B., Bl. [4] 11, 651; 13, 349, 354).
- 18-Äthoxy-1-propenyl-bensol, Athyl-cinnamyl-äther $C_{11}H_{14}O=C_8H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH_5\cdot O\cdot C_2H_5\cdot (S.~571)$. B. Neben anderen Produkten durch Einw. von HCl auf Zimtalkohol in der Wärme und Behandeln des Reaktionsprodukts mit alkoh. AgNO₃-Lösung (DUPONT, LABAUNE, C. 1910 II, 734). Aus der Natriumverbindung des Zimtalkohols und Äthyljodid in Benzol (Beauffour, Bl. [4] 11, 651). Kp: 234—235° (D., L.); Kp₇₅₂: 238—239°; Kp₁₇: 127—129° (B.). D°: 0,9938 (B.).
- Allophansäure-cinnamylester $C_1H_{12}O_3N_2=C_6H_5\cdot CH\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Einleiten von Cyansäure-Dampf in eine äther. Lösung von Zimtalkohol in der Kälte (Béhal, Bl. [4] 25, 479). F: 185°. Löslichkeit bei 17°: 0,81 g in 100 cm³ Alkohol, 0,05 g in 100 cm³ Äther.
- 1¹-Chlor-1³-methoxy-1-propenyl-benzol, a-Chlor- γ -methoxy-a-phenyl-a-propylen $C_{10}H_{11}OCl = C_0H_5 \cdot CCl : CH \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 1¹.1³-Dichlor-1-propenyl-benzol in wenig Ather und Natriummethylat in Methanol (STRAUS, BERKOW, A. 401, 149). Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp₂₇: 131—132°. D^{2*}: 1,146. Färbt sich beim Aufbewahren am Licht schwach gelb. Gibt bei der Oxydation mit acetonischer KMnO₄-Lösung Benzoesäure und andere Produkte. Liefert bei der Hydrierung bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in Aceton und nachfolgenden Behandlung mit aktiviertem Aluminium Methyl-[γ -phenyl-propyl]-āther. Gibt mit konz. Schwefelsäure je nach den Bedingungen verschiedene Färbungen. Liefert in Petroläther mit HCl bei Gegenwart von CaCl₂ 1¹.1³-Dichlor-1-propenyl-benzol. Gibt beim Kochen mit verdünnter methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung 1¹.1³-Dimethoxy-1-propenyl-benzol; Geschwindigkeit dieser Reaktion: Sr., B.
- 11.12-Dibrom-12-methoxy-1-propenyl-benzol, $a.\beta$ -Dibrom- γ -methoxy-a-phenyl-a-propylen $C_{10}H_{10}OBr_3=C_6H_5\cdot CBr\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus dem Methyläther des

 γ -Phenyl-propargylalkohols und Brom in äther. Lösung (Jozitsch, Orelkin, Ж. 42, 1081). — Kp₂₆: 181°. D⁴: 1,7020; D⁴: 1,6811. n_p: 1,5999.

- 11.12-Dibrom-13-propyloxy-1-propenyl-benzol, $a.\beta$ -Dibrom- γ -propyloxy-a-phenyl-a-propylen $C_{12}H_{14}OBr_2=C_6H_5\cdot CBr\cdot CBr\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus dem Propyläther des γ -Phenyl-propargylalkohols und Brom in äther. Lösung (Jozitsch, Orelkin, \mathcal{H} . 42, 1081). Kp₁₆: 1.766° \mathcal{P}_{4}^{α} : 1.5572; \mathcal{D}_{4}^{α} : 1.5357. \mathcal{n}_{D} : 1.5772.
- 5. 2-Oxy-1-allyl-benzol, o-Allyl-phenol, γ-[2-Oxy-phenyl]-a-propylen C₉H₁₃O = CH₂:CH·CH₂·C₆H₄·OH. B. o-Allyl-phenol entsteht in sehr guter Ausbeute (80—97%) der Theorie) bei ca. 6-stdg. Kochen von Allylphenyläther in CO₂-Atmosphäre (CLAISEN, A. 418, 79; vgl. JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 39, 2202); beim Kochen von 2-Oxy-3-allyl-benzoesäure mit Dimethylanilin (CL.); beim Kochen von 2-Oxy-3-allyl-benzoesäure mit Chinolin bis zum Sieden (CL.); in geringerer Ausbeute beim Destillieren von 2-Oxy-3-allyl-benzoesäure unterhalb 300° (CL., EISLEB, A. 401, 72); beim Kochen von Allyläthersalicylsäure mit Dimethylanilin (CL.). F: —6° (J., H.). Kp₇₈₀: 220° (CL.); Kp₂₉: 109—110° (J., H.); Kp₁₂: 99° (CL.). D₁₈: 1,0255 (CL.). Liefert beim Erhitzen in CO₂-Atmosphäre oder bei der Einw. saurer Agenzien (CL., A. 418, 79, 83), z. B. beim Kochen mit salzsaurem Pyridin (CL., A. 418, 80; BAYER & Co., D. R. P. 279864; C. 1914 II, 1213; Frdl. 12, 896) 2-Methyl-cumaran. Wird durch wäßr. KMnO₄-Lösung sofort oxydiert (J., H.). Gibt bei der Hydrierung bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol o-Propyl-phenol (CL., A. 418, 87). Gibt bei der Bromierung in CS₂ bei höchstens 0° 2-Methyl-cumaran, 2-Brommethyl-cumaran, 5-Brom-2-methyl-cumaran und 5-Brom-2-brommethyl-cumaran (ADAMS, RINDFUSZ, Am. Soc. 41, 656). Gibt beim Kochen mit starker methylalkoholischer Kalilauge o-Propenyl-phenol (CL., A. 418, 86). Gibt mit FeCl₃ in wäßr. Lösung Blaufärbung, die bald in Grünlichbraun übergeht (J., H.). Das Phenylurethan schmilzt bei 106—106,5° (CL., EISLEB, A. 401, 73; CL., A. 418, 82).
- 2-Methoxy-1-allyl-benzol, o-Allyl-anisol C₁₀H₁₂O = CH₂:CH·CH₂·C₆H₄·O·CH₃.

 B. Aus o-Allyl-phenol durch Behandeln mit Dimethylsulfat und Natronlauge (CLAISEN, A.

 418, 82; Adams, Rindfusz, Am. Soc. 41, 659). Anisolartig riechendes öl. Kp₇₆₁: 207^o (CL.); Kp₅₃: 101--102^o (A., R.); Kp₁₃: 86-87^o (CL.). D¹²: 0,9770 (CL.); D²⁴: 0,972 (A., R.).

 nⁿ/₅: 1,526 (A., R.). Gibt in Essigester bei der Einw. von schwachem Ozon ein sehr explosives Ozonid, das bei der Zersetzung mit Ziukstaub und Eisessig 2-Methoxy-phenylacetaldehyd liefert (CL., A. 418, 83). Bei der Bromierung in CS₂ bei 0° entstehen 2-Methyl-cumaran, 5-Brom-2-methyl-cumaran und 2-Brommethyl-cumaran (A., R.). Beim Kochen mit starker methylalkoholischer Kalilauge entsteht 2-Methoxy-1-propenyl-benzol (CL.).
- 2-Allyloxy-1-allyl-benzol $C_{13}H_{14}O=CH_2:CH:CH_2:C_8H_1:O:CH_2:CH:CH_2.$ B. In sehr geringer Menge aus je 1 Mol Phenol, Allylbromid und K_2CO_3 in siedendem Aceton (Claisen, A. 418, 78 Anm. 2). Aus je 1 Mol o-Allyl-phenol, Allylbromid und K_2CO_3 in siedendem Aceton (Cl., A. 418, 90). Kp: ca. 235°; Kp₁₀: 104—105°. $D_{15}^{15}:0.9675$. Liefert beim Kochen in CO_3 -Atmosphäre, besser beim Kochen mit Diäthylanilin, 2.6-Diallyl-phenol.
- 2-Acetoxy-1-allyl-benzol $C_{11}H_{12}O_2 = CH_2:CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Angenehm riechendes Öl. Kp_{757} : 238,5—239° (Claisen, A. 418, 83); Kp_{200} : 123—124° (Adams, Rindfusz, Am. Soc. 41, 654); Kp_{15} : 117—118° (Cl.). D^{24} : 1,031; n_D^{∞} : 1,508 (A., R.). Gibt mit Brom in Chloroform ein öliges Dibromid, das bei längerem Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge 2-Methyl-cumaron liefert (Cl.).
- Carbamidsäure-[2-allyl-phenylester] $C_{10}H_{11}O_{2}N=CH_{2}:CH\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CO\cdot NH_{2}$. B. Bei der Einw, von Phosgen auf o-Allyl-phenol bei Gegenwart von Dimethylanilin in Benzol und Umsetzung des Reaktionsproduktes mit wäßr. Ammoniak (Bayer & Co., D. R. P. 296889; C. 1917 I, 714; Frdl. 13, 780). Nadeln (aus Alkohol). F: 122—123°. Löslich in Benzol, sehr wenig löslich in Petroläther.
- 5-Chlor-2-oxy-1-allyl-benzol C₂H₂OCl = CH₂:CH·CH₂·C₆H₃Cl·OH. B. Beim Kochen von Allyl-[4-chlor-phenyl]-āther (Claisen, Eisleb, A. 401, 37). Riecht schwach phenolartig. Prismen (aus Petroläther). F: 48°. Kp₁₂: 124—125°; Kp₁₈: 137°. D¹⁵: 1,171 (unterkühlt). Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine olivgrüne Färbung.
- 8.5-Dichlor-2-oxy-1-allyl-benzol $C_9H_8OCl_9=CH_9:CH\cdot CH_9\cdot C_8H_9Cl_9\cdot OH$. B. Beim Erhitzen von 3.5-Dichlor-2-allyloxy-benzoesäure bis zum Sieden (Claisen, A. 418, 85). Phenolartig riechendes Öl. $Kp_{789}: 264^{\circ}$. $D_{18}^{18}: 1,288$.
- 5-Brom-2-oxy-1-allyl-benzol C₂H₂OBr = CH₂:CH·CH₂·C₂H₃Br·OH. B. Beim Kochen von Allyl-[4-brom-phenyl]-āther (Claisen, Eisleb, A. 401, 38). Riecht unangenehm. Prismen (aus Petroläther). F: 50° (C., El.), 52° (Adams, Rindfusz, Am. Soc. 41, 660). Kp₁₄:142—144° (Cl., El.). Beim Erhitzen mit Pyridinhydrochlorid entsteht 5-Brom-2-methyl-cumaran (A., R.). Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine schwache schmutziggrüne Färbung.

- 18-Brom-2-oxy-1-allyl-benzol, 2-Oxy-1- $[\beta$ -brom-allyl]-benzol, β -Brom- γ -[2-oxy-phenyl]- α -propylen C_0H_0 OBr := CH_2 : $CBr \cdot CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von $[\beta$ -Brom-allyl]-phenyl-ather (BAYER & Co., D. R. P. 293956; C. 1916 II, 618; Frdl. 13, .062). Zersetzt sich beim Kochen. Liefert beim Kochen mit Natronlauge 2-Methyl-cumaron.
- 3-Nitro-2-oxy-1-allyl-benzol $C_9H_9O_3N=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot OH$. B. Beim Erhitzen von Allyl-[2-nitro-phenyl]-äther auf 180° (Claisen, Eislee, A. 401, 60). Krystalle. F: 9°. $Kp_{11}:126-130°$. Gibt mit FeCl₃ in Alkohol eine braurrote Färbung.
- 5-Nitro-2-oxy-1-allyl-benzol $C_0H_0O_3N=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot OH$. B. Aus Allyl-[4-nitro-phenyl]-äther beim Erhitzen in Petroleum-Lösung auf 230° (Claisen, Eisleb A. 401, 40). Blättehen (aus Ligroin). F: 79°. Kp₁₁: 190°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Äther, schwer in heißem Wasser.
- 6. 4-Oxy-1-allyl-benzol. p-Allyl-phenol, γ -[4-Oxy-phenyl]-a-propy'en. Chavicol $C_9H_{10}O=CH_2:CH\cdot CH_3\cdot C_8H_4\cdot OH$ (S. 571). B. Chavicol entsteht, wenn man ein Gemisch aus Esdragol, Äthylbromid und Magnesium in Benzol erhitzt, das Benzol abdestilliert und den Rückstand unter 10—15 mm Druck auf 150—160° erhitzt (GRIGNARD, C. r. 151, 323). Kp₁₆: 122—124°.
- 4-Methoxy-1-allyl-benzol, Chavicolmethylätiner, E3dragol (Estragol) $C_{10}H_{12}O = CH_a:CH\cdot CH_2\cdot C_bH_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 571). V. Im Holzterpentinöl (aus den Stümpfen von Pinus palustris) (SCHIMMEL & Co., C. 1910 I, 1720). Im äther. Öl aus den Blättern von Barosma venusta (Goulding, Roberts, Soc. 105, 2616; Jfnsen, C. 1913 I, 715). Im äther. Öl von Clausena anisum-olens (einer Rutacee) (Brooks, C. 1912 I, 1014). Im äther. Öl von Lophantus anisatus (SCHIMMEL & Co., C. 1913 II, 1923) und von Lophantus Rugosus (VILMORIN, LEVAILOIS, Bl. [4] 15, 344). In verschiedenen französischen Basilicum-Ölen (ROURE-BEETRAND FILS, C. 1911 I, 224). Im äther. Öl von Solidago Odora (MILLER. MOSELEY, Am. Soc. 37, 1291).—Kp₇₄₆: 214—216°; ni^{1/2}: 1,5230 (Abati, G. 40 II, 91).—Gibt bei der Ozonspaltung 4-Methoxyphenylacetaldehyd (Mannich, Jacobsohn, B. 43, 195; Harries, Adam, B. 49, 1032). Geschwindigkeit der Addition von Brom in Chloroform bei 25°: Abati, G. 40 II, 92. Erhitzt man ein Gemisch aus Esdragol, Äthylbromid und Magnesium in Benzol, destilliert das Benzol ab und erhitzt den Rückstand unter 10—15 mm Druck auf 150—160°, so entsteht p-Allyl-phenol (Grignard, C. r. 151, 323). Liefert mit Nitrosobenzol im Dunkeln N-Phenyl-[4-methoxy-zimtaldehyd]-isoxim CH₃·O·C₆H₄·CH·CH·CH·N(O)·C₆H₅ (Syst. No. 1604) (Alessandri, R. A. L. [5] 24 I, 63; G. 51 II, 135).
- 7. 1¹-Oxy-1-allyl-benzol, Vinyl-phenyl-carbinol, a-Phenyl-a'lylalkohol, γ -Oxy- γ -phenyl-a-propylen $C_0H_{10}O=C_0H_0$ ·CH(OH)·CH:CH, (S.~572) B. Durch Einw. von HCl auf Zimtalkohol in der Wärme und Behandeln des Reaktionsproduktes mit alkoh. AgNO₃-Lösung, neben anderen Produkten (Dupont, Labaune, C. 1910 II, 734). Kp: 227—228°.
- Äthyläther $C_{11}H_{14}O=C_6H_5\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot CH: CH_2$ (S. 572). B. Durch Einw. von HCl auf Zimtalkohol in der Wärme und Behandeln des Reaktionsproduktes mit alkoh. AgNO₃-Lösung, neben anderen Produkten (DUPONT, LABAUFE, C. 1910 II, 734). Kp: 199—200°.
- 1³-Chlor-1¹-methoxy-1-allyl-benzol, a-Chlor- γ -methoxy- γ -phenyl-a-propylen $C_{10}H_{11}OCl = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CHCl$. B. Beim Kochen von Cinnamalchlorid mit etwas mehr als 1 Mol Natriummethylat in einem Äther Methanol-Gemisch (Straus, Berkow, A. 401, 133). Scharf riechende Flüssigkeit. Kp₁₈: 111°. D!¹: 1,0959. Cibt bei der Oxydation mit acetonischer Kaliumpermanganat-Lösung Methyläthermandelsäure und Benzoesäure. Gibt mit wäßr. oder methylalkoholischer Salzsäure Zimtaldehyd. Liefer mit HCl bei Gegenwart von CaCl₂ in Petroläther Cinnamalchlorid. Liefert beim Kochen mit methylalkoh. Natriummethylat-Lösung das Dimethylacetal des Vinylphenylketons. Gibt mit konz. Schwefelsäure je nach den Bedingungen verschiedene Färbungen.
- 18-Chlor-11-äthoxy-1-allyl-benzol, a-Chlor- γ -äthoxy- γ -phenyl-a-propylen $C_{11}H_{13}OCl=C_6H_5\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot CH:CHCl.$ B. Aus Cinnamalchlorid und Natriumäthylat (STRAUS, BERKOW, A. 401, 137). $Kp_{12}:120,5^\circ$. Liefert beim Kochen mit alkoh. Natriumäthylat-Lösung das Diäthylacetal des Vinylphenylketons.
- Bis-[γ -chlor- α -phenyl-allyl]-äther $C_{18}H_{16}OCl_2 = [CHCl:CH\cdot CH(C_0H_8)]_2O$. B. Beim Schütteln der äther. Lösung von Cinnamalchlorid mit 1n-Natronlauge und nachfolgender Destillation im Vakuum (Straus, Berkow, A. 401, 137). $Kp_{18}:127^{\circ}$. Wird durch Chlorwasserstoff in Benzol nicht verändert.
- 8. 2-Oxy-1-isopropenyl-benzol, o-Isopropenyl-phenol, β -[2-Oxy-phenyl]-propylen $C_0H_{10}O=CH_{2}:C(CH_{3})\cdot C_0H_{4}\cdot OH$ (S. 572). B. Aus β -Methyl-o-cumarsaure (Syst. No. 1082) durch Erbitzen über den Schmelzpunkt und anschließende Destillation im Vakuum (Fries, Volk, A. 379, 95). $Kp_{750}:204^{\circ}$ (F., V.); $Kp_{11}:83,4$ — $83,8^{\circ}$ (v. Auwers,

A. 418, 302). D_{i}^{u} : 1,0309; $n_{i}^{u,s}$: 1,5491; $n_{i}^{u,s}$: 1,554; $n_{i}^{u,s}$: 1,5695; $n_{i}^{u,s}$: 1,5831 (v. Au.). Polymerisiert sich bei längerem Aufbewahren, rascher in Gegenwart von Säuren zu dimolekularem 2-Oxy-1-isopropenyl-benzol (s. u.) (Fries, Gross-Selbeck, Wioke, A. 402, 306). Liefert mit Brom in Chloroform $a.\beta.\gamma$ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propan (F., G.-S., W.).

Dimeres 2-Oxy-1-isopropenyl-benzol $C_{18}H_{20}O_3=(C_0H_{10}O)_3$. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt. — B. Beim Aufbewahren einer mit HCl gesättigten äther. Lösung von 2-Oxy-1-isopropenyl-benzol (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 306). — Täfelchen (aus Petroläther). F: 97°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, weniger in Benzin und Petroläther; sehr wenig löslich in wäßr. Alkalien. — Wird bei wiederholter Destillation zu monomerem 2-Oxy-1-isopropenyl-benzol entpolymerisiert.

Monomethyläther $C_{19}H_{22}O_2$. B. Aus dimerem 2-Oxy-1-isopropenyl-benzol, Dimethylsulfat und Natronlauge (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 308). — Prismen (aus Methanol). F: 115—117°.

Monoacetat $C_{20}H_{22}O_3$. B. Beim Kochen von dimerem 2-Oxy-1-isopropenyl-benzol mit Acetanhydrid und Natriumacetat (FRIES, GROSS-SELBECK, WICKE, A. 402, 308). — Krystalle (aus Petroläther). F: 96—97°.

Tetrabromderivat des dimeren 2-Oxy-1-isopropenyl-benzols $C_{18}H_{16}O_2Br_4$. $^{\prime}B$. Aus dimerem 2-Oxy-1-isopropenyl-benzol und Brom in Chloroform bei 50° (Frizz, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 308). — Prismen (aus Benzin). F: 149°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Eisessig, weniger in Benzin. Löst sich in wäßr. Alkalien unverändert.

Monoacetat des Tetrabromderivats $C_{20}H_{18}O_3Br_4$. B. Aus dem Tetrabromderivat (s. o.), Acetanhydrid und Natriumacetat bezw. H_2SO_4 (Fries, Gross-Selbrok, Wicke, A. 402, 309). — Prismen (aus Benzin). F: 159—160°.

- **2-Methoxy-1-isopropenyl-bensol** $C_{10}H_{19}O = CH_3:C(CH_3)\cdot C_eH_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 572). Kp₁₁: 85,2°; $D_i^{4,5}$: 0,9887; $n_{\alpha}^{4,5}$: 1,5307; $n_{\beta}^{4,5}$: 1,536; $n_{\beta}^{4,5}$: 1,5501; $n_{\gamma}^{4,5}$: 1,5625 (v. Auwers, A. 413, 303).
- **2-Acetoxy-1-isopropenyl-benzol** $C_{11}H_{12}O_{2}=CH_{3}:C(CH_{3})\cdot C_{5}H_{4}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}.$ B. Beim Kochen von 2-Oxy-1-isopropenyl-benzol mit Acetanhydrid (v. Auwers, A. 418, 301). Kp₁₁: 104,6—106,4°. $D_{4}^{a,4}:1,048.$ $n_{3}^{a,5}:1,513;$ $n_{1}^{a,5}:1,518;$ $n_{3}^{a,5}:1,530;$ $n_{3}^{u,5}:1,540.$
- a.γ-Dibrom-β-[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propylen C₈H₆OBr₄ = CHBr:C(CH₂Br)-C₈H₈Br₅·OH. B. Durch Zusatz von Wasser zu einer acetonischen Lösung von a.β.γ-Tribrom-β-[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propan (FRIES, GROSS-SELBECK, WICKE, A. 402, 311). Aus a.β.γ-Tetrabrom-β-[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propan beim Schütteln mit Kupferpulver in Ather (F., G.-S., W., A. 402, 321). Krystalle (aus Benzin). F: 111°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, weniger löslich in Benzin. Liefert bei der Einw. von wäßrigalkoholischer Kalilauge 5.7.3¹-Tribrom-3-methylen-cumsran. Beim Erhitzen mit Methanol im Rohr auf 100° entsteht a-Brom-γ-methoxy-β-[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen. Mit Silbersoetat in Eisessig bildet sich das (nicht isolierte) Acetat des a-Brom-γ-oxy-β-[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylens.
- a.y Dibrom β [8.5 dibrom 2 acetoxy phenyl] propylen $C_{11}H_8O_2Br_4 = CHBr:C(CH_2Br)\cdot C_8H_2Br_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus a.y-Dibrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propylen durch Einw. von Acetanhydrid und Schwefelsäure (Fries, Gross-Selbrok, Wicke, A. 402, 311). Prismen (aus Petroläther). F: 102°.
- a.a.γ-Tribrom-β-[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen $C_9H_5OBr_5=CBr_5$: $C(CH_3Br)\cdot C_9H_2Br_3\cdot OH$. B. Durch Zusatz von Wasser zu einer acetonischen Lösung von a.a.β.γ-Tetrabrom-β-[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propan (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 322). Prismen (aus Benzin). F: 124°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, weniger löslich in Benzin. Wird von kalter konzentrierter Schwefelsäure nicht angegriffen. Gibt bei der Einw. von wäßrig-alkoholischer Kalilauge 5.7.3¹.3¹-Tetrabrom-3-methylen-cumaran. Beim Erhitzen mit Methanol im Rohr auf 100° entsteht a.a-Dibrom-γ-methoxy-β-[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen. Mit Silberacetat in Eisessig bildet sich a.a-Dibrom-γ-acetoxy-β-[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen.
- a.a.y-Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-acetoxy-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_2O_2Br_5=CBr_2:C(CH_2Br)\cdot C_0H_2Br_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. Nadeln (aus Benzin). F: 104° (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 322).
- 9. $3-Oxy-1-isopropenyl-benzol, m-Isopropenyl-phenol, <math>\beta-[3-Oxy-phenyl]-propylen$ $C_9H_{10}O=CH_2:C(CH_2)\cdot C_9H_4\cdot OH$. B. Aus dem Acetat durch Verseifen mit warmer alkoh. Lauge (v. Auwers, A. 413, 307). Dickflüssiges Öl. Kp₁₁: 119°. $D_1^{n,s}$: 1,0473. n_2^{n} : 1,5672; n_2^{n} : 1,573; n_2^{n} : 1,5906; n_2^{n} : 1,6061.

- 3-Methoxy-1-isopropenyl-benzol $C_{10}H_{10}O=CH_2:C(CH_3)\cdot C_4H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 573). B. Aus 3-Oxy-1-isopropenyl-benzol, Methyljodid und Natriummethylat (v. Auwers, A. 418, 309). Kp₁₂: 99°. D^{11,8}: 0,9985. $n_{\alpha}^{11,8}$: 1,5402; $n_{\beta}^{11,8}$: 1,546; $n_{\beta}^{11,8}$: 1,5612; $n_{\gamma}^{11,8}$: 1,5750.
- 3-Acetoxy-1-isopropenyl-benzol $C_{11}H_{12}O_2 = CH_2:C(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 3.1¹-Dioxy-1-isopropyl-benzol mit Essigsäureanhydrid (v. Auwers, A. 413, 306). $Kp_{12}:124^{\circ}$. $D_{1}^{i_1,x_2}:1,0619$. $n_{1}^{i_{11}}:1,5277$; $n_{1}^{i_{11}}:1,533$; $n_{1}^{i_{11}}:1,5465$; $n_{1}^{i_{11}}:1,5587$.
- 3-Isopropenyl-phenoxyessigsäure $C_{11}H_{12}O_3 = CH_2:C(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_3H$. B. Beim Erhitzen von 3-Oxy-1-isopropenyl-benzol mit Chloressigsäure und Natronlauge (v. Auwers, A. 413, 308). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 98°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.
- 10. 4 Oxy 1 isopropenyl benzol, p Isopropenyl p-henol, β [4 Oxy-phenyl]-propylen $C_0H_{10}O=CH_2:C(CH_3)\cdot C_0H_4\cdot OH$.
- a-Brom- β -[2.3.5-tribrom-4-oxy-phenyl]-a-propylen $C_9H_6OBr_4=CHBr:C(CH_3)\cdot C_6HBr_3\cdot OH$ (S. 573). Ist als ein Dibrom- β -[3.5-dibrom-4-oxy-phenyl]-propylen erkannt worden; zur Konstitution der Ausgangsstoffe vgl. Zincke, A. 388, 296.
- a-Brom- β -[2.3.5.6-tetrabrom-4-oxy-phenyl]-a-propylen $C_9H_5OBr_5=CHBr:C(CH_3)\cdot C_6Br_4\cdot OH$ (S. 573). Ist als ein Tribrom- β -[3.5-dibrom-4-oxy-phenyl]-propylen erkannt worden; zur Konstitution der Ausgangsstoffe vgl. Zincke, A. 388, 296.
- a.a-Dibrom- β -[2.3.5-tribrom-4-oxy-phenyl]-a-propylen $C_9H_5OBr_5 = CBr_2: C(CH_3) \cdot C_9HBr_3 \cdot OH$ (S. 574). Ist als ein Tribrom- β -[3.5-dibrom-4-oxy-phenyl]-propylen erkannt worden; zur Konstitution der Ausgangsstoffe vgl. ZINCKE, A. 388, 296.
- a.a-Dibrom- β -[2.3.5.6-tetrabrom-4-oxy-phenyl]-a-propylen $C_{\bullet}H_{\bullet}OBr_{\bullet}=CBr_{\bullet}$: $C(CH_3)\cdot C_{\bullet}Br_{\bullet}\cdot OH$ (S. 574). Ist von Zincke (A. 388, 296) als Tetrabrom- β -[3.5-dibrom-4-oxy-phenyl]-propylen erkannt worden.
- Tetrabrom- β -[3.5-dibrom-4-oxy-phenyl]-propylen $C_9H_4OBr_6=C_3HBr_4\cdot C_6H_2Br_9\cdot OH$. Ist identisch mit der von Zincke, Grüters (A. 343, 94) (*Hptw. Bd. VI, S. 574*) als a.a-Dibrom- β -[2.3.5.6-tetrabrom-4-oxy-phenyl]-a-propylen beschriebenen Verbindung (Z., A. 388, 296).
- Tetrabrom β [3.5 dibrom 4 methoxy phenyl] propylen $C_{10}H_6OBr_6 = C_3HBr_4 \cdot C_6H_2Br_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Tetrabrom- β -[3.5-dibrom-4-oxy-phenyl]-propylen durch Behandeln mit Dimethylsulfat und Alkalilauge (Zincke, A. 388, 296). Nadeln. F: 127°. Leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Eisessig. Liefert bei der Oxydation mit siedender ca. $30^{\circ}/_{\circ}$ iger Salpetersäure 3.5-Dibrom-4-methoxy-benzoesäure.
- 11. a-Oxy- β -phenyl-a-propylen $C_9H_{10}O = C_6H_5 \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot OH$ ist desmotrop mit Hydratropaaldehyd, Syst. No. 640.
- a-Acetoxy-β-phenyl-a-propylen $C_{11}H_{12}O_3=C_4H_5\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von Hydratropaaldehyd mit Acetanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure (Wohl, Berthold, B. 43, 2184) oder mit Acetanhydrid und Natriumacetat (v. Auwers, A. 413, 280). Kp₈₋₉: 120—122° (W., B.). $D_4^{15,5}$: 1,0571; $n_7^{15,4}$: 1,5368; $n_7^{15,2}$: 1,543; $n_7^{15,2}$: 1,5580; $n_7^{15,2}$: 1,5720 (v. Au.). Gibt bei der Hydrierung in wasserfreiem Äther in Gegenwart von Platinschwarz das Acetat des Hydratropaalkohols (W., B.).
- 12. 2^{9} -Oxy-1-methyl-2-vinyl-benzol, β -Oxy-a-o-tolyl-dthylen $C_{9}H_{10}O=CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH\cdot CH\cdot OH$ ist desmotrop mit o-Tolyl-acetaldehyd, Syst. No. 640.
- β-Äthoxy-α-o-tolyl-äthylen $C_{11}H_{14}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von Äthoxyacetal mit o-Tolylmagnesiumjodid auf 145—155°, neben o-Tolyläthylenglykoldiäthyläther (Späth, M. 36, 7). Wurde nicht rein erhalten. Kp₁₀: 103—106°. Liefert mit verd. Schwefelsäure o-Tolyl-acetaldehyd.
 - 13. 4-Oxy-1-methyl-3-vinyl-benzol $C_0H_{10}O = CH_2: CH \cdot C_0H_3(CH_3) \cdot OH$.
- 3¹.3³- Dichlor 4 methoxy 1 methyl-3-vinyl-benzol, $a.\beta$ Dichlor a-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-äthylen $C_{10}H_{10}OCl_2=CHCl:CCl\cdot C_8H_8(CH_3)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 4-Methoxy-3-[ohloracetyl]-toluol ¹) (in der Literatur bisher nicht beschrieben) und PCl_5 (Kunokell, C. 1913 I, 1768). Gelbliches Öl. Kp₂₀: 160°. D¹³: 1,2520. Bei der Einw. von Natrium in Äther bei 90—95° entsteht 4-Methoxy-1-methyl-3-acetylenyl-benzol. Bei der Einw. von alkoh. Kalilauge bei 180° entsteht 4-Methoxy-1-methyl-3-chloracetylenyl-benzol.

Aus p-Kresolmethyläther und Chloracetylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ entsteht 2-[Chloracetyl]-p-kresol (Hptw. Bd. VIII, S. 111).

- 14. 1-Oxy-hydrinden C₉H₁₀O = C₆H₄ CH₂ CH₂ CH₂ (S. 574). B. Aus 1-Chlorhydrinden und verd. K₂CO₃-Lösung be' 60°, neben Inden und Bis-[α-hydrindyl]-äther(?) (Weissgerber, B. 44, 1445). Säulen (aus Petroläther). F: 54°. Kp₁₂: 128°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Petroläther und Wasser. Liefert bei der Oxydation mit Chromatlösung α-Hydrindon.
- 1-Methoxy-hydrinder $C_{10}H_{12}O = C_6H_4$ $CH_{(O\cdot CH_3)}$ CH_2 . B. Aus 1-Chlor-hydrinden und Natriummethylat in Methanol auf dem Wasserbad (Weissgerber, B. 44, 1446). Acetslartig riechendes Ol. Kp₁₀: ca. 98°. Wird durch verd. Chromschwefelsäure zu a-Hydrindon oxydiert.
- 1-Äthoxy-hydrinden $C_{11}H_{14}O = C_6H_4$ $CH_1(C \cdot C_2H_5)$ CH_2 . B. Beim Kochen von 1-Chlor-hydrinden mit Alkohol und wasserfreiem Natriumacetat (Weissgerber, B. 44, 1446). Angenehm riechendes Ol. Kp_{16} : 106—109°.

Bis-[a-hydrindyl]-äther (?) C₁₈H₁₈O == C₉H₉·O·C₂H₉(?). B. Beim Erwärmen von 1-Chlor-hydrinden mit verd. K CO₃-Lösung auf 60³ (Weissgerber, B. 44, 1447). — K-ystalle (aus Alkohol). F: 51—53° (W.). Der Schmelzpunkt steigt bei wiederholtem Umkrystallisieren aus Alkohol (W.) und erreicht dabei 60° (Kruber, Priv.-Mitt.). — Liefert beim Erwärmen mit Chromsäuregenisch a-Hydrindon (W.)

- 1-Acetoxy-hydrinden $C_{11}H_{12}O_2 = C_6H_4$ $CH_1O \cdot CO \cdot CH_2$ CH_2 CH_3 CH_4 CH_3 CH_4 CH_4 CH_5 CH_5
- 2-Chlor-1-oxy-hydrinden, Indencxychlorid $C_9H_9OCl = C_6H_4$ $CH_9OCl = C_6H_4$ CHCl. Ist identisch mit der von Spilker (B. 26, 1541) dargestellten und von Heusler, Schleffer (B. 32, 31) als 1-Chlor-2-oxy-hydrinden (Hptw. Bd. VI, S. 574) beschriebenen Verbindung; die Konstitution ergibt sich aus der Formel der entsprechenden Bromverbindung. B. Aus Inden und wäßriger unterchloriger Säure bei $0-5^{\circ}$ (Weissgerber, B. 44, 1442). F: 126°.
- 2-Brom-1-oxy-hydrinden, Indenoxybromid C₉H₉OBr = C₆H₄CH₂CH₂CHBr. Ist identisch mit der von Kraemer, Spilker (B. 23, 3280) dargestellten und von Heusler, Schieff: (B. 32, 28, 31) als 1-Brom-2-oxy-hydrinden (Hptw. Bd. VI, S. 574) beschriebenen Verbindung (vgl. Pope, Read, Soc. 99, 2072; v. Brayn, Braunsdorf, Kirschbaum, B. 55, 3662; Ishiwara, J. pr. [2] 108, 194). B. Aus Inden und Bromwasser (Pope, Read, Soc. 99, 2072) oder besser aus Inden und Brom in KBr-Löeung (P., R., Soc. 101, 760). Monckline Krystalle (aus Essigester). F: 128—129° (P., R., Soc. 99, 2073). Gibt mit wäßr. Ammoniak (D: 0,88) 2-Amino-1-oxy-hydrinden und zwei diastereoisomere Bis-[1-oxy-hydrindyl-(2)]-amine (P., R., Soc. 99, 2074).
- 1.2-Dibrom-2-nitro-1-acetoxy-hydrinden $C_{11}H_{\theta}O_{4}NBr_{2} = C_{\theta}H_{4} CBr(O\cdot CO\cdot CH_{3}) CBr\cdot NO_{2}$. B. Beim Aufbewahren von 2-Nitro-1-acetoxy-inden mit Brom in Eiseesig am Licht (Thiele, Weitz, A. 877, 17). Krystalle (aus Ligroin). F: 136°.
 - 15. 2-Oxy-hydrinden $C_9H_{10}O = C_6H_4 < \frac{CH_9}{CH_2} > CH \cdot OH$.
- 1-Chlor-2-oxy-hydrinden $C_0H_0OCl = C_0H_4 < \frac{CHCl}{CH_2} > CH \cdot OH$ (S. 574). Ist in Analogie mit der entsprechenden Bromverbindung (s. u.) als 2-Chlor-1-oxy-hydrinden zu formulieren.
- 1-Brom-2-oxy-hydrinden $C_9H_9OBr = C_6H_4 < CH_9 > CH \cdot OH$ (S. 574). Ist als 2-Brom-1-oxy-hydrinden erkannt worden (vgl. Pope, Read, Soc. 99, 2072; v. Braun, Brauns-DORF, Kirschbaum, B. 55, 3662; Ishiwara, J. pr. [2] 108, 194).

3. Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{12}O$.

1. 1¹-Oxy-1-a-butenyl-benzol. c-Oxy-a-phenyl-a-butylen $C_{10}H_{12}O=C_0H_5\cdot C(OH):CH\cdot CH_2\cdot CH_3$ ist desmotrop mit Propyl-phenyl-keton, Syst. No. 640.

Äthylkohlensäureester des a-Oxy-a-phenyl-a-butylens $C_{13}H_{16}O_3 = C_0H_5 \cdot C(O \cdot CO \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Aus der Natriumverbindung des Propylphenylketons und Chlorameisensäureäthylester, neben dem Äthylkohlensäureester des β -Oxy- α -äthyl-zimtsäure-äthylesters (Haller, Bauer, C. r. 162, 554). — Kp₁₀: 143°.

- 2. 1^3 -Oxy-1- β -butenyl-benzol, γ -Oxy-a-phenyl- β -butylen $C_{10}H_{12}O = C_6H_5$: CH_3 : CH
- γ-Methoxymethoxy-a-phenyl- β -butylen $C_{12}H_{16}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)\cdot O\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus γ-Methoxymethoxy-a-phenyl- β -butylen- β -carbonsäure (Syst. No. 1083) bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck (Lapworth, Mellor, Soc. 107, 1275, 1279). Schwere Flüssigkeit. Kp: 238—240°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.
- 3. 1¹-Oxy-1-γ-butenyl-benzol, Allyl-phenyl-carbinol, δ -Oxy- δ -phenyl-a-butylen $C_{10}H_{12}O=C_{0}H_{\delta}$ ·CH(OH)·CH₂·CH:CH₂ (S. 576). B. Bei der Einw. von Allyl-magnesiumbromid auf Benzaldehyd in Äther (KLIMENKO, Ж. 43, 212; C. 1911 I, 1852). Kp₂₄: 126—127°. D²···²: 1,0161. n²··²: 1,5325. Gibt bei der Oxydation mit Permanganat Benzoesäure und eine Trioxyverbindung (?) vom Schmelzpunkt 50°.
- 4. 1^1 -Oxy-1-isobutenyl-benzol, a-Oxy- β -methyl-a-phenyl-a-propylen, a-Oxy- β -dimethyl-styrol $C_{10}H_{12}O = C_6H_5 \cdot C(OH)$: $C(CH_3)_2$ ist desmotrop mit Isopropyl-phenyl-keton, Syst. No. 640.

Äthylkohlensäureester $C_{13}H_{16}O_3 = C_6H_5 \cdot C(O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) : C(CH_3)_2$. B. Durch Umsetzen von Chlorameisensäureäthylester mit der Natriumverbindung des Isopropylphenylketons in Benzol-Lösung (Haller, Bauer, C. r. 152, 552). — F: 41—42°. Kp₁₀: 135°.

- 5. 4-Oxy-1-methyl-3-propenyl-benzol, 4-Methyl-2-propenyl-phenol. a-[6-Oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{10}H_{12}O=CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH.$ B. Durch Erhitzen von 4-Oxy-1-methyl-3-allyl-benzol mit starker Kalilauge (Claisen, Eisleb, A. 401, 45; v. Auwers, A. 413, 299). Kp₁₁: 120—124° (Cl., E.); Kp₁₄: 126—128° (v. Au.). $D_4^{s_1}: 1,0290$ (v. Au.). $n_{\alpha}^{s_0}: 1,5710$; $n_{\beta}^{s_0}: 1,578$; $n_{\beta}^{s_0}: 1,5964$; $n_{\gamma}^{s_0}: 1,6141$ (v. Au.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol 4-Methyl-2-propyl-phenol (Hill, Graf, Am. 80c. 37, 1845).
- **4-Methoxy-1-methyl-3-propenyl-benzol** $C_{11}H_{14}O = CH_3 \cdot CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$ (S. 577). B. Aus 4-Oxy-1-methyl-3-propenyl-benzol bei der Einw. von Dimethylsulfat und Natronlauge (Claisen, Eisleb, A. 401, 45; v. Auwers, A. 418, 299). Kp_{19} : 127,5—128°. $D_4^{\text{u.i.}}$: 0,9857. $n_3^{\text{u.i.}}$: 1,5495; $n_2^{\text{u.i.}}$: 1,556; $n_3^{\text{u.i.}}$: 1,5735; $n_3^{\text{u.i.}}$: 1,5902.
- 6. 2-Oxy-1-methyl-3-allyl-benzol, 2-Methyl-6-allyl-phenol, γ -[2-Oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{10}H_{12}O=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$. B. Aus Allyl-0-tolyl-äther oder dem Allyläther der 2-Oxy-3-methyl-benzoesäure durch Erhitzen (Claisen, Eisleb, A. 401, 56). Phenolartig riechendes Öl. Kp₁₂: 106—107°; Kp: 231—233°. D¹⁵: 1,007. Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine schwach bräunlicholive Färbung.
- 2-Acetoxy-1-methyl-3-allyl-benzol $C_{12}H_{14}O_2=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 2-Methyl-6-allyl-phenol mit Acetanhydrid (ADAMS, RINDFUSZ, Am. Soc. 41, 662). Angenehm riechendes Öl. Kp₁₄: 128°. D²⁰: 1,023. n_D^{∞} : 1,507. Gibt mit Brom in Chloroform bei 0° 3².3³-Dibrom-2-acetoxy-1-methyl-3-propyl-benzol.
- 7. 4-Oxy-1-methyl-3-allyl-benzol, 4-Methyl-2-allyl-phenol, γ -[6-Oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{10}H_{12}O=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$. B. Durch 1-stdg. Kochen von Allyl-p-tolyl-äther unter gewöhnlichem Druck (Claisen, Eisleß, A. 401, 44). Phenolähnlich riechendes Öl. Kp₁₂: 112°; Kp₇₆₁: 236—238° (Cl., E.). D¹⁵: 1,006 (Cl., E.). Gibt beim Erhitzen mit starker Kalilauge 4-Methyl-2-propenyl-phenol (Cl., E.). Beständigkeit gegen Reduktionsmittel: Hill, Graf, Am. Soc. 37, 1845. Gibt mit FeCl₃ in Alkohol eine grünliche Färbung (Cl., E.). Das Phenylurethan schmilzt bei 68° (H., G.).
- 4-Allyloxy-1-methyl-3-allyl-benzol $C_{18}H_{16}O=CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot O\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot B$. Durch Behandeln von 4-Oxy-1-methyl-3-allyl-benzol mit Allylbromid und K_1CO_3 (CLAISEN, EISLEB, A. 401, 45). Kp_{14} : 123—127°. Verhalten bei längerem Kochen unter gewöhnlichem Druck: CL., E.
- 4-Acetoxy-1-methyl-3-allyl-benzol $C_{13}H_{14}O_{8}=CH_{2}:CH\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{3}(CH_{3})\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$. B. Durch Kochen von 4-Oxy-1-methyl-3-allyl-benzol mit Acetanhydrid (ADAMS, RINDFUSZ, Am. Soc. 41, 661). Öl. Kp₂₈: 139°. D_{∞}^{∞} : 1,022. n_{∞}^{∞} : 1,507. Gibt mit Brom in Chloroform bei 0° 3².3³-Dibrom-4-acetoxy-1-methyl-3-allyl-benzol.
- 8°-Brom-4-oxy-1-methyl-3-allyl-benzol, 4-Methyl-2- $[\beta$ -brom-allyl]-phenol $C_{10}H_{11}OBr=CH_2:CBr\cdot CH_2\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$. B. Durch 10-stdg. Kochen von $[\beta$ -Brom-allyl]-p-tolyl-åther in Diåthylanilin (BAYER & Co., D. R. P. 293956; C. 1916 II, 618; Frdl. 13, 1062). Dickliches Öl. Kp₁₅: 154°. Liefert beim Kochen mit Alkalilauge 2.5-Dimethyl-cumaron.

- 8. 3-Oxy-1-methyl-2 (oder 4)-allyl-benzol, 3-Methyl-2 (oder 6)-allyl-phenol C₁₀H₁₂O = CH₂:CH·CH₂·C₆H₃(CH₃)·OH. B. Durch Erhitzen von Allyl-m-tolyl-äther auf 210—240° wurde ein Gemisch isomerer Allyl-m-kresole erhalten (Kp₁₁: 111—112°; Kp₇₆₀: 239—240°; D¹⁵: 1,012), das bei 0° größtenteils erstarrte (Claisen, Eisleb, A. 401, 57). Krystalle (aus Petroläther). F: 53°.
- 9. 2-Oxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol, 2-Methyl-6-isopropenyl-phenol, β-[2-Oxy-3-methyl-phenyl]-propylen C₁₀H₁₂O = CH₂: C(CH₃)· C₆H₃(CH₅)· OH (S. 577). B. Durch Einw. von 4 Mol CH₃· MgI auf 2-Oxy-3-methyl-benzoesäuremethylester in Åther und Destillation des entstandenen Dimethyl-[2-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinols unter gewöhnlichem Druck (BÉHAL, TIFFENEAU, Bl. [4] 7, 331). Aus Dimethyl-[2-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol durch 12-stdg. Kochen mit Acetanhydrid und Verseifen des entstandenen Acetats mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (GUILLAUMIN, Bl. [4] 7, 376). Kp₁₄: 100—102°; Kp: 211—213° (B., T.); Kp: 213—214° (korr.) (G.). D°: 1,0143; D¹⁵: 0,9980 (G.). n; 1,5419 (G.). Leicht löslich in Alkohol und Äther. Gibt mit FeCl₃ nicht eine grüne, sondern eine schwach orangerote Färbung (B., T.; G.). Polymerisiert sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck (G.).
- 2-Methoxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol C₁₁H₁₄O = CH₂·C(CH₃)·C₆H₃(CH₃)·O·CH₃ (S. 577). B. Durch Einw. von Methyljodid auf 2-Oxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol in alkal. Lösung (Béhal, Tiffeneau, Bl. [4] 7, 332). Durch 12-stdg. Kochen von Dimethyl-[2-methoxy-3-methyl-phenyl]-carbinol mit Acetanhydrid (Guillaumin, Bl. [4] 7, 334). Stechend riechende Flüssigkeit. Kp: 208—210° (B., T.), 209—210° (korr.) (G.); Kp₁₄: 96° bis 99° (G.). D°: 0,9713; D¹¹s: 0,9599 (G.). n¹¹s: 1,5205 (G.). Gibt bei der Einw. von Jod und HgO in wasserhaltigem Äther 3²-Jod-3¹-oxy-2-methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol (G.).
- 2-Acetoxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol $C_{12}H_{14}O_2=CH_2:C(CH_3)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. s. im vorletzten Artikel. Flüssigkeit, die sich beim Aufbewahren grün färbt. Kp: 236—238° (korr.); Kp₁₃: 115—116° (korr.); D°: 1,0337 (Guillaumin, Bl. [4] 7, 376).
- 10. 4-Oxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol, 4-Methyl-2-isopropenyl-phenol, β -[6-Oxy-3-methyl-phenyl]-propylen $C_{10}H_{12}O=CH_2:C(CH_3)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$ (S. 577). B. Man stellt durch 12-stdg. Kochen von Dimethyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol mit Acetanhydrid das Acetat dar und verseift dieses durch Behandeln mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Guillaumin, Bl. [4] 7, 381). Durch Destillation von Dimethyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol unter gewöhnlichem Druck (v. Auwers, A. 418, 304). Kp: 220—222° (korr.) (G.); Kp₁₈: 103—104°; Kp₃₀: 119—120° (v. Au.). D₁¹⁸: 1,0078 (v. Au.); D₁¹⁸: 1,0177; D°: 1,0285 (G.). $n_{\alpha}^{18}: 1,5437$; $n_{\beta}^{18}: 1,549$; $n_{\beta}^{18}: 1,5636$; $n_{\gamma}^{18}: 1,5765$ (v. Au.); $n_{\gamma}^{18}: 1,5499$ (G.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und absol. Alkohol 4-Oxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol (Fries, A. 372, 229). Gibt mit Brom in Chloroform a.a. β . γ -Tetrabrom- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-propan (Fr.). Zur Polymerisation vgl. G.
- 4-Methoxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol C₁₁H₁₄O = CH₂:C(CH₃)·C₆H₃(CH₅)·O·CH₃. B. Durch 12-stdg. Kochen von Dimethyl-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-carbinol mit Acetanhydrid (Guillaumin, Bl. [4] 7, 338). Durch Behandeln von 4-Oxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol mit Dimethylsulfat und Alkalilauge (v. Auwers, A. 413, 304). Leicht bewegliche Flüssigkeit von stechendem Geruch. Kp. 218—220° (korr.); Kp₁₃: 105° bis 107° (korr.) (G.); Kp₁₇: 104,8—105° (v. Au.). D⁵: 0,9866; D^{15,5}: 0,9676 (G.); D^{17,5}: 0,9661 (v. Au.). n^{15,6}: 1,5315 (G.); n^{17,6}: 1,5257; n^{17,6}: 1,531; n^{17,6}: 1,5445; n^{17,6}: 1,5569 (v. Au.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 4-Methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol (G.). Bei der Einw. von Jod und HgO in feuchtem Ather entsteht 3²-Jod-3¹-oxy-4-methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol (G., Bl. [4] 7, 425).
- 4-Acetoxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol $C_{19}H_{14}O_{2}=CH_{2}:C(CH_{3})\cdot C_{6}H_{3}(CH_{3})\cdot O\cdot CO\cdot CH_{2}$. B. S. im vorletzten Artikel. Gelbliche Flüssigkeit, die sich rasch orangerot färbt. Kp₇₆₃: 244—246° (korr.); Kp₁₃: 129,5—131,5° (korr.); D°: 1,0383 (Guillaumin, Bl. [4] 7, 381).
- **4-Methyl-2-isopropenyl-phenoxyessigsäure** C_1 , $H_{14}O_3 = CH_2$: $C(CH_3) \cdot C_4H_4(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Umsetzen von 4-Oxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol mit Chloressigsäure und Natronlauge (Guillaumin, Bl. [4] 7, 382). Nadeln (aus Alkohol). F: 97°. Leicht löslich in Äther und Chloroform, schwer in CS_2 und in kaltem Wasser.
- 5 Brom 4 oxy 1 methyl 3 isopropenyl benzol $C_{10}H_{11}OBr = CH_2:C(CH_3)\cdot C_6H_2Br(CH_2)\cdot OH$. B. Bei vorsichtiger Behandlung der äther. Lösung von $a.a.\beta.\gamma$ -Tetrabrom- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-propan mit Zink und Salzsäure (Fries, A. 872, 231). Kp₁₈: 129—134°. Löslich in Alkalien. Polymerisiert sich beim Aufbewahren.
- a.a.y-Tribrom- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{10}H_8OBr_s = CBr_s$: $C(CH_sBr)\cdot C_sH_sBr(CH_s)\cdot OH$. B. Durch Behandeln der Aceton-Lösung von a.a. β .y-Tetrabrom- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-propan mit Wasser oder durch Schütteln der Eisessig-Lösung mit Natriumacetat (FRIES, A. 872, 232). Täfelchen (aus Benzin). F: 101°.

Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Benzol, schwer in Benzin. — Liefert bei der Einw. von Alkalien 7-Brom-5-methyl-3-dibrommethylen-cumaran (F.; vgl. F., Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 275). — Gibt beim Erhitzen mit Methanol a.a-Dibrom- γ -methoxy- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]- α -propylen (F.; vgl. F., G.-S., W.).

a.a. γ -Tribrom- β -[5-brom-6-acetoxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{12}H_{10}O_2Br_4=CBr_3$: $C(CH_2Br)\cdot C_4H_2Br(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von $a.a.\beta.\gamma$ -Tetrabrom- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-propan mit Acetanhydrid und wasserfreiem Natrium-acetat oder durch Einw. von Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure auf $a.a.\gamma$ -Tribrom- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen (Fries, A. 372, 233). — Tafeln (aus Benzin). F: 95°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, weniger in Eisessig und Benzin.

a.a-Dibrom- γ -jod- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{10}H_8OBr_3I=CBr_3$: $C(CH_2I)\cdot C_6H_2Br(CH_3)\cdot OH$. B. Durch Kochen von a.a-Dibrom- γ -methoxy- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) in Eisessig (FRIES, A. 372, 235). — Prismatische Krystalle (aus Petroläther). F: 115°. Leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln außer Benzin und Petroläther. — Liefert mit Alkalien 7-Brom-5-methyl-3-dibrommethylen-cumaran (F.; vgl. F., Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 275).

11. 6-Oxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol, 2-Methyl-4-isopropenyl-phenol, β -[4-Oxy-3-methyl-phenyl]-propylen $C_{10}H_{12}O=CH_2:C(CH_3)\cdot C_0H_2(CH_3)\cdot OH$.

a.y.y-Tribrom- β -[5-brom-4-acetoxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{12}H_{10}O_2Br_4=CHBr:C(CHBr_2)\cdot C_6H_2Br(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Man reduziert 5-Brom-1-methyl-3-[β . β . β '. β '-tetrabrom-isopropyliden]-cyclohexadien-(1.4)-on-(6) mit Zinnchlorür und Eisessig und acetyliert das Reaktionsprodukt (ZINCKE, A. 400, 45). — Prismen oder Tafeln (aus Alkohol). F: 90—91°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

a.a. γ . γ -Tetrabrom- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{10}H_{\gamma}OBr_{\delta}=CBr_{\delta}:C(CHBr_{\delta})\cdot C_{\delta}H_{\delta}Br(CH_{\delta})\cdot OH$. B. Durch Einw. von wäßrig-alkoholischer Natronlauge auf 5-Brom-6-acetoxy-1-methyl-3-[$a.\beta.\beta.\beta'.\beta'$ -pentabrom-isopropyl]-benzol (ZINCKE, A. 400, 41). — Nadeln (aus Benzin oder $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 94—95°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln.

a.a.y.y - Tetrabrom - β - [5 - brom - 4 - methoxy - 3 - methyl - phenyl] - a - propylen $C_{11}H_{9}OBr_{5} = CBr_{2}:C(CHBr_{2})\cdot C_{6}H_{2}Br(CH_{3})\cdot O\cdot CH_{3}$. B. Durch Behandeln von a.a.y.y-Tetrabrom- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung (ZINCKE, A. 400, 42). — Nadeln (aus Eisessig oder Methanol). F: 110—111°. Leicht löslich in Alkohol, heißem Methanol und heißem Eisessig. — Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure in Gegenwart von $AgNO_{3}$ 5-Brom-4-methoxy-3-methyl-benzoesäure.

 $a.a.\gamma.\gamma$ -Tetrabrom - β - [5-brom - 4-acetoxy - 3-methyl - phenyl] - a-propylen $C_{12}H_9O_9Br_5=CBr_9:C(CHBr_9)\cdot C_6H_2Br(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus $a.a.\gamma.\gamma$ -Tetrabrom- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen und Acetanhydrid in Gegenwart von Schwefelsäure (ZINOKE, A. 400, 42). — Tafeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 114—115°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

- 12. 3-Oxy-1-methyl-4-isopropenyl-benzol, 5-Methyl-2-isopropenyl-phenol, $\beta-[2-Oxy-4-methyl-phenyl]-propylen$ $C_{10}H_{12}O=CH_{2}:C(CH_{2})\cdot C_{6}H_{3}(CH_{3})\cdot OH$ (S. 578). B. Aus Dimethyl-[2-oxy-4-methyl-phenyl]-carbinol durch Kochen mit Acetanhydrid und Verseifen des entstandenen Acetats mit alkoh. Kalilauge (GUILLAUMIN, Bl. [4] 7, 378). Kp₁₃: 106—107° (korr.); Kp₇₈₈: 221—222° (korr.). D°: 1,0241; D¹¹·s²: 1,0130. nb²·s²: 1,5533. Gibt mit verd. FeCl₃-Lösung eine schwache Grüffarbung. Polymerisert sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck rasch; das krystallisierte Polymerisationsprodukt von Fries, Fickewirth (B. 41, 371) konnte nicht erhalten werden.
- 8-Acetoxy-1-methyl-4-isopropenyl-benzol $C_{12}H_{14}O_3=CH_2:C(CH_2)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot C\cdot CO\cdot CH_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. Farblose Flüssigkeit, die sich allmählich citronengelb färbt. Kp_{764} : 122—123° (korr.); D^0 : 1,0358; $D^{15,6}$: 1,0238; $n_D^{15,6}$: 1,5179 (Guillaumin, Bl. [4] 7, 377).
- 5-Methyl-2-isopropenyl-phenoxyessigsäure $C_{12}H_{14}O_3 = CH_2: C(CH_3) \cdot C_0H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Umsetzen von 3-Oxy-1-methyl-4-isopropenyl-benzol mit Chloressigsäure in Natronlauge (Guillaumin, Bl. [4] 7, 378). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 112°. Unlöslich in kaltem Wasser, leichter löslich in heißem Wasser, löslich in Äther und Chloroform, schwer löslich in CS_3 .

a.y-Dibrom-β-[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen C₁₀H₈OBr₄=CHBr: C(CH₂Br)·C₂HBr₃(CH₃)·OH. B. Beim Behandeln von Hexabromthymol (S. 267) mit Kupferpulver in Äther (FRIES, GROSS-SELBECK, WICKE, A. 402, 290). — Derbe Krystalle (aus Benzin). F: 107°. Sehr leicht löslich in Äther, Chloroform, Aceton, Alkohol, ziemlich schwer in Eisessig,

schwer in Benzin. — Liefert bei der Einw. von Alkalien 5.7-Dibrom-6-methyl-3-brommethylencumaran. Beim Erhitzen mit Methanol unter Druck entsteht a-Brom- γ -methoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen. Gibt mit Silberacetat in heißem Eisessig a-Brom- γ -acetoxy- β -[3.5-di-brom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen.

α.γ-Dibrom-β-[3.5-dibrom-2-acetoxy-4-methyl-phenyl]-α-propylen $C_{19}H_{10}O_2Br_4 = CHBr:C(CH_2Br)\cdot C_6HBr_2(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus der vorhergehenden Verbindung durch Einw. von Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 291). — Derbe Krystalle (aus Benzin). F: 105°.

a.a. γ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen, Pentabrom-dehydrothymol $C_{10}H_{\gamma}OBr_{\delta}=CBr_{2}:C(CH_{2}Br)\cdot C_{e}HBr_{2}(CH_{3})\cdot OH$ (S. 578). B. Durch Behandeln einer Aceton-Lösung von Hexabromthymol mit Wasser (Fries, A. 372, 216). — Krystalle (aus Benzin). F: 106° (F.). — Gibt in alkoh. Lösung mit Alkalien 5.7-Dibrom-6-methyl-3-dibrommethylen-cumaran (F.; vgl. F., Gross-Selbeck, Wioke, A. 402, 262). Beim Erhitzen mit Brom im geschlossenen Rohr entsteht $a.\gamma.\gamma.\gamma$ -Tetrabrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen (F., G.-S., W., A. 402, 281). Pentabromdehydrothymol liefert mit Alkohol bei 100° a.a-Dibrom- γ -athoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen, mit Silberacetat in heißem Eisessig a.a-Dibrom- γ -acetoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen und 5.7-Dibrom-6-methyl-3-dibrommethylen-cumaran (F., G.-S., W.).

a.a.γ - Tribrom - β - [3.5 - dibrom - 2 - methoxy - 4 - methyl - phenyl] - a - propylen C₁₁H₂OBr₅ = CBr₂:C(CH₂Br)·C₆HBr₂(CH₃)·O·CH₃. B. Aus a.a-Dibrom-γ-methoxy-β-[3.5-dibrom-2-methoxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen durch Behandeln mit Eisessig-Bromwasser-stoffsäure oder bei der Einw. von konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur, neben anderen Produkten (Fries, A. 372, 225; vgl. F., Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 274). — Täfelchen (sus Eisessig). F: 123°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Eisessig und Benzin, schwer in Alkohol.

a.y.y.y-Tetrabrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{10}H_6OBr_6=CHBr:C(CBr_3)\cdot C_0HBr_2(CH_3)\cdot OH$. B. Durch Erhitzen von Pentabromdehydrothymol mit Brom im geschlossenen Rohr auf 100° (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 281). — Prismatische Krystalle (aus Benzin). F: 126— 127° . — Gibt in alkoh. Lösung mit Alkalien 2.2.5.7-Tetrabrom-6-methyl-3-brommethylen-cumaran. Setzt sich mit Silberacetat sofort um.

a.y.y.y-Tetrabrom - β -[3.5-dibrom -2-acetoxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{12}H_3O_2Br_6=CHBr:C(CBr_3)\cdot C_6HBr_3(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus a.y.y.y-Tetrabrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen durch Einw. von Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (Fries, Geoss-Selbeck, Wicke, A. 402, 282). — Derbe Prismen (aus Benzin). F: 150°.

a.a - Dibrom - γ -jod - β - [3.5 - dibrom - 2 - oxy - 4 - methyl - phenyl] - a - propylen C₁₀H₂OBr₃I = CBr₃:C(CH₂I)·C₃HBr₃(CH₃)·OH. B. Durch Kochen von a.a-Dibrom- γ -methoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen mit Eisessig und Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) (Fries, A. 372, 226). — Prismatische Krystalle (aus Benzin + Petroläther). F: 119°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol, löslich in Eisessig und Benzin, schwer löslich in Petroläther. — Gibt mit wäßr. Alkalien 5.7-Dibrom-6-methyl-3-dibrommethylen-cumaran (F.; vgl. F., Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 275).

a-Nitro-β-[5-nitro-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen, 5.β-Dinitro-2-oxy-4.α-dimethyl-styrol $C_{10}H_{10}O_5N_2=O_2N\cdot CH:C(CH_2)\cdot C_6H_2(NO_2)(CH_3)\cdot OH$. B. Aus 3.6-Dinitro-4.7-dimethyl-cumarin durch Kochen mit 15% alger Natronlauge (CLAYTON, Soc. 97, 1407). — Gelbbraunes Krystallpulver (aus Benzol). F: 120—121%. — Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser oder Alkohol. — Na₂C₁₀H₈O₅N₂. Gelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Explodiert heftig beim Erhitzen.

13. 5-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthalin, 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthalin, 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthalin, 6.6.7.8-Tetrahydro-a-naphthalin, 6.6.7.8-Tetrahydro-a-naphthalin, 6.6.7.8-Tetrahydro-a-naphthalin, 6.6.7.8-Tetrahydro-a-naphthalin, 6.6.7.8-Tetrahydro-a-naphthalin, 6.6.7.8-Tetrahydro-a-naphthalin, 6.6.7.8-Tetrahydro-a-naphthalin, 6.6.7.8-Tetrahydro-naphthalin, 6.6.7.8

8-Nitroso-5-oxy-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 4-Nitroso-ar.tetrahydro-a-naphthol $C_{10}H_{11}O_2N=\frac{H_2C\cdot CH_2}{H_2C\cdot CH_2}C_0H_2(NO)\cdot OH$ ist desmotrop mit 5.6.7.8-Tetrahydro-a-naphthochinon-monoxim-(1), Syst. No. 672.

6-Nitro-5-oxy-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 2-Nitro-ar. tetrahydro-a-naphthali $C_{10}H_{11}O_3N = \frac{H_sC\cdot CH_s}{H_sC\cdot CH_s}C_0H_s(NO_s)\cdot OH$. B. Durch Kochen von 2-Nitro-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1)-sulfonsaure-(4) mit verd. Schwefelsaure (Green, Rowe, Soc. 113, 968). — Gelbe Nadeln (aus Äther). F: 56°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer

- in Wasser. Ist mit Wasserdampf leicht flüchtig. Kuppelt mit Diazonium-Verbindungen.
 Natriumsalz. Orangerote Nadeln oder Platten (aus heißem Wasser).
- 6.8-Dinitro-5-oxy-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 2.4-Dinitro-ar. tetrahydro-a-naphthol $C_{10}H_{10}O_5N_8 = \frac{H_2C\cdot CH_8}{H_2C\cdot CH_8}C_6H(NO_3)_2\cdot OH$. B. Durch Nitrieren von 2-Nitro-ar. tetrahydro-a-naphthol, 4-Nitro-ar. tetrahydro-a-naphthol, 2-Nitro-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) oder diazotierter 4-Amino-5.6.7.8-tetrahydro-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Green, Rowe, Soc. 113, 969). Gelbe Prismen (aus Äther). F: 105° . Schwer löslich in heißem Wasser, etwas flüchtig mit Wasserdampf. Natriumsalz. Orangefarbene Nadeln.
- 14. 6-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthal-(2), ar. Tetrahydro- β -naphthal $C_{10}H_{12}O = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2}C_6H_3 \cdot OH$ (8. 579).
- B. Durch Erwärmen von Tetralin mit konz. Schwefelsäure und Schmelzen der entstandenen Sulfonsäure mit KOH oder NaOH (Schroeter, Schrauth, D. R. P. 299603; C. 1919 IV, 618; Frdl. 13, 323). Nadeln (aus Petroläther). F: 59—60°. Kp₁₈: 145—146°; Kp₇₆₀: 275° bis 276°. Leicht löslich in Alkalien, löst sich unverändert in konz. Schwefelsäure. Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure und Nitrieren des Sulfurierungsprodukts 1.3-Dinitroar. tetrahydro-β-naphthol (Sch., Sch.; vgl. Schroeter, A. 426, 142).
- 5.7 Dinitro 6 oxy 1.2.3.4 tetrahydro-naphthalin, 1.3 Dinitro ar. tetrahydro- β -naphthol $C_{10}H_{10}O_5N_2=C_{10}H_9(NO_2)_2\cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Schroeter, A. 426, 142. B. Durch Erwärmen von ar. Tetrahydro- β -naphthol mit konz. Schwefelsäure und Behandeln des Reaktionsproduktes mit konz. Salpetersäure (Schroeter, Schrauth, D. R. P. 299603; C. 1919 IV, 618; Frdl. 13, 324). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 141° (Schroeter).
- 15. 2-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthol-(2), ac. Tetrahydro- β -naphthol $C_{10}H_{12}O=C_0H_4$ $CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2$.
- a) Inakt. ac. Tetrahydro-β-naphthol C₁₀H₁₂O = C₆H₄·CH₂·CH₂·CH₂ (S. 579). Zur Darst. durch Reduktion von β-Naphthol vgl. Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2684; ac. Tetrahydro-β-naphthol läßt sich von ar. Tetrahydro-β-naphthol am besten durch Überführen in das schwer lösliche Natriumsalz des sauren Phthalsäureesters trennen (K., P.). Viscosität zwischen 31,1° und 62,4°: Thole, Soc. 103, 24.
- 3-Chlor-2-oxy-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 3-Chlor-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(2) $C_{10}H_{11}OCl=C_{10}H_{10}Cl\cdot OH$ (S. 58θ). Zur Darstellung aus 1.4-Dihydro-naphthalin durch Einw. von HOCl vgl. Waser, B. 49, 1207.
- 3-Brom -2-oxy-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 3-Brom -1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(2) $C_{10}H_{11}OBr = C_{10}H_{10}Br\cdot OH$ (8. 580). B. Durch Einw. von Brom auf Tetrahydronaphthalin in Chloroform-Lösung, Behandeln des Reaktionsproduktes mit verd. Alkali und Destillation mit Wasserdampf (Leroux, A. ch. [8] 21, 482).
 - b) Rechtsdrehendes ac. Tetrahydro- β -naphthol $C_{10}H_{12}O = C_6H_4$ $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$
- (S. 580). B. Aus inakt. ac. Tetrahydro- β -naphthol über den sauren Phthalsäureester und dessen Brucinsalz (Pickard, Kenyon, Soc. 101, 1431). Nadeln (aus Petroläther). F: 50° (P., K.). Kp₁; 141° (P., K.). D; zwischen 20° (1,091; unterkühlt) und 200° (0,947): K., P., Soc. 105, 2681. Viscosität zwischen 34° und 55°: Thole, Soc. 103, 24. a_p^{mis} : +80,5°; a_p^{mis} : +71,2° (l = 10 cm) (K., P., Soc. 105, 2684). Drehungen bei verschiedenen Temperaturen und in verschiedenen Lösungsmitteln: K., P. Das Phenylurethan schmilzt bei 119° (P., K., Soc. 101, 1432).
- n-Valeriansäureester $C_{15}H_{20}O_2 = C_{10}H_{11} \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_3$. Wohlriechendes Öl. Kp₁₁: 169° (Pickard, Kenyon, Soc. 101, 1433). D₁°: 1,0317; D₂°: 1,0029; D₁°: 0,9486. Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz zwischen 21° $(a_p: +25,23°)$ und 156° $(a_p: +19,98°)$ (l=5~cm): P., K.

Pelargonsäureester $C_{19}H_{28}O_8=C_{10}H_{11}\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. Wohlriechendes Öl. Kp₅: 195—197° (Pickard, Kenyon, Soc. 101, 1433). D₁°: 0,9821; D₂°: 0,9555; D₄°°: 0,9005. Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz zwischen 20° (α_D : +17,37°) und 156° (α_D : +13,88°) (l=5 cm): P., K.

Laurinsäureester $C_{32}H_{34}O_3 = C_{10}H_{11} \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3$. Krystalle. F: 35—36° (Piokard, Kenyon, Soc. 101, 1433). Kp₃: 218°. D'': 0,9677; D''': 0,9419; D''': 0,8896. Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz zwischen 20° $(a_p: +15,77°)$ und 184° $(a_p: +11,69°)$ (1=5~cm): P., K.

c) Linksdrehendes ac. Tetrahydro- β -naphthol $C_{10}H_{12}O = C_{6}H_{4}$ $CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2}$.

B. Aus inakt. ac. Tetrahydro-β-naphthol über den sauren Phthalsäureester und dessen Cinchonidinsalz (Pickard, Kenyon, Soc. 101, 1431). — Nadeln (aus Petroläther). F: 50°. Kp₁₇: 141°. D^{a.}: 1,0589; D^{a.}: 1,0309; D^{a.}: 1,0009; D^{a.}: 0,9778. Drehungsvermögen in unverdünntem Zustand: a^a_0 : —43,3° (unterkühlt); a^a_0 : —33,1°; a^{ia}_0 : —25,2° (l = 5 cm). [a]_D: —67,1° (c = 4,8 in Chloroform).

Essigsäureester $C_{12}H_{14}O_1 = C_{10}H_{11} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Wohlriechendes Öl. Kp₁₆: 149° (Pickard, Kenyon, Soc. 101, 1433). D_1^{14} : 1,0926; D_2^{14} : 1,0648; D_2^{14} : 0,9914. Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz zwischen 15° (a_p : —31,4°) und 160° (a_p : —25,64°) (l = 5 cm): P. K.

Propionsäureester $C_{13}H_{16}O_3 = C_{10}H_{11} \cdot 0 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Wohlriechendes Öl. Kp₁₈: 158—159° (Pickard, Kenyon, Soc. 101, 1433). D_4^{16} : 1,0675; D_4^{46} : 1,0404; D_4^{126} : 0,9698. Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz zwischen 21° (a_D : —30,28°) und 168° (a_D : —23,81°) (I = 5 cm): P., K.

n-Valeriansäureester $C_{15}H_{20}O_2 = C_{10}H_{11} \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_2 \cdot CH_3$. Wohlriechendes Öl. D; zwischen 20° (1,0284) und 180° (0,9133): Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2681. a_D^{∞} : —48,1°; a_D^{ω} : —46,2°; a_D^{ω} : —35,8° (l=10 cm); Drehungsvermögen in verschiedenen Lösungsmitteln und bei verschiedenen Temperaturen: K., P.

Önanthsäureester $C_{17}H_{24}O_2 = C_{10}H_{11} \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_2$. Wohlriechendes Öl. Kp₁₄: 191—193° (Pickard, Kenyon, Soc. 101, 1433). D_4^{in} : 1,0071; D_4^{in} : 0,9846; D_4^{in} : 0,9241; Drehungsvermögen der unverdünnten Substanz zwischen 19° (a_p : —21,58°) und 144° (a_p : —17,30°) (l=5 cm): P., K.

- (a_0 : —17,30°) (1 = 5 cm): P., K.

 16. 1-Oxy-1-methyl-hydrinden $C_{10}H_{12}O = \begin{array}{c} CH_2-CH_2 \\ C_0H_4-C(CH_3)\cdot OH \end{array}$. B. Durch Umsetzen von a-Hydrindon mit Methylmagnesiumjodid in Ather (v. Braun, Kirschbaum, B. 46, 3046; Stoermer, Laage, B. 50, 988). Naphthalinartig riechende Krystelle. F: 57°(St., L.). Kp₃₅: 121—122° (St., L.); Kp₁₄: 118° (v. Br., K.). D.": 1,068 (v. Br., K.). Läßt sich bei gewöhnlichem Druck fast unzersetzt destillieren (v. Br., K.). Gibt beim Kochen mit überschüssiger $10^0/_0$ iger Schwefelsäure 1-Methyl-inden (St., L.). Gibt beim Erhitzen mit Alkalien in Gegenwart von Methanol eine geringe Menge a-Hydrindon (v. Br., B. 50, 1659).
- 2.2.3.3 Tetrabrom -1-oxy -1-methyl hydrinden $C_{10}H_8OBr_4 = C_6H_4-C(CH_3)\cdot OH$. B. Durch Einw. von Brom auf 1.2-Dibrom-3-oxy-3-methyl-inden in Chloroform-Lösung (Simonis, Kirschten, B. 45, 571). Zersetzliches Öl; schwer löslich in Ligroin.
- 17. 1-Oxymethyl-hydrinden, "Dihydrobenzofulvanol" $C_{10}H_{12}O = CH_2-CH_2$ B. Durch Hydrieren von Benzofulvanol in Äther in Gegenwart von $C_0H_4-CH\cdot CH_2\cdot OH$ Platinschwarz (Courtot, A. ch. [9] 5, 58). Kp_{13} : 134°. Gibt beim Überleiten über Al_2O_3 bei 250° 1.2-Dihydro-benzofulven.
- 18. 1-Oxy-2-methyl-hydrinden $C_{10}H_{18}O = \begin{array}{c} CH_2-CH\cdot CH_3 \\ C_0H_4-CH\cdot OH \end{array}$ B. Wurde (wahrscheinlich als Gemisch zweier stereoisomerer Formen) bei der Reduktion von 2-Methyl-hydrindon-(1) mit Natrium in Alkohol erhalten (Kishner, \mathcal{K} . 46, 1420; C. 1915 I, 1114). Kp₇₅₀: 243°. Erstarrt teilweise beim Aufbewahren. Der krystallisierte Anteil lieferte bei der Reduktion mit rauchender Jodwasserstoffsäure bei 210° im Rohr β -Methyl-hydrinden.
- 19. 2-Oxy-2-methyl-hydrinden $C_{10}H_{18}O = \frac{CH_{8}-C(CH_{3})\cdot OH}{C_{8}H_{4}-CH_{2}}$. B. Durch Umsetzen von β -Hydrindon mit $CH_{3}\cdot MgI$ (v. Braun, Keuber, Danziger, B. 49, 2653). F: 52°. Kp₁₁: 132—135°. Einw. von PBr₈: v. Br., Kr., D.
- 20. 2-Oxymethyl-hydrinden $C_{10}H_{13}O = \frac{CH_2-CH_2-CH_3}{C_0H_4-CH_3}$. B. Neben geringen Mengen 2.2-Bis-oxymethyl-hydrinden bei der Reduktion von Hydrinden-dicarbonsäure-(2.2)-diäthylester mit Natrium und Alkohol (Kenner, Soc. 105, 2693). Durch Reduktion von Hydrinden-carbonsäure-(2)-äthylester mit Natrium und Alkohol (K.). Prismen (aus Petroläther). F: 33°. Kp₁₁: 139—140°. Sohwer löslich in Petroläther, sonst in organischen Lösungsmitteln leicht löslich. Liefert beim Erhitzen mit Chromschwefelsäure Hydrinden-aldehyd-(2). Gibt beim Erhitzen mit Eisessig-Bromwasserstoff auf 100—120° β -Brommethyl-hydrinden. Das Phenylurethan schmilst bei 99.5°.

4. Oxy-Verbindungen $C_{11}H_{14}O$.

- 1. 1^1 -Oxy-1- δ -pentenyl-benzol. γ -Butenyl-phenyl-carbinot, ε -Oxy- ε -phenyl- α -amylen $C_{11}H_{14}O=C_{0}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot CH_{2}\cdot CH_{1}\cdot CH:CH_{2}\cdot B$. Aus der Verbindung $CH_{2}:CH\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot MgBr$ (?), die bei der Umsetzung von 1 Mol 1.2.4-Tribrom-butan mit 2 Atomen Magnesium in Äther entsteht, bei der Einw. von Benzaldehyd (v. Braun, Deutsch, B. 44, 3704). Zähe Flüssigkeit. $Kp_{11}:125^{\circ}$.
- 2. 4-Oxy-1-[γ -methyl-a-butenyl]-benzol, γ -Methyl-a-[4-oxy-phenyl]-a-butylen $C_{11}H_{14}O=(CH_3)_2CH\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$.
- Methyläther $C_{12}H_{16}O = CH_3 \cdot O \cdot C_2H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 581). B. {Durch Erhitzen eines Gemisches A. ch. [7] 15, 143}; vgl. Schaarschmidt, Georgeacopol, Herzenberg, B. 51, 1071).
- 3. 4-Oxy-1-methyl-3- $[\beta.\beta$ -dimethyl-vinyl]-benzol, 6-Oxy-3. $\beta.\beta$ -trimethyl-styrol $C_{11}H_{16}O=(CH_9)_2C:CH\cdot C_0H_3(CH_9)\cdot OH$. B. Durch Umsetzen von p-Homosalicylaldehyd und Isopropylmagnesiumjodid in Ather und Destillieren des Reaktionsproduktes bei ca. 20 mm Druck (v. Auwers, B. 47, 2348; 50, 221). Beim Erhitzen von 3.6-Dimethyl-2.3-dihydro-chromon-semicarbazon mit Natriumäthylat-Lösung im geschlossenen Rohr auf 160° bis 170° (v. Au.). Kp_{1s}: 121—121,4°; Kp_{1s}: 126,6°. Di^{1s,s}: 0,9933 (v. Au., A. 418, 300). $n_{\alpha}^{1s,s}$: 1,5462; $n_{\beta}^{1s,s}$: 1,552; $n_{\beta}^{1s,s}$: 1,5671; $n_{\gamma}^{1s,s}$: 1,5808 (v. Au., A. 418, 300).
- 6-Methoxy-3. β . β -trimethyl-styrol $C_{19}H_{16}O = (CH_9)_2C: CH \cdot C_8H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_8$. B. Durch Behandeln von 6-Oxy-3. β . β -trimethyl-styrol mit Dimethylsulfat und Kalilauge (v. Auwers, B. 47, 2350). Ol. Kp₁₄: 123,5—125°; Kp₁₁: 117,2—117,6°. $D_4^{17.6}$: 0,9679 (v. Au., A. 413, 301). $n_3^{17.68}$: 1,5368; $n_5^{17.68}$: 1,543; $n_5^{17.68}$: 1,5578; $n_7^{17.68}$: 1,5718 (v. Au., A. 413, 301).
- 4-Methyl-2-[$\beta.\beta$ -dimethyl-vinyl]-phenoxyessigsäure $C_{13}H_{16}O_3=(CH_3)_2C:CH\cdot C_6H_8(CH_3)\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Umsetzen von 6-Oxy-3. $\beta.\beta$ -trimethyl-styrol mit Chloressigsäure und Natronlauge (v. Auwers, B. 47, 2350). Nadeln (aus Petroläther). F: 80—81°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.
- 4. $3-Oxy-1.5-dimethyl-2-allyl-benzol, 3.5-Dimethyl-2-allyl-phenol, <math>\gamma-[6-Oxy-2.4-dimethyl-phenyl]-a-propylen$ $C_{11}H_{14}O=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_2(CH_3)_2\cdot OH$. B. Durch Erhitzen von Allyl-[3.5-dimethyl-phenyl]-äther (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1725). Nadeln (aus Petroläther). F: 50,5°. Kp₁₇: 135—136°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.
- 3-Methoxy-1.5-dimethyl-2-allyl-benzol C₁₂H₁₆O=CH₂:CH·CH₂·C₆H₂(CH₃)₂·O·CH₃.

 B. Durch Behandeln von 3-Oxy-1.5-dimethyl-2-allyl-benzol mit Dimethylsulfat und Alkali (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1726). Öl. Kp₁₀: 116°.
- 5. 3-Oxy-1.5-dimethyl-2-isopropenyl-benzol, β -[6-Oxy-2.4-dimethyl-phenyl]-propylen, 6-Oxy-2.4-a-trimethyl-styrol $C_{11}H_{14}O=CH_2:C(CH_2)\cdot C_4H_4(CH_2)_2\cdot OH$.
- a-Nitro- β -[3.5-dinitro-6-oxy-2.4-dimethyl-phenyl]-a-propylen, 3.5. β -Trinitro-6-oxy-2.4.a-trimethyl-styrol $C_{11}H_{11}O_7N_3=O_2N\cdot CH:C(CH_3)\cdot C_6(CH_2)_2(NO_2)_3\cdot OH$. B. Durch Einw. von Alkalien auf 3.6.8-Trinitro-4.5.7-trimethyl-cumarin (Jordan, Thorre, Soc. 107, 406). Krystalle (aus Benzol). F: 103°.
- 6. Methyl-cyclopropyl-phenyl-carbinol $C_{11}H_{14}O = C_6H_5 \cdot C(OH)(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$.

 B. Durch Umsetzen von Cyclopropyl-phenyl-keton mit $CH_3 \cdot MgI$ in Åther (Kishner, Ж. 43, 1171; C. 1912 I, 1459). Kp_{51} : 151—152°; Kp_{761} : 241—242°. D_0^{∞} : 1,0316. n_D^{∞} : 1,5350. Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid a-Cyclopropyl-a-phenyl-åthylen.
- 7. 1.2 Benzo cyclohepten (1) ol (5) $C_{11}H_{14}O = C_6H_4 < \begin{array}{c} CH_3 \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \end{array}$ CH·OH.

 B. In sehr geringer Menge bei der Reduktion von 1.2-Benzo-cycloheptatrien-(1.3.6)-on-(5) mit Natrium und absol. Alkohol (Thiele, Weitz, A. 377, 13). Krystalle (aus CCl₄ oder Ather). F: ca. 80°.
- 8. 1-Oxy-1-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, 1-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(1) $C_{11}H_{14}O=C_{0}H_{4}$ $C_{0}H_{1}C_{1}H_{2}$. B. Durch Umsetzen von a-Keto-tetrahydronaphthalin mit Methylmagnesiumjodid in Äther (v. Auwers, A. 415, 162). Blåttchen (aus Benzin). F: 88—89°. Verhalten bei der Wasserabspaltung mit $P_{2}O_{6}$: v. Au., A. 415, 163; vgl. B. 58, 154.

- 9. 1-Oxy-1-äthyl-hydrinden $C_{11}H_{14}O = \begin{array}{c} CH_2-CH_2 \\ C_6H_4-C(C_2H_5)\cdot OH \end{array}$ B. Durch Umsetzen von a-Hydrindon mit $C_2H_5\cdot MgI$ in Äther (v. Braun, B. 50, 1660). Dicke, angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₉: 123—125°. D₁°°: 1,063. Gibt beim Erhitzen am Rückflußkühler und folgenden Destillieren unter gewöhnlichem Druck 1-Äthyl-inden. Beim Behandeln mit alkoh. Alkalien entsteht a-Hydrindon.
- 10. 1-[a-Oxy-athyl]-hydrinden, Methyl-a-hydrindyl-carbinol $C_{11}H_{14}O=CH_2-CH_2$ B. Durch Hydrieren von 3-[a-Oxy-athyl]-inden in Ather in Gegenwart von Platinschwarz (Courtot, A. ch. [9] 5, 59). Krystalle (aus Ligroin). F: 45—46°. Kp₁₄: 134°. Gibt beim Überleiten über Tonerde bei 250° ω -Methyl-1.2-dihydrobenzofulyen.
- 11. $1-[\beta-Oxy-\ddot{a}thyl]-hydrinden$ $C_{11}H_{14}O= \begin{array}{c} CH_2-CH_2\\ C_6H_4-CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH \end{array}$. B. Bei der Reduktion von a-Hydrindyl-essigsäureäthylester mit Natrium und Alkohol (v. Braun, Danziger, Koehler, B. 50, 62). Dickes Öl. Kp₁₁: 150—152°.
- 12. 1-Oxy-1.2-dimethyl-hydrinden $C_{11}H_{14}O = \begin{array}{c} CH_2-CH \cdot CH_3 \\ C_6H_4-C(CH_3) \cdot OH \end{array}$. B. Durch Hydrieren von 3-Oxy-2.3-dimethyl-inden in Äther in Gegenwart von Platin (STOERMER, LAAGE, B. 50, 986). Durch Umsetzen von 2-Methyl-hydrindon-(1) mit Methylmagnesiumjodid in Äther (ST., L.). Krystalle. F: 39—40°. Kp₈: 108,5°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert gelbgrün und erscheint im durchfallenden Licht rot. Gibt mit rauchender Salpetersäure eine moosgrüne Färbung. Gibt beim Kochen mit 5°/oiger Schwefelsäure 1.2-Dimethyl-inden.
- 13. 1-Methyl-2-oxymethyl-hydrinden $C_{11}H_{14}O = \begin{array}{c} CH_2-CH\cdot CH_2\cdot OH \\ C_6H_4-CH\cdot CH_3 \end{array}$. B. Bei der Reduktion von 1-Methyl-hydrinden-carbonsäure-(2)-äthylester mit Natrium und Alkohol (v. Braun, Danziger, Koehler, B. 50, 63). Zähes Öl. Kp₁₁: 148—150°.

5. Oxy-Verbindungen $\mathrm{C}_{12}\mathrm{H}_{16}\mathrm{O}.$

- 1. Methyl-allyl-p-tolyl-carbinol, δ Oxy δ p-tolyl-a-amylen $C_{12}H_{16}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH: CH_2$ (S. 583). Kp₁₆: 128°; D₄°: 0,9832; n₅°: 1,5235 (Grisch-kewitsch-Trochimowski, \mathcal{H} . 41, 1327; C. 1910 I, 739).
- 2. 2-Oxy-1-methyl-3- $[a-\ddot{a}thyl-propenyl]$ -benzol, $\gamma-[2-Oxy-3-methyl-phenyl]$ - β -amylen $C_{12}H_{16}O=CH_3\cdot CH:C(C_2H_5)\cdot C_0H_3(CH_3)\cdot OH$. B. Man bereitet durch Kochen von Diäthyl-[2-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol mit Acetanhydrid und Natrium-acetat das Acetat (s. u.) und verseift dieses mit $25^{\circ}/_{\circ}$ iger alkoh. Kalilauge (Berlitzer, M. 36, 195). Kp₁₃: 108— 112° .

Acetat $C_{14}H_{18}O_3=CH_3\cdot CH:C(C_2H_5)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. S. im vorangehenden Artikel. — Eigenartig riechendes Öl. Kp₁₁: 124—127° (Berlitzer, M. 36, 195). — Färbt sich an der Luft gelb.

- 3. 4-Oxy-1-methyl-3-[a-āthyl-propenyl]-benzol, γ -[6-Oxy-3-methyl-phenyl]- β -amylen $C_{12}H_{16}O=CH_3\cdot CH:C(C_2H_3)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$. B. Man bereitet durch Kochen von Diäthyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol mit Acetanhydrid und Natrium-acetat das Acetat (s. u.) und verseift dieses mit $25^{\circ}/_{\circ}$ iger alkoh. Kalilauge (Berlitzer, M. 36, 204). Angenehm riechendes Öl. Kp₁₀: $116-119^{\circ}$.
- Acetat $C_{14}H_{18}O_{8}=CH_{3}\cdot CH:C(C_{2}H_{5})\cdot C_{6}H_{3}(CH_{3})\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$. S. im vorangehenden Artikel. Eigenartig riechendes Öl. Kp₁₂: 138—139° (Berlitzer, *M.* 36, 203). Färbt sich an der Luft gelb.
- 4. 1-Phenyl-cyclohexanol-(1) $C_{12}H_{16}O = H_2C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_5 > C(C_6H_5) \cdot OH$ (8. 583). F: 61° (v. Auwers, Treffmann, B. 48, 1216). Kp₁₄: 141—144° (Zers.) (v. Au., T.). Gibt beim Erhitzen mit KHSO₄ (v. Au., T.) oder mit wasserfreier Oxalsäure (LE Brazidec, Bl. [4] 17, 101) oder durch Einw. von konz. Ameisensäure (Bauer, A. ch. [9] 1, 384) 1-Phenyl-cyclohexen-(1).
- 2-Jod-1-phenyl-cyclohexanol-(1) $C_{12}H_{15}OI = H_2C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_5 > C(C_0H_5) \cdot OH$. B. Durch Behandeln von 1-Phenyl-cyclohexen-(1) mit Jod und HgO in feuchtem alkoholfreiem

Äther (Le Brazidec, Bl. [4] 17, 102). — Gelblicher Sirup. Ist nicht unzersetzt destillierbar. — Bei Einw. von Alkalien entsteht anscheinend 1-Phenyl-cyclohexen-(1)-oxyd (Le B.). Bei der Einw. von AgNO₃ bilden sich 1-Phenyl-cyclohexanon-(2) und 1-Phenyl-cyclohexandiol-(1.2) vom Schmelzpunkt 95° (Le B., C. r. 159, 775; Bl. [4] 17, 103; vgl. BÖESEKEN, B. 56, 2411). Einw. von Dimethylbenzylamin: Le B.

- 5. 1-Phenyl-cyclohexanol-(3) $C_{12}H_{16}O = H_2C < CH_2 CH_2 > CH \cdot C_8H_8$. B. Neben 1-Phenyl-cyclohexandiol-(3.5) bei der Reduktion von Phenyldihydroresorcin (Syst. No. 673) mit Natrium und Alkohol bei 110° (Crossley, Renour, Soc. 107, 608). Nadeln (aus Petroläther). F: 81°. Ist mit Wasserdampf flüchtig.
- 6. 4-Oxy-1-cyclohexyl-benzol, p-Cyclohexyl-phenol, [4-Oxy-phenyl]-cyclohexan C₁₂H₁₆O = H₂C CH₂·CH₃·CH·C₆H₄·OH (S. 583). Vgl. auch S. 83, Anm. 1. B. Beim Erhitzen von Cyclohexyl-phenyl-äther mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 180° (Kurssanow, H. 48, 1173; C. 1923 III, 1075). Durch Erhitzen von Cyclohexanol mit Phenol und etwas p-Tolucisulfonsäure (Wuyts, C. 1912 II, 1006). F: 128° (W.), 131—133° (K.). Kp₁₈: 155—158° (W.).
- 7. 1 Oxy 1.2 dimethyl 1.2.3.4 tetrahydro naphthalin $C_{12}H_{16}O = C_{0}H_{4}C_{12}H_{16}O = C_{0}H_{4}C_{12}H_{16}O = C_{0}H_{4}C_{12}H_{16}O = C_{0}H_{4}C_{12}H_{16}O = C_{0}H_{16}C_{12}B$. B. Durch Umsetzen von 1-Oxo-2-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin mit Methylmagnesiumjodid in Äther (Schroeter, Lichtenstadt, Irineu, B. 51, 1600). Krystalle. F: 64—66°. Kp₁₅: 135—140° (geringe Zers.). Gibt beim Erhitzen auf 160—180° 1.2-Dimethyl-3.4-dihydro-naphthalin.
- 8. 1-Oxy-2.3-dimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin $C_{12}H_{16}O=CH(OH)\cdot CH\cdot CH_3$ $C_{12}H_{16}O=CH_{12}$ CH_{13} CH_{14} CH_{15} $CH_$
- 9. 1-[a-Oxy-propyl]-hydrinden $C_{12}H_{16}O=\frac{CH_2-CH_2}{C_0H_4-CH\cdot CH(C_2H_5)\cdot OH}$ B. Durch Hydrieren von 3-[a-Oxy-propyl]-inden in äther. Lösung in Gegenwart von Platinschwarz (Courtot, A. ch. [9] 5, 60). Nadeln. F: 65—66°. Kp_{18} : 151°. Gibt beim Überleiten über Tonerde bei 250° 1-Propyliden-hydrinden.
- 10. 1-[a-Oxy-isopropyl]-hydrinden $C_{12}H_{16}O = \begin{array}{c} CH_2-CH_2 \\ C_0H_4-CH\cdot C(CH_3)_2\cdot OH \end{array}$. B. Durch Hydrieren von 3-[a-Oxy-isopropyl]-inden in äther. Lösung in Gegenwart von Platinschwarz (Courtot, A. ch. [9] 5, 61). Kp₁₈: 133—135°; Kp₂₁: 145—147°. Gibt beim Überleiten über Tonerde bei 250° 1-Isopropyliden-hydrinden.

6. Oxy-Verbindungen $C_{13}H_{18}O$.

- 1. $[a-Oxy-\beta.\beta-dimethyl-\delta-pentenyl]-benzol.$ $\varepsilon-Oxy-\delta.\delta-dimethyl-\varepsilon-phenyl-a-amylen$ $C_{13}H_{16}O=C_{6}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot C(CH_{3})_{3}\cdot CH_{2}\cdot CH:CH_{2}$. B. Durch Reduktion von $\omega.\omega$ -Dimethyl- ω -allyl-acetophenon mit Natrium und Alkohol (Haller, Bauer, C. r. 158, 826). Pfefferartig riechendes Öl. Kp₁₃: 133—134°. Das Phenylurethan schmilzt bei 105—106°.
- 2. Athyl-allyl-p-tolyl-carbinol, $\delta-Oxy-\delta-p-tolyl-a-hexylen$ $C_{13}H_{18}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH:CH_2$. B. Durch Einw. von Allylmagnesiumbromid auf Athyl-p-tolyl-keton in Ather (Grischkewitsch-Trochimowski, \mathcal{K} . 41, 1327; C. 1910 I, 739). Kp₁₈: 133—135°. Dⁿ: 0,9664. n_5^n : 1,5209. Gibt bei der Oxydation mit $4^0/_0$ iger KMnO₄-Lösung $\gamma.s.\xi$ -Trioxy- γ -p-tolyl-hexan und β -Oxy- β -p-tolyl-n-valeriansäure (G.-T., \mathcal{K} . 42, 1547; C. 1911 I, 1511). $CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(C_2H_5)(CH_3\cdot CH:CH_2)\cdot O\cdot MgBr+(C_2H_5)_2O$ (?). Prismen (G.-T., \mathcal{K} . 41, 1327).
- 3. 4^1 -Oxy-1-isopropyl-4- γ -butenyl-benzol, Allyl-p-cumyl-carbinol $C_{12}H_{16}O = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_5 \cdot CH : CH_2$. B. Aus Cuminol und Allylmagnesiumbromid (Wolkow, \mathcal{H} . 49, 260; C. 1923 III, 752). $Kp_{17,5}$: 140°; Kp_{25} : 158°. $D_5^{m,1}$: 0,9470. $n_5^{m,1}$: 1,5139. Gibt bei der Oxydation mit $2^0/_0$ iger $KMnO_4$ -Lösung β -Oxy- β -p-cumyl-propionsaure neben einem oberhalb 115° schmelzenden Produkt.

- 4. Methyl-allyl-[3.4-dimethyl-phenyl]-carbinol, δ -Oxy- δ -[3.4-dimethyl-phenyl]-a-amylen $C_{13}H_{13}O = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH_2 \cdot CH : CH_3$. B. Aus 3.4-Dimethyl-acetophenon und Allylmagnesiumbromid in Ather (Mazurewitsch, K. 43, 975; C. 1911 II, 1921). Riecht angenehm. Kp_{19,5}: 144—144,5°. D₁**: 0,9726. n₂**: 1,5275. Unlöslich in Wasser. Gibt bei der Oxydation mit KMnO, β . δ . δ -C-Trioxy- β -[3.4-dimethyl-phenyl]-pentan; in neutraler Lösung entsteht daneben β -Oxy- β -[3.4-dimethyl-phenyl]-buttersäure, in stark alkalischer Lösung 3.4-Dimethyl-benzoesäure (M. \Re . 46, 15, 21; C. 1914 I. 4000) C. 1914 I, 1999).
- 5. Methyl-allyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-carbinol, δ-Oxy-δ-[2.5-dimethyl-phenyl]-a-amylen C₁₃H₁₈O = (CH₃)₂C₆H₃·C(OH)(CH₃)·CH₂·CH·CH₂·B. Aus 2.5-Dimethyl-acetophenon und Allylmagnesiumbromid in Ather (MAZUREWITSCH, Ж. 43, 977; O. 1911 II, 1922). Riecht angenehm. Kp_{22,5}: 138—139°. D^{n.5}: 0,9777. n^{n.5}: 1,5293. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ β.δ.ε-Trioxy-β-[2.5-dimethyl-phenyl]-pentan; in neutraler Lösung entsteht daneben β-Oxy-β-[2.5-dimethyl-phenyl]-buttersäure, in stark alkalischer Lösung 2.5-Dimethyl-benzoesäure (M., Ж. 46, 19; C. 1914 I, 1999). Gibt beim Behandeln mit HCl in Ather und Erwärmen des Reaktionsproduktes mit Pyridin auf 135—140° δ-[2.5-Dimethyl-phenyl] aus partedien (M. 25, 42, 28) methyl-phenyl]-a.y-pentadien (M., 3K. 46, 28).
- 6. Methyl-allyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-carbinol, 5-Oxy-5-[2.4-dimethyl-phenyl-a-amylen C₁₃H₁₅O = (CH₃)₂C₆H₃·C(OH)(CH₃)·CH₂·CH:CH₂. B. Aus 2.4-Dimethyl-acetophenon und Allylmagnesiumbromid in Ather (MAZUREWITSCH, Ж. 43, 976; C. 1911 II, 1922). Riecht angenehm. Kp_{14.5}: 139—139,5°. D^{11.4}: 0,9768. n^{13.4}: 1,5288. Unlöslich in Wasser. Gibt bei der Oxydation mit verd. KMnO₄-Lösung β.δ.ε-Trioxy- β -[2.4-dimethyl-phenyl]-pentan und β -Oxy- β -[2.4-dimethyl-phenyl]-buttersäure (M., Ж. 46, 17; C. 1914 I, 1999). Gibt bei Einw. von HCl in Äther und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Pyridin bei 135—140° δ-[2.4-Dimethyl-phenyl]- $a.\gamma$ -pentadien (M., Ж. 46, 27).
 - 7. [4 Oxy benzyl] cyclohexan $C_{13}H_{18}O = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot HC < \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} > CH_2.$
- $[a Chlor 4 methoxy benzyl] cyclohexan \ C_{14}H_{16}OCl = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CHCl \cdot C_6H_{11}.$ B. Durch Schütteln einer ather. Lösung von Cyclohexyl-[4-methoxy-phenyl]-carbinol mit konz. Salzsaure (Schmidlin, v. Escher, B. 45, 898). — Krystalle. F: 104° (korr.). Schwer löslich in Petroläther, Ligroin und Alkohol, leichter in Äther und Benzol. — Gibt beim Kochen mit Wasser das Ausgangsmaterial zurück.
- 8. 1-Benzyl-cyclohexanol-(1) C₁₈H₁₈O = H₂C<\(\frac{CH₂ \cdot CH₂ \cd berg 1907], S. 22). — Gibt beim Erhitzen mit KHSO, auf 150—160° 1-Benzyl-cyclohexen-(1) (v. Au., T.).
- 9. Cyclohexyl-phenyl-carbinol $C_{13}H_{18}O = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CH_2 \cdot CH_3} > CH \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ (S. 584). Krystalle (aus Petroläther). F: 50—50,5° (v. Auwers, Trefpmann, B. 48, 1220). Kp₁₇: 162°. — Gibt beim Erhitzen mit KHSO₄ auf 150—160° oder mit P₂O₅ auf 160° oder bei der Destillation mit wasserfreier Oxalsäure im CO₂-Strom unter 50 mm Druck 1-Benzylcyclohexen-(1).
- 10. 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexanol-(3) $C_{13}H_{18}O =$

 $H_2C < CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_5 \cdot C(C_6H_5) \cdot OH$ (S. 584) von Wallach (C. 1905 II, 675) ist aus akt.

1-Methyl-cyclohexanon-(3) (aus Pulegon) dargestellt worden (Wallach, Priv.-Mitt.).

Inakt. 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexanol-(3). B. Aus inakt. 1-Methyl-cyclohexanon-(3) und C₆H₅·MgBr (Maller, Murat, Bl. [4] 7, 1088). — Aromatisch riechende Nadeln. F: 61°. Kp₃₀: 153° (geringe Zers.). Löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Cyclohexan. — Gibt beim Erhitzen mit ZnCl₂ 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexen-(2 oder 3). — Das Phenylurethan schmilzt bei 143°.

- 11. $1 Methyl 4 phenyl cyclohexanol (4) <math>C_{18}H_{18}O =$ $CH_3 \cdot HC < \stackrel{CH_3 \cdot CH_3}{CH_3 \cdot CH_3} > C(C_0H_5) \cdot OH.$
 - $3 \text{Jod} 1 \text{methyl} 4 \text{phenyl} \text{cyclohexanol} (4) C_{13}H_{17}OI =$
- $CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 > C(C_0H_0) \cdot OH$. B. Aus 1-Methyl-4-phenyl-cyclohexen-(3) in feuchtem Ather bei Einw. von Jod und HgO unter Kühlung (LE Brazidec, Bl. [4] 17, 107). — Gelblicher Sirup. Ist nicht unzersetzt destillierbar. — Liefert mit AgNO, 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexanon-(4) und andere Produkte (LE B., C. r. 159, 775; Bl. [4] 17, 107).

- 12. 4.6 Dimethyl 1.2 benzo cyclohepten (1) ol (5) $C_{13}H_{18}O =$
- C_eH₄ CH₂·CH(CH₃) CH·OH. B. Bei der Reduktion von 4.6-Dimethyl-1.2-benzo-cycloheptatrien-(1.3.6)-on-(5) mit Natrium und absol. Alkohol (THIELE, WEITZ, A. 377, 12). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 123—124°. Löslich in 4 Tln. siedendem Alkohol. Gibt mit Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure ein Acetat (F: 141°).
- 13. $1 [a Oxy isopropyl] 1.2.3.4 tetrahydro naphthalin <math>C_{13}H_{18}O = CH_1 \cdot CH_2$

 C_0H_4 CH_2 CH_2 CH_2 CH_3 CH_4 CH_4 CH_5 CH_5 CH_6 CH_6

 $C(CH_3)_{\mathfrak{g}}\cdot OH$ mit $CH_3\cdot MgI$ in Äther, Zersetzen mit Wasser und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit methylalkoholischer Kalilauge (KAY, MORTON, Soc. 105, 1575). — Zähes, campherartig riechendes Öl. Kp₃₀: 166°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. — Liefert beim Erhitzen mit K₂S₃O₇ auf 220—230° 1-Isopropenyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin.

7. Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{20}O$.

1. 2-Oxy-1-methyl-3-[a-propyl-a-butenyl]-benzol. δ -[2-Oxy-3-methyl-phenyl]- γ -heptylen $C_{14}H_{10}O=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot C(:CH\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Man bereitet durch Kochen von Dipropyl-[2-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol mit Acetanhydrid und Natriumacetat das Acetat (s. unten) und verseift dieses mit $25^{\circ}/_{\circ}$ iger alkoh. Kalilauge (Berlitzer, M. 36, 198). — Kp₁₁: 124— 127° .

Acetat $C_{16}H_{29}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_5H_3(CH_3) \cdot C(:CH \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Angenehm riechendes Ol. Kp₁₁: 138—142° (Berlitzer, M. 36, 197).

2. 4-Oxy-1-methyl-3-[a-propyl-a-butenyl]-benzol, δ -[6-Oxy-3-methyl-phenyl]- γ -heptylen $C_{14}H_{20}O=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot C(:CH\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Man bereitet durch Kochen von Dipropyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol mit Acetanhydrid und Natriumacetat das Acetat (s. unten) und verseift dieses mit 25° /oiger alkoholischer Kalilauge (Berlitzer, M. 36, 205). — Kp₁₁: 136— 138° .

Acetat $C_{16}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C(:CH \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Eigenartig riechendes Öl. Kp₁₂: 150—152° (Berlitzer, M. 36, 205).

- 3. Propyl-allyl-p-tolyl-carbinol, δ -Oxy- δ -p-tolyl-a-heptylen $C_{14}H_{20}O=CH_{2}\cdot C_{4}H_{4}\cdot C(OH)(C_{3}H_{7})\cdot CH_{2}\cdot CH:CH_{2}$. Aus Propyl-p-tolyl-keton und Allylmagnesium-bromid in Ather (Genschkewirtsch-Trochmowski, \mathcal{H} . 41, 1329; C. 1910 I, 739). Ziemlich dickflüssiges, eigenartig riechendes Öl. Kp₃: 138—139°. D₄^m: 0,9531. n_D^m: 1,5168. Gibt bei der Oxydation mit 4%-jiger KMnO₄-Lösung $a.\beta.\delta$ -Trioxy- δ -p-tolyl-heptan und β -Oxy- β -p-tolyl-capronsäure (G.-T., \mathcal{H} . 42, 1549; C. 1911 I, 1511).
- 4. Isopropyl-allyl-p-tolyl-carbinol, δ-Oxy-ε-methyl-δ-p-tolyl-α-hexylen C₁₄H₂₀O = CH₃·C₆H₄·C(OH)(CH₂·CH:CH₃)·CH(CH₃)₂. B. Aus Isopropyl-p-tolyl-keton und Allylmagnesiumbromid in Äther (Grischkewitsch-Trochimowski, Ж. 41, 1330; C. 1910 I, 739). Aromatisch riechendes, dickflüssiges Öl. Kp₂₁: 140—143°. D₄^{19,5}: 0,9542. n₅^{19,5}: 1,5138. Gibt bei der Oxydation mit 4°/ojger wäßriger KMnO₄-Lösung γ.ε.ζ-Trioxy-β-methyl-γ-p-tolyl-hexan und β-Oxy-β-p-tolyl-isocapronsäure (G.-T., Ж. 42, 1550; C. 1911 I, 1511).
- 5. 1-Methyl-3-benzyl-cyclohexanol-(3) $C_{14}H_{20}O = H_1CC_{CH_2}C(CH_3)\cdot CH_2 C(OH)\cdot CH_3\cdot C_6H_5$. B. In geringer Menge bei der Einw. von Benzylmagnesiumbromid auf inakt. 1-Methyl-cyclohexanon-(3) (Mailhe, Murat, Bl. [4] 7, 1089). Zähe, nach Citronen riechende Flüssigkeit. Kp₁₈: 165° (Zers.). D°: 1,0032; D¹¹': 0,9873. n_o: 1,532. Gibt bei der Einw. von ZnCl₂ 1-Methyl-3-benzyl-cyclohexen-(2 oder 3) oder 1-Methyl-3-benzyliden-cyclohexan oder ein Gemisch dieser Verbindungen.

8. Oxy-Verbindungen C₁₆H₂₄O.

1. 3-Oxy-β.ζ-dimethyl-3-phenyl-β(oder a)-octylen C₁₆H₂₊O = C₆H₅.CH(OH)·CH₂·CH(CH₃)·CH₂·CH₂·CH:C(CH₃)₂ oder C₆H₅·CH(OH)·CH₂·CH(CH₃)·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₃·CH₂·CH₃·CH₂·CH₃·CH₂·CH₃·CH₂·CH₃·CH₂·CH₃·CH₂·CH₃·CH₂·CH₃·CH₂·CH₃·CH₂·CH₃·CH₂·CH₃·CH₃·CH₂·CH₃·CH₃·CH₂·CH₃·CH

gemisches mit Natrium in Alkohol oder mit Pyridin linksdrehendes γ.η-Dimethyl-α-phenyla.ζ (oder η)-octadien und rechtsdrehendes 1-Methyl-4-isopropyl-3-phenyl-cyclohexen-(4)(?) (RUPE, A. 402, 179).

wechselnder Menge nicht näher charakterisierte inaktive flüssige Menthylphenole, deren Phenylurethane bei 115—116°, bei 136° und bei 172—174° schmelzen (Kurssanow, Ж. 48, 1156; C. 1923 III, 1074; vgl. Ж. 46, 838; C. 1915 I, 893). — Fadenförmige Krystalle (aus Petroläther). F: 89—90°. Kp_{11,5}: 189—190°. Leicht löslich in organischen Flüssigkeiten. — Gibt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 180° tert. Menthylchlorid und lagert sich zum Teil in die isomeren Menthylphenole um, deren Phenylurethane bei 1360 und 170-173° schmelzen (K., Ж. 48, 1160).

Phenyläther des Menthylphenols vom Schmelspunkt 89-90° $C_{22}H_{28}O$ = CH₃·HC $\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}}{\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}{\stackrel{\text{CH}_2}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}}{\stackrel{\text{CH}_2}}$

- 3. 1-Methyl-4-isopropyl-3-phenyl-cyclohexanol-(3) $C_{16}H_{24}O = (CH_3)_2CH \cdot HC < \frac{C(OH)(C_6H_5) \cdot CH_2}{CH_2} > CH \cdot CH_3$.

 a) Linksdrehende Form. B. Durch Umsetzen von l-Menthon mit $C_6H_5 \cdot MgBr$
- (MURAT, C. 1911 II, 1449). Flüssigkeit von menthol- und campherartigem Geruch. Kp20: (MURAT, C. 1911 11, 1449). — Flüssigkeit von menthol- und campnerartigem Geruch. Kp₂₀: 175°. D°: 0,9962; D∞: 0,9843. n_D∞: 1,527. [a]_D∞: —16,32°. — Gibt bei der Wasserabspaltung durch Behandeln mit Oxalsäure, ZnCl₂ oder Chinolin oder beim Leiten über Al₂O₃ bei 300° rechtsdrehendes 1-Methyl-4-isopropyl-3-phenyl-cyclohexen-(2 oder 3). Bildet kein Phenylurethan. Geschwindigkeit der Veresterung: M.
 b) Inaktive Form. B. Aus inakt. p-Menthanon-(3) (aus α-Thymomenthol, S. 29) und C₈H₈·MgBr (Murat, C. 1911 II, 1449). — Nach Menthol und Campher riechende Flüssigkeit. Kp₁₈: 170°. D°: 0,9950. n_D°: 1,526. — Bildet kein Phenylurethan. Gibt bei der Wasserabspaltung inakt. 1-Methyl-4-isopropyl-3-phenyl-cyclohexen-(2 oder 3).

9. Oxy-Verbindungen $C_{17}H_{26}O$.

- 1. ϑ -Oxy- β . ζ -dimethyl- ι -phenyl- β (oder a)-nonylen $C_{17}H_{20}O = (CH_3)_2C:CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$ Gibt beim Erwärmen mit PBr₃ auf 100° und Kochen des Reaktionsproduktes mit Natrium in Alkohol S.S-Dimethyl-a-phenyl-x.y-nonadien (Ergw. Bd. V. S. 256).
- 2. 1-Methyl-4-isopropyl-2-benzyl-cyclohexanol-(3), 2-Benzyl-p-menthanol-(3) $C_{17}H_{26}O = CH_3 \cdot HC$ CH_2 CH_2 CH_3 Hdrehende Form. B. Durch Reduktion von 2-Benzal-menthon ([a]10.1:-116048' in Benzol) oder akt. Hydrochlorbenzalmenthon mit Natriumin feuchtem Äther (BOEDTKER, Bl. [4] 17, 365). Gelbe Flüssigkeit. Kp24: 203—205°. D4°: 0,9819. n5°: 1,5257. [a15°: -43°19' (in Benzol).

10. Oxy-Verbindungen $C_{18}H_{28}O$.

1. ϑ -Oxy-β.ζ-dimethyl-x-phenyl-β (oder a)-decylen $C_{18}H_{28}O = (CH_3)_2C:CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$ beim Erhitzen mit PBr, auf 100° und Kochen des Reaktionsproduktes mit Natrium in Alkohol e.i-Dimethyl-a-phenyl-x.y-decadien (Ergw. Bd. V, S. 256).

2. 1.1.3.3 - Tetraallyl - cyclohexanol-(2) C₁₈H₂₈O = H₂C CH₂·C(CH₂·CH: CH₂)₂ CH·OH .

B. Durch Reduktion von 1.1.3.3-Tetraallyl-cyclohexanon-(2) mit Natrium und Alkohol (Haller, C. r. 156, 1202). — Acroleinähnlich riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 171—173° (H.); Kp₂₄: 184—185° (korr.) (Cornubert, C. r. 159, 76). D¹⁷: 0,9523 (H.). n¹⁵: 1,4975 (H.). — Bildet kein Phenylurethan (H.; C.).

11. Oxy-Verbindungen $C_{19}H_{80}O$.

1. 2-Methyl-1.1.5.5-tetraallyl-cyclohexanol-(6) $C_{19}H_{30}O=CH_{3}-C(CH_{2}\cdot CH: CH_{2})_{2}$ $>CH\cdot OH$. Linksdrehende Form. B. Durch Reduktion von $CH(CH_{3})\cdot C(CH_{2}\cdot CH: CH_{2})_{2}$ rechtsdrehendem 2-Methyl-1.1.5.5-tetraallyl-cyclohexanon-(6) mit Natrium und Alkohol (Haller, C. r. 156, 1204). — Acroleinähnlich riechende Flüssigkeit. $Kp_{25}: 187-189^{0}$ (H.); . $Kp_{31}: 192-193^{0}$ (korr.) (Cornubert, C. r. 159, 76). $D^{17}: 0.9613$ (H.). $n_{5}^{16}: 1.5054$ (H.). $[a]_{D}: -9^{0}: 52'$ (H.). — Bildet kein Phenylurethan (H.; C.).

2. 5-Methyl-1.1.3.3-tetraallyl-cyclohexanol-(2) $C_{19}H_{30}O = CH_2 \cdot C(CH_2 \cdot CH : CH_2)_2$ $> CH \cdot OH$. B. Durch Reduktion von 5-Methyl-1.1.2

CH₃·HC >CH·OH . B. Durch Reduktion von 5-Methyl-1.1.3.3-tetraallyl-CH₂·C(CH₂·CH:CH₂)₂ cyclohexanon-(2) mit Natrium und Alkohol (Cornubert, C. r. 159, 76). — Wenig angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₇: 173—174° (korr.). — Bildet kein Phenylurethan.

6. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O$.

1. 4-0xy-1-acetylenyl-benzol, p-Acetylenyl-phenol, p-0xy-phenylacetylen $C_nH_nO=CH:C\cdot C_nH_a\cdot OH$.

Methyläther, p-Methoxy-phenylacetylen $C_9H_8O=CH_3\cdot O\cdot C_8H_4\cdot C:CH$ (8.587). B. Durch Kochen von β-Brom-4-methoxy-styrol mit alkoh. Kalilauge (Manchot, A. 387, 283). — Nadeln. F: 26—27°. Kp₁₈: 96—98°; Kp₁₁: 87—91°. — CuC₉H₇O. B. Aus p-Methoxy-phenylacetylen und CuCl in wäßrig-alkoholischem Ammoniak in einer Wasserstoff-Atmosphäre. Verpufft beim Erhitzen nicht. Liefert in alkoholischem Ammoniak mit Sauerstoff Bis-[4-methoxy-phenyl]-diacetylen. — C₉H₈O + CuCl. B. Durch Auflösen von Kupferchlorür in unterkühltem p-Methoxy-phenylacetylen bei gewöhnlicher Temperatur. Nadeln, die sich bei Berührung mit Wasser oder Alkohol gelb färben.

2. Oxy-Verbindungen C_9H_8O .

1. 13-Oxy-1-a-propinyl-benzol, Phenylacetylenyl-carbinol, γ -Phenyl-propargylalkohol C₅H₈O = C₆H₅·C:C·CH₅·OH (S. 588). Kp₁₄: 136—137° (Moureu, André, C. r. 157, 896; A. ch. [9] 1, 119). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1138,1 kcal/Mol.

Methyläther $C_{10}H_{10}O=C_6H_5\cdot C:C\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Umsetzen von Phenylacetylenmagnesiumbromid mit Chlormethyl- bezw. Brommethyläther (Jozitsch, Orelkin, K. 42, 373, 1081). — Kp: 226°; Kp₁₆: 115°. D₄°: 1,0169; D₄°: 1,0016. n_D^{∞} : 1,5502.

Propyläther $C_{12}H_{14}O = C_4H_5 \cdot C : C \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Durch Umsetzen von Phenylacetylenmagnesiumbromid mit Chlormethyl-propyl-äther (Jozitsch, Orelkin, \mathcal{H} . 42, 373). — Kp_{17} : 140 6 (J., O.), 137 6 (J., O., \mathcal{H} . 42, 1081). D_4^o : 0,9826; D_2^{ao} : 0,9668. n_2^{bo} : 1,5326.

2. 4-Oxy-1-methyl-3-acetylenyl-benzol $C_0H_8O = CH: C \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$.

Methyläther, 4 - Methoxy - 1 - methyl - 3 - acetylenyl - benzol $C_{10}H_{10}O=CH:C\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CH_4$. B. Durch Erhitzen von $3^1.3^3\cdot Dichlor-4$ -methoxy-1-methyl-3-vinylbenzol 1) mit Natrium und Äther im Rohr auf 90—95° (Kunckell, C. 1913 I, 1768). — Gelbliche, ätherisch riechende Flüssigkeit. Kp₁₈: 110—120°. D¹⁷: 1,011.

4-Methoxy-1-methyl-3-chloracetylenyl-benzol $C_{10}H_{\bullet}OCl=CCl:C\cdot C_{\theta}H_{3}(CH_{3})\cdot O\cdot CH_{3}$. B. Durch Erhitzen von $3^{1}.3^{3}$ -Dichlor-4-methoxy-1-methyl-3-vinyl-benzol l) mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 180° (Kunckell, C. 1913 I, 1768). — Gelbliche Flüssigkeit von süßlichem Geruch. Kp₁₈: 145— 150° . D¹⁸: 1,166.

¹⁾ Zur Konstitution dieser Verbindung vgl. S. 285.

- 3. 1-Oxy-inden $C_9H_8O = {CH_4 CH \atop C_9H_4 COH}$ ist demotrop mit a-Hydrindon, Syst. No. 644.
- 2-Nitro-1-methoxy-inden $C_{10}H_9O_3N = {CH_2 C \cdot NO_2 \over C_6H_4 C \cdot O \cdot CH_3}$. B. Durch Einw. von wenig Chlorwasserstoff enthaltendem Methanol auf 2-Nitro-1-acetoxy-inden (Thiele, Wertz, A. 377, 18). Hellgelbe Blättchen (aus Petroläther). F: 83°.
- 2-Nitro-1-acetoxy-inden $C_{11}H_9O_4N= \begin{array}{c} CH_2-C\cdot NO_2\\ C_6H_4-C\cdot O\cdot CO\cdot CH_3 \end{array}$. B. Aus 2-Nitro-hydrindon-(1) und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure (Thiele, Werrz, A. 377, 17). Gelbe Nadeln (aus Ligroin). Färbt sich bei 108—109° dunkel, zersetzt sich oberhalb 120°. Unlöslich in kalter Natronlauge, löslich in heißer Natronlauge unter Dunkelfärbung. Gibt mit Brom in Eisessig 1.2-Dibrom-2-nitro-1-acetoxy-hydrinden (Syst. No 644).
- 4. 3-Oxy-inden $C_9H_8O = CH = CH$ $C_6H_4 CH \cdot OH$ Siumbromid (Grignard, Courtot, C. r. 152, 272; Courtot, A. ch. [9] 4, 77). Gelbliche Prismen (aus Ather + Ligroin). F: 57—58° (G., C.; C.). Kp_{10} : 113—115° (teilweise Zersetzung) (C.).

3. Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{10}O$.

- 1. I³-Oxy-1-a-butinyl-benzol, γ -Oxy-a-phenyl-a-butin $C_{10}H_{10}O=C_6H_5\cdot C\cdot C + CH(OH)\cdot CH_3$.
- $\delta.\delta.\delta$ -Trichlor- γ -oxy-a-phenyl-a-butin $C_{10}H_7OCl_3=C_6H_5\cdot C:C\cdot CH(OH)\cdot CCl_3$ (S. 588). B. Durch Umsetzen von Phenylacetylenmagnesiumbromid mit Chloral in Äther (Jozitsch, Ж. 34, 241). Kp₆: 165—166°. D°: 1,3833. D°: 1,3639.
 - 2. $x.x-Divinyl-phenol C_{10}H_{10}O = (CH_2:CH)_2C_6H_3\cdot OH.$
- x.x Dichlor x.x bis $[a.\beta$ dichlor vinyl] anisol $C_{11}H_6OCl_6 = (CHCl:CCl)_2C_6HCl_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Bis-chloracetyl-anisol mit PCl_5 über freier Flamme (Kunckell, C. 1913 I, 1768). Gelbe, angenehm riechende Flüssigkeit. D^{19} : 1,570.
 - 3. 3-Oxy-3-methyl-inden $C_{10}H_{10}O = CH = CH$ $C_{0}H_{4} C(CH_{3}) \cdot OH.$
- 1.2-Dibrom-3-oxy-3-methyl-inden $C_{10}H_8OBr_2 = \frac{CBr}{C_6H_4-C(CH_3)\cdot OH}$. B. Bei der Umsetzung von Dibromindon mit Methylmagnesiumbromid in Äther (SIMONIS, KIRSCHTEN, B. 45, 568). Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 126,5°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser, Mineralsäuren und Alkalien. Liefert mit Brom 2.2.3.3-Tetrabrom-1-oxy-1-methyl-hydrinden.
- 1.2-Dibrom-3-acetoxy-3-methyl-inden $C_{12}H_{10}O_2Br_2 = {CBr = CBr \choose C_6H_4-C(CH_8) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3}$ B. Beim Kochen von 1.2-Dibrom-3-oxy-3-methyl-inden mit Acetanhydrid und Natrium-acetat (Simonis, Kirschten, B. 45, 571). Nadeln (aus Alkohol). F: 82°.
- 4. 3 Oxymethyl inden, "Benzofulvanol" $C_{10}H_{10}O = CH = CH$ B. Durch Umsetzen von Indenyl-(3)-magnesiumbromid mit Polyoxymethylen in siedendem Ather (GRIGNARD, COURTOT, C. r. 160, 501; C., A. ch. [9] 4, 95). Nach Rosen riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 134—135°. Wird beim Aufbewahren zähflüssig und dunkelgelb. Verharzt beim Behandeln mit ZnCl₂, KHSO₄, Schwefelsäure usw. Gibt beim Leiten über Tonerde bei 250° in einer CO₂- oder Wasserstoffatmosphäre unter vermindertem Druck Benzofulven (G., C.; C., A. ch. [9] 4, 202). Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von Platinschwarz in Äther 1-Oxymethyl-hydrinden (C., A. ch. [9] 5, 58).

301

4. Oxy-Verbindungen $C_{11}H_{12}O$.

- 1. γ Oxy γ methyl a phenyl a butin, Dimethyl [phenylacetylenyl]-carbinol $C_{11}H_{12}O = (CH_3)_c(OH) \cdot C \cdot C_cH_5$ (S. 590). F: 53,5—54° (Salkind, Ж. 47, 2046; C. 1916 II, 384). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium β -Methyl- δ -phenyl- β -oxy-butan. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rötlichbraune Färbung (S., Ж. 46, 898; C. 1915 I, 933; Ж. 47, 2046).
- 2. 3-Oxy-3-āthyl-inden $C_{11}H_{12}O = \begin{array}{c} CH = CH \\ C_6H_4 C(C_2H_5) \cdot OH \end{array}$ CBr = CBr1.2-Dibrom-3-oxy-3-āthyl-inden $C_{11}H_{10}OBr_2 = \begin{array}{c} CBr_4 C(C_2H_5) \cdot OH \end{array}$ $CBr_4 C(C_2H_5) \cdot OH$ $CBr_4 C(C_2H_5) \cdot OH$ indon und Äthylmagnesiumbromid in Äther (SIMONIS, KIRSCHTEN, B. 45, 578). — Rhombische Prismen (aus Ligroin). F: 77-78°.
- 1.2 Dibrom 3 acetoxy 3 äthyl inden $C_{13}H_{12}O_2Br_2 = {CBr = CBr \over C_6H_6 C(C_2H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3}$ Prismen. F: 91° (Simonis, Kyrschten, B. 45, 578). Schwer löslich in Eisessig, unlöslich in Wasser Wasser.
- 3. 3-[a-Oxy-āthyl]-inden $C_{11}H_{12}O = CH = CH$ und Indenyl-(3)-magnesiumbromid in Ather unterhalb 15° (Courtor, A. ch. [9] 4, 97). Krystalle (aus Ligroin). F: 59°. Kp₁₈: 133—134°; Kp₁₈: 145—146°. — Liefert beim Überleiten über Tonerde bei 250° in einer Wasserstoffatmosphäre unter vermindertem Druck ω-Methyl-benzofulven (C., A. ch. [9] 4, 204). Gibt beim Hydrieren in Äther in Gegenwart von Platinschwarz 1-[a-Oxy-āthyl]-hydrinden (C., A. ch. [9] 5, 59).

CH = CHFormiat $C_{12}H_{12}O_2 = \frac{CH_{12}CH}{C_0H_4 - CH \cdot CH(CH_2) \cdot O \cdot CHO}$. B. Durch Erwärmen von 3-[a-Oxy-äthyl]-inden mit Ameisensäure auf dem Wasserbad (COURTOT, A. ch. [9] 4, 99). — Eigenartig riechende Flüssigkeit. Kp19: 142-1430.

4. 3-Oxy-2.3-dimethyl-inden $C_{11}H_{12}O = \begin{array}{c} CH = C \cdot CH_3 \\ C_6H_4 - C(CH_3) \cdot OH \end{array}$ B. Aus 2-Methyl-inden-(1)-on-(3) und Methylmagnesiumjodid in Äther (STOERMER, LAAGE, B. 50, 986). — Tafeln. F: 82—82,5°. Kp₀: 117°. — Färbt konz. Schwefelsäure erst braunviolett, dann bordeauxrot. Gibt beim Hydrieren in Äther in Gegenwart von Platin 1-Oxy-1.2-dimethyl-bratisher. hydrinden.

5. Oxy-Verbindungen $C_{12}H_{14}O$.

- 1. 12-Oxy-1-a-hexinyl-benzol, γ -Oxy-a-phenyl-a-hexin $C_{12}H_{14}O=C_6H_6\cdot C:C\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3$.
- $\begin{array}{ll} \delta.\delta.\epsilon\text{-Trichlor-}\gamma\text{-oxy-}a\text{-phenyl-}a\text{-hexin }C_{19}H_{11}OCl_3=C_6H_5\cdot C:C\cdot CH(OH)\cdot CCl_3\cdot CHCl\cdot CH_8. & B. & Durch Umsetzen von Phenylacetylenmagnesiumbromid mit $a.a.\beta\text{-Trichlor-buty$ aldehyd (Jozzrsch, Ж. 84, 242). — Kp₆: 187—189°. D₆: 1,3405; D₆°: 1,3228.
- 2. 2 Oxy 1.3 diallyl benzol, 2.6 Diallyl phenol C₁₂H₁₄O = (CH₉: CH-CH₉)₂C₆H₃: OH. B. Neben 2-Oxy-3.5-diallyl-benzaldehyd beim Erhitzen von 2-Allyloxy-3-allyl-benzoesaure bis auf 180°, zuletzt auf 260°, neben 2-Oxy-3.5-diallyl-benzoesaure (CL., E., A. 401, 77). Beim Kochen von 4-Oxy-3.5-diallyl-benzoesaure mit Dimethylanilin (CL., A. 418, 92). Beim Kochen von 2-Allyloxy-1-allyl-benzoel in einer CO₂-Atmosphäre oder besser in Dimethylanilin (CL., A. 418, 91). Nach Nelken und Thymol riechendes Öl. Kp₇₇₀: 256—257°; Kp₁₅: 130°; Kp₁₁: 122° (CL., A. 418, 91). Discoppyl-phenol (CL.). Gibt bei der Hydrierung in Alkohol in Gegenwart von Palladium 2.6-Dipropyl-phenol (CL., A. 418, 92). Gibt mit Amylnitrit und Natriummethylat in methylakhololischer Lösung 4-Nitroso-2.6-diallyl-phenol (Syst. No. 673) (CL., A. 418, 102). Gibt mit FeCl. in Alkohol eine schwach allyl-phenol (Syst. No. 673) (CL., A. 418, 102). — Gibt mit FeCl₃ in Alkohol eine schwach bräunliche Färbung (CL., A. 401, 104). — Das Phenylurethan schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 141—142° (CL., A. 418, 91).
- **2-Allyloxy-1.3-diallyl-bensol** $C_{12}H_{18}O=(CH_2:CH\cdot CH_2)_4C_6H_3\cdot O\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2$. B. Durch Erhitzen von 2.6-Diallyl-phenol mit Allylbromid und K_2CO_3 in absol. Alkohol (Claisen, A. 418, 95). Schwach riechendes Ol. Kp: 132,5—134°. $D_{12}^{u}:0.95548$. Gibt beim Erhitzen in einer CO₂-Atmosphäre oder besser in Diäthylanilin 2.4.6-Triallyl-phenol.

- 3. 4 Oxy 1.3 diallyl benzol, 2.4 Diallyl phenol $C_{12}H_{14}O = (CH_2: CH_2)_2C_6H_3 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von 2-Oxy-3.5-diallyl-benzoesäure in Dimethylanilin (CLAISEN, A. 418, 93). Schwach nach Nelken riechendes Öl. Kp₇₅₀: 266—268°. Das Phenylurethan schmilzt bei 88—88,5°.
- 4. 3-[a-Oxy-propyl]-inden $C_{12}H_{14}O = \begin{array}{c} CH = CH \\ C_6H_4 CH \cdot CH(OH) \cdot C_2H_5 \end{array}$ setzen von Indenyl-(3)-magnesiumbromid mit Propionaldehyd in Äther (COURTOT, A. ch. [9] 4, 100). Kp₁₅: 147—148°; Kp₁₉: 152—153°. Gibt in Wasserstoff-Atmosphäre beim Uberleiten über Tonerde bei 250° unter vermindertem Druck ω -Äthyl-benzofulven (C., A. ch. [9] 4, 205). Liefert beim Hydrieren in Äther in Gegenwart von Platinschwarz 1-[a-Oxy-propyl]-hydrinden (C., A. ch. [9] 5, 60).
- 5. 1-[a-Oxy-isopropyl]-inden $C_{12}H_{14}O = C_{0}H_{4} C \cdot C(CH_{3})_{2} \cdot OH$. B. Aus 3:[a-Oxy-isopropyl]-inden durch Behandeln mit methylalkoholischer Kalilauge (Courtor, C. r. 160, 523; A. ch. [9] 4, 127) oder durch Sättigen der äther. Lösung bei 0° mit Chlorwasserstoff und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Pyridin (C., A. ch. [9] 4, 114). Krystalle. F: 82°. Dichte und Brechungsindex der Lösungen in Benzol: C. Gibt beim Behandeln mit 6°/0 iger KMnO₄-Lösung bei 0° Homophthalsäure (C., A. ch. [9] 4, 125). Liefert mit Benzaldehyd in Methanol in Gegenwart von Natriumalkoholat 1·[a-Oxy-isopropyl]-3-benzal-inden (C., A. ch. [9] 4, 126).
- CH—CH

 6. 3-[a-Oxy-isopropyl]-inden C₁₂H₁₄O = C₆H₄—CH·C(CH₃)₂·OH.

 8. Durch Umsetzen von Indenyl-(3)-magnesiumbromid mit Aceton in Ather (COURTOT, A. ch. [9] 4, 110). —

 Kp₅: 124—126°; Kp₁₆: 136—138°. D^π: 1,0462. n^m₅: 1,5634 (C., A. ch. [9] 4, 117). Dichte und Brechungsindex der Lösungen in Benzol: C. Gibt bei der Oxydation mit 6°/₀iger KMnO₄-Lösung bei 0° das Lacton der β-Oxy-α-[o-carboxy-phenyl]-isovaleriansäure (Syst. No. 2619) (C., A. ch. [9] 4, 119). Gibt beim Hydrieren in Ather in Gegenwart von Platinschwarz 1-[α-Oxy-isopropyl]-hydrinden (C., A. ch. [9] 5, 61). Beim Behandeln mit methylalkoholischer Kalilauge oder beim Sättigen der äther. Lösung mit Chlorwasserstoff und Erwärmen des Reaktionsproduktes mit Pyridin entsteht 1-[α-Oxy-isopropyl]-inden (C., C. r. 160, 523; A. ch. [9] 4, 114, 127). Liefert beim Kochen mit 48°/₀iger Bromwasserstoffsäure und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Pyridin ω.ω-Dimethyl-benzofulven (C., A. ch. [9] 4, 210). Bildet weder ein Phenyl- noch ein Naphthylurethan. Gibt mit Benzaldehyd in Methanol in Gegenwart von Natriumalkoholat 1-[α-Oxy-isopropyl]-3-benzal-inden (C., A. ch. [9] 4, 126).

6. Oxy-Verbindungen $C_{13}H_{16}O$.

- 1. 3-Oxy-1-methyl-2.4(?)-diallyl-benzol, 3-Methyl-2.6(?)-diallyl-phenol C₁₃H₁₆O = (CH₂:CH·CH₂)₂C₄H₂(CH₃)·OH. B. Man behandelt 3-Methyl-2 (oder 6)-allyl-phenol mit Allylbromid und K₂CO₃ und erhitzt das Reaktionsprodukt auf 230—270° (CLAISEN, EISLEB, A. 401, 58). Schwach phenolartig riechendes Ol. Kp₁₅: 140°; Kp: 272—274°.
- 2. $1 fa Oxy isopropyl] 3.4 dihydro naphthalin <math>C_{13}H_{16}O = C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_5 \cdot B$. Durch Umsetzen von $3.4 \cdot Dihydro naphthoesäure (1) äthylester in the context of the$
- $C(CH_3)_2 \cdot OH$ mit $CH_3 \cdot MgI$ in Äther, Zersetzen mit verd. Salzsäure und Kochen des Reaktionsproduktes mit methylalkoholischer Kalilauge (KAY, MORTON, Soc. 105, 1578). Naphthalinartig riechende Blättchen (aus Ligroin). F: $101-102^{\circ}$. Kp_{43} : 180° (Zers.). Leicht löslich in Chloroform, Äther, Benzol, Alkohol, Methanol, Aceton, Essigester. Liefert bei 2-stdg. Erhitzen mit $K_3S_3O_7$ auf 225° 1-Isopropenyl-3.4-dihydro-naphthalin. Die Lösung in Essigsäureanhydrid wird durch konz. Schwefelsäure olivgrün gefärbt.

7. Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{18}O$.

- 1. 1^1 -Oxy-1- β -octinyl-benzol, a-Oxy-a-phenyl- β -octin, Phenyl-a-heptinyl-carbinol $C_{14}H_{18}O=CH_3\cdot [CH_3]_4\cdot C:C\cdot CH(OH)\cdot C_4H_5$ (S. 591). Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1901,4 kcal/Mol (Moureu, André, C. τ . 157, 896; A. ch. [9] 1, 120).
- 2. 1.3 Dimethyl 5 phenyl cyclohexen (3) ol (5) $C_{16}H_{18}O = H_2C < C(CH_3) \cdot CH_2 > C(OH) \cdot C_6H_5$ (8. 591). Krystalle (aus Benzin). F: 110—111° (v. Auwers, Teeppmann, B. 48, 1223). Ist leicht flüchtig. Gibt beim Erhitzen mit wasserentziehenden Mitteln 1.3-Dimethyl-5-phenyl-cyclohexadien-(3.5).

3. 3-[a-Oxy-a-āthyl-propyl]-inden $C_{14}H_{18}O = CH = CH$ $C_{6}H_{4} - CH \cdot C(C_{2}H_{5})_{2} \cdot OH$ B. Durch Umsetzen von Indenyl-(3)-magnesiumbromid mit Diäthylketon in äther. Lösung (Courtor, A. ch. [9] 4, 128). — Schwach grünlichgelbe Flüssigkeit. Kp₁₄: 154—156°. — Gibt bei der Destillation unter 30—40 mm Druck oder beim Erhitzen mit dem gleichen Gewicht wasserfreier Ameisensäure auf dem Wasserbad $\omega.\omega$ -Diäthyl-benzofulven (C., A. ch. [9] 4, 212). Hydrierung: C., A. ch. [9] 5, 62.

8. $e \cdot 0 \times y \cdot e \cdot athyl \cdot \alpha \cdot phonyl \cdot \alpha \cdot \gamma \cdot hoptadion C_{15}H_{20}O = C_{6}H_{5} \cdot CH : CH \cdot CH :$ $CH \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot OH$. B. Durch Umsetzen von Cinnamalessigsäure-methylester mit C_2H_5 . MgBr in Ather bei —10° (REYNOLDS, Am. 46, 210). — Hellgelbe Flüssigkeit. Kp10: 169°. — Ist beständig gegen Acetanhydrid und gegen Oxalsäure.

9. Oxy-Verbindungen $C_{16}H_{22}O$.

- 1. ϑ -Oxy- β . ζ -dimethyl- ϑ -phenyl-a. ζ (und β . ζ)-octadien, a-Phenyl-geraniol $C_{16}H_{22}O=CH_2$: $C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot CH(C_6H_5)\cdot OH$ und $(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot CH(C_6H_5)\cdot OH$ (S. 591). Kp_{22} : 135—138° (Austerwell, Cochin, C. r. 151, 441).
- 2. ε -Oxy- δ -methyl- ε -āthyl- α -phenyl- α - γ -heptadien $C_{16}H_{22}O = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH : C(CH_3) \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot OH$. B. Durch Umsetzen von α -Cinnamal-propionsäure-methylester mit überschüssigem C₂H₅ MgBr (REIMER, REYNOLDS, Am. 48, 222). — Citronengelbes Öl. Kp₂₀: 200°.
- 3. 1.7.7-Trimethyl-2-phenyl-bicyclo-[1.2.2]-hep- $H_2C-C(CH_3)-C(OH)\cdot C_6H_5$ tanol-(2), 2-Phenyl-camphanol-(2), 2-Phenyl- $C(CH_3)_2$ borneol C₁₆H₂₂O, s. nebenstehende Formel. Linksdrehende Form (S. 592). B. Aus d-Campher und Phenylmagnesiumbromid (Bredt, J. pr. [2] 98, 101). — F: $40-41^{\circ}$ (Heine-CH₂ Mann, Diss. [Aachen 1920], S. 28). Kp_{2-2,5}: $119,5-120,5^{\circ}$ (B.). D₄: 1,0354; n₁:: 1,5407 (H.). [a]₅: $-50,3^{\circ}$ (in Benzol; c = 9,6) (B.). — Liefert beim Kochen mit Acetanhydrid ein Gemisch von Kohlenwasserstoffen $C_{16}H_{20}$ (Kp_{2,8}: $102-103^{\circ}$; [a]₅: -67°), das mit HCl in Ligroin das Chlorid $C_{16}H_{21}$ Cl (s. unten), mit Eisessig und Schwefelsäure das Acetat des 2-Phenyleymorks (6) bildet workei der Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{21}$ Cl (s. unten), which is the state of th camphanols-(6) bildet, wobei der Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{40}$ (s. unten) übrig bleibt (H.). Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{40}$ ("Phenylbornylen"). B. Bleibt zurück, wenn man das

Gemisch von Kohlenwasserstoffen C₁₆H₂₀ (s. oben) mit Eisessig und Schwefelsäure bei 60° behandelt (Heinemann, Diss. [Aachen 1920], S. 35; vgl. Bredt, J. pr. [2] 98, 102). — Kp₁₅: 140—140,5°. D₁^(1,1): 0,9869. n₀^(1,1): 1,5408. — Wird durch KMnO₄ in alkal. Lösung nicht

angegriffen, in essigsaurer Lösung bildet sich eine Säure vom Schmelzpunkt 110—112°. Chlorid C_{1e}H₂₁Cl. B. Aus dem Gemisch von Kohlenwasserstoffen C_{1e}H₂₀ (s. oben) beim Behandeln mit HCl in Ligroin-Lösung (Bredt; Heinemann, S. 30). — Krystalle (aus Pentan). F: 76° (H.). — Liefert bei der trocknen Destillation oder beim Erwärmen mit Kalk-

milch flüssige Kohlenwasserstoffe; mit Chinolin entsteht bei 60° ein Kohlenwasserstoffe C₁₆H₂₀ vom Schmelzpunkt 31—32° (s. unten) (H.).

Kohlenwasserstoff C₁₆H₂₀. B. Aus dem Chlorid C₁₆H₂₁Cl vom Schmelzpunkt 76° (s. o.) beim Behandeln mit Chinolin bei 60° (HEINEMANN, S. 32). — Krystalle (aus Methanol). F: 31-32°. Kp_{aa} : 152-153°. $D_{a}^{is,s}$: 0,9677. $n_{D}^{sr,s}$: 1,5340.

4. 1.7.7-Trimethyl-2-phenyl-bicyclo-[1.2.2]-hep-C₈H₅·HC-C(CH₃)-CH·OH tanol-(6), 2-Phenyl-camphanol-(6) C₁₀H₂₂O, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verseifung des Acetats (BREDT, J. pr. [2] 98, 102). Entsteht anscheinend bei der Reduktion von 2-Phenyl-camphanon-(6) mit Natrium und Alkohol (B.). C(CH₃)₂ H.C-CH-CH

— F: 112—114 (Heinemann, Diss. [Aachen 1920], S. 38). Ist optisch inaktiv (B.; H.). — Gibt beim Erwärmen mit ZnCl₂ einen flüssigen Kohlenwasserstoff (H.). Wird durch Chromschwefelsäure zu 2-Phenyl-camphanon-(6) (Syst. No. 648) oxydiert.

Acetat $C_{18}H_{24}O_2 = C_{1e}H_{21} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Eisessig und Schwefelsäure auf das Gemisch von Kohlenwasserstoffen $C_{1e}H_{20}$ [s. oben bei 2-Phenyl-camphanol-(2)] oder besser auf den Kohlenwasserstoff $C_{1e}H_{20}$ vom Schmelzpunkt 31—32° (s. oben) (Heinemann, Diss. [Aachen 1920], S. 34, 36). — F: 87°. Gibt bei der Destillation unter Atmosphärendruck einen Kohlenwasserstoff $C_{1e}H_{20}$ vom Schmelzpunkt 34—35°.

Kohlenwasserstoff $C_{1e}H_{20}$. B. Bei der Destillation des vorstehenden Acetats (Heinemann, S. 37). — Krystalle (aus Methanol). F: 34—35°; Kp₁₈: 140—144° (H.). D³⁶: 0.074 (Brent Lee [2] 98 (102). — Gibt mit Eisessig und Schwefelsäure das vorstehende

0,974 (Bredt, J. pr. [2] 98, 102). — Gibt mit Eisessig und Schwefelsäure das vorstehende

Acetat zurück (H.).

304 MONOOXY-VERBINDUNGEN C_nH_{2n-10}O UND C_nH_{2n-12}O [Syst. No. 535-537

- 10. 1.2-Dimethyl-5-isopropenyl-3-benzyl-cyclohexanol-(1) $C_{18}H_{36}O=CH_3\cdot HC C_{16}(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CH\cdot C(CH_3): CH_2.$ B. Durch Umsetzen von 1-Methyl-4-isopropenyl-2-benzyl-cyclohexanon-(6) mit Methylmagnesiumjodid in Åther (Rupe, Tome, B. 47, 3075). Dickes Ol. Kp₁₀: 188—190°. Gibt beim Erhitzen mit KHSO₄ im Wasserstoffstrom auf 200—210° 2-Methyl-5-isopropenyl-3-benzyl-1-methylen-cyclohexan.
- 11. κ -0xy- β . ζ . κ -trimethyl- κ -phenyl- α . ζ (oder β . ζ)-decadien $C_{19}H_{28}O = C_{6}H_{5} \cdot C(CH_{3})(OH) \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH : C(CH_{3}) \cdot [CH_{2}]_{3} \cdot C(CH_{3}) : CH_{2}$ oder $C_{6}H_{5} \cdot C(CH_{3})(OH) \cdot CH_{2} \cdot CH : C(CH_{3}) \cdot CH_{2} \cdot CH : C(CH_{3}) \cdot CH_{2} \cdot CH : C(CH_{3})_{2}$. B. Aus Geranylaceton und $C_{6}H_{5} \cdot MgBr$ in Ather (Forster, Cardwell, Soc. 103, 1345). Kp₁₉: 206°. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rotbraune Färbung.
- 12. 1-Methyl-2-propyl-4-isopropenyl-6-benzyl-cyclohexanol-(2) $C_{20}H_{30}O=CH_3\cdot HC \stackrel{\cdot}{C}(OH)(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)\cdot CH_2 \stackrel{\cdot}{C}CH \cdot C(CH_3): CH_2.$ B. Durch Umsetzen von 1-Methyl-4-isopropenyl-2-benzyl-cyclohexanon-(6) mit Propylmagnesium-bromid in Ather (Rupe, Tomi, B. 47, 3077). Dickes Öl. Kp₁₀: 204—206°. Gibt beim Erhitzen mit KHSO₄ im Wasserstoffstrom auf 200—210° 1-Methyl-4-isopropenyl-6-benzyl-2-propyliden-cyclohexan.
- 13. Oxy-Verbindungen C₂₅H₄₀O mit Sterin-Eigenschaften s. Syst. No. 4729 b.

14. Oxy-Verbindungen $C_{30}H_{50}O$.

- 1. α -Amyrin $C_{30}H_{50}O = C_{30}H_{49}$ ·OH (S.593). V. Findet sich in freiem Zustand und als Acetat im Castilloa-Kautschuk (Ultée, C. 1912 II, 1469); als Acetat ferner im Ficus-Kautschuk (U., C. 1912 II, 1469), im Chicle-Gummi (Bosz, Cohen, Ar. 250, 55; vgl. Tschirch, Schereschewski, Ar. 243, 383), im Milchsaft von Tabernaemontana sphaerocarpa Bl. (U., C. 1916 I, 1251), im Harz des Pontianak-Kautschuks und der Malabuwai-Guttapercha (Hillen, Ar. 251, 94) und im Milchsaft von Alstonis Scholaris (U., C. 1914 II, 148). F: 186° (Bosz, Cohen, Ar. 250, 56). [α] $_{\rm B}^{\rm in}$: +83,5° (in Chloroform; c = 1,9) (B., c.).
- 2. β-Amyrin C₃₀H₅₀O = C₃₀H₄₀·OH (S. 594). V. Als Acetat im Castilloa-Kautschuk (Ultee, C. 1912 II, 1469). In gebundener Form im Gondangwachs (U., C. 1915 II, 794) und im Chicle-Gummi (Bosz, Cohen, Ar. 250, 57; vgl. Tschirch, Schereschewski, Ar. 243, 383). Als Acetat ferner im Milchsaft von Tabernaemontana sphaerocarpa Bl. (U., C. 1916 I, 1251), im Milchsaft von Alstonia Scholaris (U., C. 1914 II, 148) und im Harz des Pontianak-Kautschuks und der Malabuwai-Guttapercha (Hillen, Ar. 251, 94).
 - S. 594, Z. 28 v. u. statt "A. 245, 245" lies "Ar. 245, 245".

β-Amyrinacetat $C_{38}H_{52}O_2 = C_{30}H_{49} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S.594). F:228° (ULTÉE, C.1914 II, 148). β-Amyrin-palmitat, Balanophorin $C_{46}H_{80}O_3 = C_{30}H_{49} \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3^{-1}$). V. In Balanophora-Arten (SIMON, M. 32, 89). — Weißes Wachs oder Pulver (aus Aceton). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in wäßr. Alkohol, löslich in ca. 140 Tln. 95°/ $_0$ igem heißem Alkohol und 50 Tln. heißem Aceton; löslich in Petroläther, Chloroform, CCl₄, Benzol und in warmer konzentrierter Schwefelsäure. — Beim Schmelzen mit KOH erhält man Palmitinsäure, bei der Destillation unter vermindertem Druck Palmitinsäure und ein hochsiedendes, gelbes Hazz.

7. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$.

1. 0xy-Verbindungen $C_{10}H_8O$.

1. 1-Oxy-naphthalin, a-Naphthol, Naphthol-(1) C₁₀H₈O, g. nebenstehende Formel (S. 596). B. Beim Erhitzen von a-naphthalinsulfonsaurem Natrium mit Kalk, Soda und Wasser oder mit wäßr. Natronlauge auf 300° (Willson, K. H. Meyer, B. 47, 3162). Aus a-Chlor-naphthalin beim tagelangen Behandeln mit 15°/ojger Natronlauge bei 300° (K. H. M., Bergius, B. 47, 3159) oder mit methylalkoholischer Kalilauge bei 210° (Chemische Werke Ichendorf, D. R. P. 281175; C.

Zur Zusammensetzung vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes
 I. I. 1920] Ultfer, C. 1927 II, 95.

1915 I, 180; Frdl. 12, 156). Aus a-Naphthylamin bei Einw. von schwefliger oder unterphosphoriger Säure in wäßr. Losung bei 100° (Franzen, Kempf, B. 50, 103).

Physikalische Eigenschaften. Krystallographische Untersuchung: Stortenbeker, Z. Kr. 55, 373; Steinmetz, Z. Kr. 55, 375. E: 96,1° (Kendall, Am. Soc. 36, 1238), 94,2° (K., Am. Soc. 38, 1316). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 101, 1318. Kathodenluminescenz: Goldstein, C. 1911 II, 342; Phys. Z. 12, 617. Fluorescenzspektrum in absol. Alkohol oder Äther: Diokson, C. 1912 I, 27. Die elektrische Leiffähigkeit der festen Substanz nimmt beim Belichten zu (Volmer, Z. El. Ch. 21, 115). Thermische Analyse des Systems mit Trimethylcarbinol s. bei additionellen Verbindungen (S. 306). Thermische Analyse des Systems mit Acetamid (Eutektikum bei 9,4° und 33 Gew.-°/0 Acetamid): Kremann, Auer, M. 39, 489; mit Trichloressigsäure: Kendall, Am. Soc. 38, 1316. Thermische Analyse der binären Gemische mit Triphenylcarbinol: Kr., Wlk, M. 40, 248; mit Benzophenon: Kr., Zechner, M. 39, 818; mit Benzamid: Kr., Auer, M. 39, 493; mit a- und β-Naphthylamin: Kr., Strohsohneider, M. 39, 536, 539; mit Diphenylamin: Kr., Schadinger, M. 40, 43; mit o-, m- und p-Phenylendiamin: Kr., St., M. 39, 529; mit Cineol: Bellucci, Grassi, G. 43 II, 718; mit a.a'-Dimethyl-pyron: Kendall, Am. Soc. 36, 1238; mit Antipyrin: Kr., Haas, M. 40, 172; vgl. dazu auch Regenbogen, C. 1918 II, 624. Oberflächenspannung einer gesättigten wäßr. Lösung: Berozeller, Bio. Z. 66, 204; 48, 158; ihre Beeinflussung durch Salze: B., Bio. Z. 66, 179. Elektrische Leitfähigkeit der wäßr. Lösung: Calcagni, G. 45 II, 366; elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Bromwasserstoff: Archibald, J. Chim. phys. 11, 765.

Chemisches Verhalten. Oxydation durch konz. Schwefelsäure bei 200°: Milbauer, Němec, J. pr. [2] 99, 99. Beim Behandeln mit SO₂Cl₂ in heißem Chloroform entstehen 4-Chlor-naphthol-(1) (Kast, B. 44, 1337) und 2-Chlor-naphthol-(1) (Lesser, Gad, B. 56, 972). Einw. von Brom in Alkohol: K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 73. a-Naphthol liefert beim Erwärmen mit ca. 0,9 Tln. konz. Schwefelsäure auf 120° eine wasserlösliche Substanz von gerbenden Eigenschaften (Deutsch-Koloniale Gerb- und Farbstoff-Ges. m. b. H., D.R.P. 293042; C. 1916 II, 290; Frdl. 12, 591). Mercurierung durch Quecksilberacetat und Essigsäure: Brieger, Schulemann, J. pr. [2] 89, 133; Gadamer, Z. ang. Ch. 26, 628. Verhalten gegen Aluminium: Seligman, Williams, C. 1919 I, 536. — Geschwindigkeit der Reaktionen von Natrium-a-naphtholat mit Methyljodid, Äthyljodid und Propyljodid in Alkohol oder in Methanol: Cox, Soc. 113, 670, 821. Bei Einw. von Phenol in Gegenwart von ThO₂ bei 380—450° bilden sich Diphenyläther und Phenyl-a-naphthyl-äther neben hochsiedenden Produkten (Sabatier, Mailhe, C. r. 155, 261). Beim Erhitzen von a-Naphthol mit Glycerin und 82°/ciger Schwefelsäure auf 150° entsteht eine Verbindung C₁₃H₈O (s. S. 312) (BASF, D. R. P. 283066; C. 1915 I, 814; Frdl. 12, 497). a-Naphthol liefert beim Erhitzen mit aliphatischen Ketonen sowie mit Acetophenon und Benzophenon in Gegenwart von POCl₃ auf 100° in ms-Stellung substituerte Dinaphthopyrane; beim Erhitzen mit Fluorenon und POCl₃

entsteht die Verb. C₆H₄ C C₁₀H₆ O, mit Cyclohexanon und rauchender Salzsäure neben der

Verbindung H₂C CH₂ CH₂ CC₁₀H₆ O eine Verb. C₃₂H₃₂O₂ (s. bei Cyclohexanon) (Sen-Gupta, Soc. 105, 401; vgl. auch Schmidlin, Lang, B. 43, 2820). Beim Erwärmen von α-Naphthol mit Acetylaceton oder Benzoylaceton in Gegenwart von POCl₃ auf 100—105° entsteht 2-Methyl- bzw. 2-Phenyl-4-methylen-[naphtho-(1.2)]γ-pyran (Ghosh, Soc. 107, 741). Beim Behandeln von α-Naphthol mit Benzoylehlorid und ZnCl₂ auf dem Wasserbad und Verseifen des Reaktionsproduktes bildet sich 4-Benzoyl-naphthol-(1) (Scholl, Seer, A. 394, 151). α-Naphthol liefert beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure auf 60° α-Naphtholphthalein (Syst. No. 2545) (Werner, Soc. 113, 20); bei Einw. von Phthalylchlorid entsteht neben α-Naphtholphthalein Phthalsäure-di-α-naphthylester (Csányi, B. 52, 1788; vgl. dazu Schulenburg, B. 53, 1448). Beim Behandeln mit Phthalylchlorid bei höherer Temperatur oder in Gegenwart größerer Mengen wasserabspaltender Mittel (Cs.; vgl. a. Sörensen, Palitzsch, Bio. Z. 24, 382), ebenso beim Erhitzen mit Phthalsäure-anhydrid und konz. Schwefelsäure auf 80—90° (W.) entsteht α-Naphthofluoran (Syst. No. 2757). α-Naphthol kondensiert sich mit α-Phenyl-acetessigsäure-äthylester in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu 4-Methyl-3-phenyl-7.8-benzo-cumarin (Jacobson, Ghosh, Soc. 107, 1055; vgl. Bargellini, G. 55, 947; Baker, Soc. 127, 2349). Kondensation mit α-Benzyl-acetessigsäure-äthylester: J., Gh., Soc. 107, 964. Liefert beim Behandeln mit α-Chlor-acetessigsäure-äthylester in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 3-Chlor-4-methyl-7.8-benzo-cumarin; bei Einw. von Aceton-α-α'-dicarbonsäure und konz. Schwefelsäure entsteht 7.8-Benzo-cumarin; bei Einw. von Aceton-α-α'-dicarbonsäure und konz. Schwefelsäure entsteht 7.8-Benzo-cumarin; bei Einw. von Aceton-α-α'-dicarbonsäure und konz. Schwefelsäure entsteht 7.8-Benzo-cumarin; bei Einw. von Aceton-α-α'-dicarbonsäure und konz. Schwefelsäure entsteht 7.8-Benzo-cumarin bei Einw. von Aceton-α-α'-dicarbonsäure und konz. Schwefelsäure entsteht 7.8-Benzo-cumarin-cum gran

Lösung durch Luft oxydiert, so bildet sich 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[p-oxy-anil]-(4) (s. bei p-Amino-phenol, Syst. No. 1841) (Ullmann, Gnaedinger, B. 45, 3445). α-Naphthol liefert beim Erhitzen mit 1-Amino-anthrachinon und ZnCl, auf etwa 200° eine Verbindung C₂₄H₁₉ON (s. bei 1-Amino-anthrachinon, Syst. No. 1874) (Höchster Farbw., D. R. P. 265725; C. 1913 II, 1530; Frdl. 11, 689). Kondensation mit 1-β-Naphthylamino-anthrachinon in Gegenwart von ZnCl₂: Höchster Farbw., D. R. P. 272614; C. 1914 I, 1615; Frdl. 11, 690. α-Naphthol liefert mit Diazobenzol in salzsaurer wäßrig-alkoholischer Lösung neben viel 4-Benzolazonaphthol-(1) auch 2-Benzolazo-naphthol-(1); analog wirken p-Toluoldiazoniumchlorid sowie Methoxybenzol- und Äthoxybenzol-diazoniumchlorid ein (Chareier, Casale, G. 44 I, 608). Geschwindigkeit der Reaktion von Natrium-α-naphtholat mit Äthylenoxyd und Propylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natrium-α-naphtholat mit Äthylenoxyd und Propylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natrium-α-naphtholat mit Äthylenoxyd und Propylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natrium-α-naphtholat mit Äthylenoxyd und Propylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natrium-α-naphtholat mit Äthylenoxyd und Propylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natrium-α-naphtholat mit Āthylenoxyd und Propylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natrium-α-naphtholat mit Āthylenoxyd und Propylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natrium-α-naphthylater (Fourneau, C. 1910 I, 1134; M., Soc. 101, 317), Glycerin-α-α'-di-α-naphthyläther (Fourneau, C. 1910 I, 1134; M., Soc. 101, 310) und den α-Naphthyläther des Glycids (F.).

S. 603. Textzeile 5 v. o. statt: ..555, 559" lies: ..545, 550".

Analytisches. Zur Farbreaktion mit Formaldehyd-Schwefelsäure nach Pougnet (Bull. des Sciences Pharmacologiques 16, 144; C. 1909 I, 1508) vgl. Mc Crae, C. 1912 I, 95. Die Lösung von a-Naphthol in alkoh. Natronlauge färbt sich beim Zufügen von Chloroform und folgendem Erwärmen grünlichblau (Formánek, Knop, Fr. 56, 286). α -Naphthol gibt mit TiOSO, in konz. Schwefelsäure eine grüne Färbung, die beim Verdünnen der Lösung mit Eisessig in Rotviolett übergeht (Unterschied gegen β -Naphthol) (Deniges, C. 1917 I, 606).

Additionelle Verbindungen und Salze des a-Naphthols.

Verbindung von a-Naphthol mit Trimethylcarbinol C₁₀H₈O + 2C₄H₁₀O (durch thermische Analyse nachgewiesen). F: 1° (KREMANN, WLK, M. 40, 208, 221). Liefert Eutektika mit a-Naphthol bei —3° und 44 Gew. °/₀ Trimethylcarbinol, mit Trimethylcarbinol bei —11,5° und 62,5 Gew. °/₀Trimethylcarbinol. — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₀H₈O + C₄H₃O₆N₃. Orangegelbe Nadeln. F: 178—179° (SUDBOROUGH, BEARD, Soc. 99, 212). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-naphthalin C₁₀H₈O + C₁₀H₅O₆N₃. Rote Nadeln. F: 117° (S., B). — Verbindung mit 1.3.6.8-Tetranitro-naphthalin C₁₀H₅O₄N₅. Rote Nadeln. F: 190—195° (Zers.) (S., B.). — Verbindung mit Pikrinsäure C₁₀H₅O+C₆H₅O₇N₃ (S. 605). Absorptionspektrum in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 79.

Natrium-ganaphtholat NaO.C. H. R. Beim Eindempfen einer Lösung von ganaph

Natrium-a-naphtholat NaO·C₁₀H₇. B. Beim Eindampfen einer Lösung von a-Naphthol und Natriumäthylat in Alkohol im Vakuum (Bischoff, B. 33, 1386; Cox, Soc. 113, 670). Ein mit NaCl verunreinigtes Präparat entsteht beim Aussalzen einer wäßr. Natriuma-naphtholat-Lösung mit NaCl (König, D. R. P. 216596; C. 1910 I, 69; Frdl. 10, 176). Bräunt sich an feuchter Luft (C.). Umsetzung mit Alkyljodiden s. S. 305. — IMg·O·C₁₀H₇. B. Aus a-Naphthol und Propylmagnesiumjodid in Benzol (Tschelinzew, Ж. 45, 873; C. 1914 I, 632). Klebrige gelbe Masse. Bildungswärme: Tsch., Ж. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Wärmetönung bei der Anlagerung von 1 Mol a-Naphthol in Benzol: Tsch., Ж. 45, 873.

Funktionelle Derivate des a-Naphthols.

- 1-Methoxy-naphthalin, Methyl-a-naphthyl-äther, a-Naphthol-methyläther $C_{11}H_{10}O = C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 606). B. Beim Überleiten eines Gemisches von Methanol und a-Naphthol über Thoriumdioxyd bei ca. 400° (Sabatter, Mailhe, C. r. 151, 361). Spaltet beim Überleiten über Nickel bei 350—380° a-Naphthol ab (Mailhe, Murat, Bl. [4] 11, 123). Einw. von Brom in alkoh. Lösung: K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 74. Liefert beim Behandeln mit HNO₃ in Eisessig 4-Nitroso-naphthol-(1) (Syst. No. 674) (M., L.). Methyl-a-naphthyl-äther liefert bei Einw. von Oxalylchlorid in Ligroin in Gegenwart von AlCla neben wenig Bis-[4-methoxy-naphthyl-(1)]-keton(?) in der Hauptsache Bis-[4-methoxy-naphthoyl-(1)] (GIUA, G. 47 I, 54). Gibt mit p-Nitro-diazobenzol 4-[p-Nitro-benzolazo]-naphthol-(1)-methyläther (M., L.). Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₁H₁₀O + C₆H₃O₆N₃. Gelbe Nadeln. F: 137—138° (Sudborough, Beard, Soc. 99, 214). Verbindung mit Pikrinsäure. Absorptionsspektrum in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 79.
- 1 Äthoxy naphthalin, Äthyl α naphthyl äther, α Naphthol äthyläther C₁₂H₁₂O = C₁₆H₁·O·C₂H₅ (8.606). B. Beim Überleiten von α-Naphthol mit überschüssigem Alkohol über ThO₂ bei 420° (Mailhe, Ch. Z. 35, 486). Aus Natrium-α-naphtholat in wäßr. Lösung beim Behandeln mit Diäthylsulfat; Ausbeute 85°/₀ der Theorie (Kamm, Mc Clugage, Landstrom, Am. Soc. 39, 1245). Kp: 280°; Kp_{sc}: 186—187°; Kp₁₅: 152—154° (K., Mc Cl., L.). Diist: 1,0655 (Dobeosserdow, X. 43, 119; C. 1911 I, 954). Dielektr.-Konst. bei 19,4° (λ = 60 cm): 3,25 (D.). Äthyl-α-naphthyl-äther liefert beim Behandeln mit Acetylchlorid und AlCl₂ in CS₂ oder Benzol außer 4-Äthoxy-1-acetyl-naphthalin (Gattermann, Errehardt, Maisch, B. 23, 1209) α-Naphthol, 4-Oxy-1-acetyl-naphthalin und 4-Oxy-1.3-diacetyl-

naphthalin (Witt, Braun, B. 47, 3222). Umsetzung mit Phthalylchlorid in CS₂ bei Gegenwart von AlCl₂: Copisarow, Weizmann, Soc. 107, 883; C., Soc. 117, 209; Schulenburg, B. 53, 1450. — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₂H₁₂O+C₆H₃O₆N₃. Schwefelgelbe Nadeln. F: 125,5° (Sudborough, Beard, Soc. 99, 214). — Verbindung mit Pikrinsäure. Absorptionsspektrum in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 79.

 $[\beta - \mathbf{Brom} - \mathbf{\ddot{a}thyl}] - a - \mathbf{naphthyl} - \mathbf{\ddot{a}ther} \quad C_{12}H_{11}OBr = C_{10}H_{7} \cdot O \cdot CH_{2} \cdot CH_{2}Br. \quad B. \quad Aus$ a-Naphthol beim Kochen mit Athylenbromid in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Jacobs, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 441). — Krystalle (sus Ligroin). F: 25° (korr.). Kpo.8: 154-156°. Leicht löslich in Benzol, Äther und Ligroin, schwer in Alkohol und Methanol.

1-Phenoxy-naphthalin, Phenyl-a-naphthyl-äther $C_{16}H_{12}O = C_{10}H_{12}O \cdot C_{6}H_{5}$ (S. 607). B. Beim Leiten von Phenol und a-Naphthol über ThO₂ bei 380—450° (Sabatier, Mailhe, C. r. 155, 261). Aus Kalium-a-naphtholat durch Lösen in a-Naphthol und Erhitzen mit Chlorbenzol auf 200—220° (Fritzsche & Co., D. R. P. 269543; C. 1914 I, 591; Frdl. 11, 184). — F: 55—56° (F. & Co.). Besitzt einen an Rosen erinnernden Geruch (S., M.). Verbindung mit 1.3.5-Trinitrobenzol $C_{16}H_{12}O + C_{6}H_{3}O_{6}N_{3}$. Schmutziggelbe Tafeln. F: 112,5° (Sudborough, Beard, Soc. 99, 214).

Äthylenglykol-mono-a-naphthyläther, a-Oxy- β -[a-naphthoxy]-äthan $C_{12}H_{12}O_2$ == C₁₀H₇·O·CH₃·CH₂·OH. B. Aus a-Naphthol beim Erhitzen mit Äthylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (Boyd, Marle, Soc. 105, 2135). — Tafeln (aus Äther + Petroläther). F: 42°.

Propylenglykol-mono-a-naphthyläther, a (oder β)-Oxy- β (oder a)-[a-naphthoxy]propan $C_{13}H_{14}O_3=C_{10}H_7\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot OH$ oder $C_{10}H_7\cdot O\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_3$. B. Aus a Naphthol beim Erhitzen mit Propylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (BOYD, MARLE, Soc. 105, 2135). - Nadeln (aus Petroläther). F: 64-65°.

 γ -Chlor- β -oxy-a-[a-naphthoxy]-propan $C_{13}H_{13}O_2Cl = C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2Cl$. B. Aus a-Naphthol beim Aufbewahren mit Epichlorhydrin und wenig wäßr. Natronlauge (MARLE, Soc. 101, 317). — Ol. Siedet unter 15 mm Druck bei etwa 230° unter Abspaltung von HCl.

Glycerin- α -[α -naphthyläther], $\beta.\gamma$ -Dioxy- α -[α -naphthoxy]-propan $C_{13}H_{14}O_3=C_{10}H_7$ -O·CH₂·CH(OH)·CH₂·OH. Ist vermutlich identisch mit der im Hptw, S.~607, als Glycerin-mono-a-naphthyläther beschriebenen Verbindung. B. Aus a-Naphthol beim Behandeln mit Glycerin-a-monochlorhydrin in wäßr. Natronlauge (MARLE, Soc. 101, 312). — Schuppen (aus Alkohol). F: 95° (korr.)

Glycerin-a.a'-di-a-naphthyläther, β -Oxy-a. γ -di-a-naphthoxy-propan $C_{23}H_{20}O_3 =$ (C₁₀H₇·O·CH₄)₂CH·OH. B. Beim Erhitzen von a-Naphthol mit Epichlorhydrin im Rohr oder beim Behandeln von a-Naphthol mit Epichlorhydrin in wäßr. Natronlauge (FOURNEAU, C. 1910 I, 1134). Aus a-Naphthol und Epichlorhydrin beim Erhitzen mit Natriumäthylat in Alkohol (MARLE, Soc. 101, 310). — Blättchen (aus Alkohol); F: 116° (F.). Zähes Öl; Kp3: oberhalb 300° (unter starker Zers.) (M.). Leicht löslich in den meisten organischen Mitteln (M.).

Essigsäure - a - naphthylester, a - Naphthylacetat $C_{12}H_{10}O_2 = C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 608). Durch thermische Analyse wurde die Existenz einer Verbindung mit Trichloressigsäure nachgewiesen: $C_{12}H_{10}O_2 + C_2HO_3Cl_3$. Nadeln. F: 10,7° (Kendall, Booge, Am. Soc. 38, 1720).

Oxalsäure-di-a-naphthylester, Di-a-naphthyl-oxalat $C_{22}H_{14}O_4=C_{10}H_7\cdot O\cdot CO\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_7$ (S. 609). B. Beim Behandeln von a-Naphthol mit Oxalylchlorid in Pyridin unter Kühlung (Adams, Gilman, Am. Soc. 37, 2718). — Nadeln (aus Benzol oder Eisessig). F: 161—162°.

Kohlensäure-äthylester-a-naphthylester, Äthyl-a-naphthyl-carbonat $C_{13}H_{12}O_3 = C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot O \cdot C_2H_3$ (S. 609). Liefert bei Einw. von Chlor in Chloroform eine Verbindung $C_{13}H_9O_3Cl_4$ (s. u.) (Rennert, B. 48, 470 Anm. 1).

Verbindung $C_{13}H_8O_3Cl_4$. B. s. oben. — Blättchen. F: 126—127° (Rennert, B. 48, 470 Anm. 1). — Beim Behandeln mit Alkali, folgender Oxydation und Einw. von Anilin auf des Oxydationaprodukt entreben.

auf das Oxydationsprodukt entstehen dunkelrote Krystalle vom Schmelzpunkt 209°.

Diglykolsäure-di-a-naphthylester $C_{24}H_{18}O_5 = (C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2)_2O$. B. Aus Diglykolsäuredichlorid beim Behandeln mit a-Naphthol in Gegenwart von verd. Natronlauge oder von Dimethylanilin (Boehringer & Söhne, D. R. P. 223305; C. 1910 II, 349; Frdl. 10, 1085). — Blättchen (aus Benzol). F: 136°. Löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, schwer löslich in Alkohol und Äther.

Schwefligsäure-di- α -naphthylester, Di- α -naphthyl-sulfit $C_{20}H_{14}O_3S = (C_{10}H_7 \cdot O)_2SO$. B. Aus a Naphthol in Pyridin beim Behandeln mit SOCl, in Ather (RICHTER, B. 49, 2342; BASF, D. R. P. 303033; C. 1918 I, 499; Frdl. 13, 254). — Blättchen (aus Ather). F: 92—93°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, mäßig in Äther, leicht in Benzol. —

Wird durch alkoh. Ammoniak sofort gespalten, durch wäßr. Alkalien erst in der Wärme. Färbt sich beim Aufbewahren in Glasgefäßen dunkel.

Schwefelsäure-mono-a-naphthylester, a-Naphthylschwefelsäure $C_{10}H_8O_4S=C_{10}H_7\cdot 0\cdot SO_3H$. B. Das Kaliumsalz entsteht aus Kalium-a-naphtholat bei Einw. von $K_2S_2O_7$ in Wasser bei $40-50^\circ$ (Czapek, M. 35, 638). — Kaliumsalz. Blättchen. F: 182°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem, leicht in heißem Alkohol, unlöslich in den übrigen organischen Mitteln. — Wird durch Mineralsäuren sofort in a-Naphthol und Schwefelsäure gespalten.

Phosphorsäure-tri-a-naphthylester, Tri-a-naphthyl-phosphat $C_{30}H_{21}O_4P=(C_{10}H_7\cdot O)_3PO$ (S. 611). B. Aus 1 Mol POCl₃ und 3 Mol Natrium-a-naphtholat in Xylol bei 80—100° (AGFA, D. R. P. 246871; C. 1912 I, 1875; Frdl. 10, 1084). — Krystalle (aus Benzol). F: 148—149°.

Substitutions produkte des a-Naphthols.

- 2 Chlor 1 oxy naphthalin, 2 Chlor naphthol (1) C₁₀H₇OCl = C₁₀H₆Cl·OH (S. 611). B. Neben 4-Chlor-naphthol-(1) aus α-Naphthol bei Einw. von SO₂Cl₂ in Chloroform (Lesser, Gad, B. 56, 972). Krystalle (aus Petroläther). F: 64—65°.
- 4 Chlor 1 oxy naphthalin, 4 Chlor naphthol (1) C₁₀H₂OCl = C₁₀H₂Cl·OH (S. 611). B. Neben 2-Chlor-naphthol-(1) (Lesser, Gad, B. 56, 972) aus a-Naphthol bei Einw. von SO₂Cl₂ in heißem Chloroform (Kast, B. 44, 1337). Aus 4-Chlor-1-oxy-naphthoesäure-(2) beim Erhitzen in Naphthalin oder Nitrobenzol in Gegenwart von etwas Anilin auf 170—180° (Reissert, B. 44, 867). Beim Einleiten von Chlor in die Lösung des p-Toluolsulfonsäure-a-naphthylesters in CCl₄ bei Gegenwart von Chlorüberträgern und folgendem Kochen des Reaktionsproduktes mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (AGFA, D. R. P. 240038; C. 1911 II, 1565; Frdl. 10, 178). Nadeln (aus Chloroform). F: 120—121° (K.), 120—120,5° (R.). Liefert bei Einw. von 0,5 Mol SCl₂ in Chloroform Bis-[4-chlor-1-oxy-naphthyl-(2)]-sulfid (Christopher, Smiles, Soc. 101, 717).
- 7-Chlor-1-oxy-naphthalin, 7-Chlor-naphthol-(1) $C_{10}H_7OCl = C_{10}H_6Cl\cdot OH$ (S. 612). B. Durch Einw. von PCl_5 auf Sapindus-Sapogenin (Winterstein, Maxim, Helv. 2, 202). F: 123°.
- 2.4-Dichlor-1-oxy-naphthalin, 2.4-Dichlor-naphthol-(1) $C_{10}H_6OCl_2=C_{10}H_6Cl_2\cdot OH(S.~612)$.
 - S. 612, Z. 10 v. u. statt ,,(C.; Z.)" lies ,,(C.)".
- 2.4-Dibrom-1-oxy-naphthalin, 2.4-Dibrom-naphthol-(1) $C_{10}H_6OBr_2 = C_{10}H_5Br_2 \cdot OH(S.~614)$. Liefert beim Erwärmen mit einer wäßr. Lösung von p-Amino-dimethylanilin unter zeitweiligem Zusatz von Soda oder NaOH a-Naphtholblau (Hptw. Bd. XIII, S. 91) (CASSELLA & Co., D. R. P. 20850; Frdl. 1, 286; vgl. Möhlau, B. 16, 2851). Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{10}H_6OBr_2 + C_6H_3O_6N_3$. Gelbe Nadeln. F: 97° (Sudborough, Beard, Soc. 99, 213).
- 2 Nitro 1 oxy naphthalin, 2 Nitro naphthol (1) $C_{10}H_7O_3N = O_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$ (S. 615). B. Bei der Einw. von Arylhydrazin-nitraten auf β -Naphthochinon in wasserhaltiger Äther-Chloroform-Lösung (Charrier, G. 45 I, 524). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 127° bis 128°.
- 4-Nitro-1-methoxy-naphthalin, 4-Nitro-naphthol-(1)-methyläther $C_{11}H_{\theta}O_3N=O_2N\cdot C_{10}H_{\theta}\cdot O\cdot CH_3$ (S. 616). B. Aus dem Natriumsalz der 1-Methoxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) in Gegenwart von Harnstoff und NaHCO3 unter Kühlung (Woroshzow, \mathcal{H} . 42, 1464; C. 1911 I, 651; II, 612). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 81°. Leicht löslich in organischen Mitteln.
- 5-Nitro-1-methoxy-naphthalin, 5-Nitro-naphthol-(1)-methyläther $C_{11}H_{\phi}O_{3}N=O_{2}N\cdot C_{10}H_{\phi}\cdot O\cdot CH_{3}$ (S. 616).
- S. 616, Zeile 23 v. u. statt "5-Nitro-1-methoxy-8-acetamino-..." lies "5-Nitro-1-methoxy-8-amino-..."
- 2.4-Dinitro-1-oxy-naphthalin, 2.4-Dinitro-naphthol-(1) $C_{10}H_6O_5N_3=(O_2N)_2C_{10}H_5\cdot OH$ (S. 617). Zur Darstellung aus a-Naphthol durch Einw. von konz. Schwefelsäure und folgendes Behandeln mit konz. Salpetersäure vgl. Morgan, Evens, Soc. 115, 1128. Geschwindigkeit der Diffusion von 2.4-Dinitro-naphthol-(1) bezw. Martiusgelb in Wasser: Vignon, C. r. 150, 620; Bl. [4] 7, 293; in wäßr. Gelatine-Gel: Herzog, Polotzky, Ph. Ch. 87, 452. Absorptionsspektrum von Martiusgelb: Hnatek, C. 1915 II, 1231. Verhalten bei der Stickstoff-Bestimmung nach Kjeldahl: Margosohes, Vogel, B. 52, 1997. Titration von Martiusgelb-Lösungen mit Na₂S₂O₄ in Gegenwart von NH₃ und Aceton: Siegmund,

- M. 33, 1442; mit TiCl₃ in Gegenwart von Seignette-Salz oder mit Methylenblau: Salvaterra, M. 34, 262.
- 2.4.5-Trinitro-1-oxy-naphthalin, 2.4.5-Trinitro-naphthol-(1), Naphthopikrinsäure $C_{10}H_5O_7N_3=(O_2N)_3C_{10}H_4\cdot OH$ (S. 619). B. Beim Kochen von 4-Chlor-1.3.8-trinitro-naphthalin in Wasser oder Alkohol mit 0,1 n-Natronlauge (RINDL, Soc. 103, 1913). Aus 4-Oxynaphthoesäure-(1)-sulfonsäure-(3) durch Behandeln mit Nitriersäure unter Eiskühlung (Heller, B. 45, 679). F: 190° (korr.) (R.). Liefert beim Erhitzen mit p-Toluolsulfonsäurechlorid in Gegenwart von Diäthylanilin 4-Chlor-1.3.8-trinitro-naphthalin (R.).

Methyläther $C_{11}H_7O_7N_3=(O_2N)_3C_{10}H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 620). B. Aus 4-Chlor-1.3.8-trinitronaphthalin beim Kochen mit Natriummethylat in Methanol (RINDL, Soc. 103, 1916). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 150,5—151,5°.

2.4.8-Trinitro-1-oxy-naphthalin, **2.4.8-Trinitro-naphthol-(1)** $C_{10}H_5O_7N_3 = (O_2N)_3C_{10}H_4\cdot OH$ (S. 620). B. Aus 4-Chlor-1.3.5-trinitro-naphthalin bei Einw. von wäßr. Natronlauge (RINDL, Soc. 103, 1916).

Schwefelanalogon des a-Naphthols und seine Derivate (ferner entsprechende Tellur-Verbindungen).

- 1-Mercapto-naphthalin, Thio- α -naphthol, α -Naphthylmercaptan $C_{10}H_8S=C_{10}H_7\cdot SH$ (S. 621). B. Aus α -Naphthalinsulfonsäurechlorid durch elektrolytische Reduktion in alkoh. Schwefelsäure (Fichter, Tamm, B. 43, 3033). Verhalten gegen $Hg(NO_2)_2\colon RAY$, GUHA, Soc. 115, 1150. Beim Erhitzen von Blei- α -naphthylmercaptid mit 1.4-Dibrom-benzol auf 225° entstehen [4-Brom-phenyl]- α -naphthyl-sulfid und p-Phenylen-bis- α -naphthylsulfid (Bourgeois, Fouassin, Bl. [4] 9, 942; R. 30, 434). Beim Kochen von Thio- α -naphthol mit der 5-fachen Menge wasserfreier Ameisensäure bildet sich Trithioorthoameisensäure-tri- α -naphthylester (Houben, Schultze, B. 44, 3240).
- [4-Brom-phenyl]-a-naphthyl-sulfid $C_{16}H_{11}BrS = C_{10}H_7 \cdot S \cdot C_6H_4Br$. B. Aus 1.4-Dibrom-benzol und Blei-a-naphthylmercaptid beim Erhitzen auf 225° (Bourgeois, Fouassin, Bl. [4] 9, 942; R. 30, 435). Nadeln (aus Äther). F: 73°. Kp₁₄: 247°. Sehr wenig löslich in Alkohol.
- a.a-Dinaphthylsulfid $C_{20}H_{14}S=C_{10}H_7\cdot S\cdot C_{10}H_7$ (S. 623). B. Aus a.a-Dinaphthyldisulfid beim Erhitzen auf 260–270°, neben a.a-Dinaphthyltrisulfid (?) (HINSBERG, B. 43, 1876).
- Trithioorthoameisensäure tri a naphthylester $C_{31}H_{22}S_3 = (C_{10}H_7 \cdot S)_3CH$. B. Aus Thio-a-naphthol beim Kochen mit der 5-fachen Menge wasserfreier Ameisensäure (Houben, Schultze, B. 44, 3240). Krystalle (aus Eisessig). F: 134°. Leicht löslich in Ather, Chloroform und Aceton, schwer in Methanol und Alkohol, sehr wenig in Petroläther und Wasser. Färbt sich bei Belichtung allmählich grün.
- a Naphthylsulfon dichloressigsäurenitril $C_{12}H_7O_2NCl_2S = C_{10}H_7 \cdot SO_2 \cdot CCl_2 \cdot CN$. B. Aus a-Naphthylsulfon-essigsäurenitril beim Behandeln mit Chlorkalk in Eisessig (Tröger, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 77). Nadeln (aus Alkohol). F: 118°.
- a-Naphthylsulfon-dibromessigsäurenitril $C_{12}H_7O_2NBr_2S=C_{10}H_7\cdot SO_2\cdot CBr_2\cdot CN$. B. Aus a-Naphthylsulfon-essigsäurenitril beim Erwärmen mit Brom in Eisessig (Tröger, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 79). Gelbliche Nadeln. F: 146°.
- a-Naphthylsulfon-essigsäurenitril $C_{12}H_{a}O_{2}NS = C_{10}H_{7}\cdot SO_{2}\cdot CH_{2}\cdot CN$ (S. 624). Liefert bei Einw. von Chlorkalk in Eisessig a-Naphthylsulfon-dichloressigsäurenitril, beim Erwärmen mit Brom in Eisessig a-Naphthylsulfon-dibromessigsäurenitril (Tröger, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 77).
- a.a-Dinaphthyldisulfid $C_{20}H_{14}S_2 = C_{10}H_7 \cdot S \cdot S \cdot C_{16}H_7$ (S. 625). B. Bei der elektrolytischen Reduktion von a-Naphthalinsulfonsäurechlorid in alkoh. Schwefelsäure (FICHTER, TAMM, B. 43, 3032). Liefert beim Erhitzen auf 260—270° a.a-Dinaphthylsulfid und anscheinend a.a-Dinaphthyltrisulfid (HINSBERG, B. 43, 1876).
- a.a-Dinaphthyltrisulfid $C_{30}H_{14}S_3 = C_{10}H_7 \cdot S_3 \cdot C_{10}H_7 \cdot (S.~625)$. B. Entsteht anscheinend aus a.a-Dinaphthyldisulfid beim Erhitzen auf 260—270°, neben a.a-Dinaphthylsulfid (HINSBERG, B. 43, 1876).
- Bis [5 nitro naphthyl (1)] disulfid $C_{20}H_{12}O_4N_9S_2 = O_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot S \cdot C_{10}H_6 \cdot NO_2$ (S. 626). B. Aus 5-Nitro-naphthalin-sulfinsäure-(1) bei Einw. von HBr in Eisessig (FRIES, SCHÜRMANN, B. 47, 1200). Gelbliche Blättchen (aus Eisessig). F: 173°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig, schwerer in Alkohol.
- 2.4-Dinitro-thionaphthol-(1), [2.4-Dinitro-naphthyl-(1)]-mercaptan $C_{10}H_0O_4N_1S = (O_2N)_2C_{10}H_5 \cdot SH$. B. Aus [2.4-Dinitro-naphthyl-(1)]-pyridiniumchlorid beim Sättigen mit H_2S in wäßr. Lösung, neben Bis-[2.4-dinitro-naphthyl-(1)]-disulfid (ZINCKE, KROLLFFEIFFER, A. 408, 297). Gelbes Pulver (aus Benzol + Benzin). Verpufft bei schnellem Erhitzen, schmilzt,

vorsichtig erhitzt, unter Zersetzung bei 117—118°. Leicht löslich in Chloroform und heißem Eisessig, weniger löslich in Alkohol und Äther. Löslich in Ammoniak mit brauner Farbe.

— Natriumsalz. Braunrote Krystalle (aus Wasser).

Bis - [3.4 - dinitro - naphthyl - (1)] - sulfid $C_{20}H_{10}O_8N_4S = (O_2N)_2C_{10}H_5 \cdot S \cdot C_{10}H_5(NO_2)_2$.

B. Aus [2.4-Dinitro - naphthyl - (1)] - pyridiniumchlorid beim Sättlen mit H_2S in alkohol. Lösung oder bei der Einw. von [2.4-Dinitro - naphthyl - (1)] - mercaptan in Alkohol (ZINCKE, KROLLPFEIFFER, A. 408, 297). — Gelbe Nadeln (aus Tetrachloräthan + Alkohol). F: 273—274° (Zers.). Fast unlöslich in Chloroform, Äther und Aceton, sehr wenig löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, leicht in warmem Tetrachloräthan.

Bis-[2.4-dinitro-naphthyl-(1)]-disulfid $C_{90}H_{10}O_{8}N_{4}S_{2}=(O_{2}N)_{2}C_{10}H_{5}\cdot S\cdot S\cdot C_{10}H_{5}(NO_{2})_{2}$. B. Aus [2.4-Dinitro-naphthyl-(1)]-pyridiniumchlorid beim Sättigen mit $H_{2}S$ in waßr. Lösung, neben [2.4-Dinitro-naphthyl-(1)]-mercaptan (ZINCKE, KROLLPFEIFFER, A. 408, 297). Aus [2.4-Dinitro-naphthyl-(1)]-mercaptan durch Oxydation mit FeCl₃ (Z., K.). — Braunrotes Pulver. Beginnt gegen 115° zu sintern und schmilzt bei etwa 145° (Zers.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, unlöslich in Benzin und Alkalien.

a.a-Dinaphthyltellurid $C_{20}H_{14}Te = (C_{10}H_7)_2Te$ (S. 626). B. Man setzt a-Naphthylmagnesiumbromid in Ather mit TeBr₂ um, führt das erhaltene Dinaphthyltellurid in Dinaphthyltellurid-dibromid über und zersetzt dieses durch C_2H_5 MgI (Lederer, B. 49, 2664). — $C_{20}H_{14}Te + HgCl_2$. Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 187—188° (Zers.). — $C_{20}H_{14}Te + HgBr_2$. Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 178—179°. — $C_{20}H_{14}Te + HgI_2$. Gelbe Masse. F: 152—153° (Zers.).

a.a-Dinaphthyltelluroxyd $C_{20}H_{14}OTe = (C_{10}H_7)_{2}TeO$. B. Aus a.a-Dinaphthyltellurid-dibromid beim Erwärmen mit Ammoniak auf dem Wasserbade (Lederer, B. 49, 2665). — Krystallpulver (aus Toluol). F: 224—225° (Zers.). Ist beim Erwärmen löslich in Benzol und CS_{2} , leicht löslich in Chloroform und Methanol; sehr wenig löslich in Benzin und CCl_{4} . — a.a-Dinaphthyltelluriddijodid $C_{20}H_{14}I_{2}Te = (C_{10}H_7)_{2}TeI_{2}$. B. Aus a.a-Dinaphthyltelluriddijodid $C_{20}H_{14}I_{2}Te = (C_{10}H_7)_{2}TeI_{2}$. Bordeauxrote Nadeln (aus Toluol). F: 184—186°. Leicht löslich in der Wärme in Benzol, Chloroform und CS_{2} , schwer in CCl_{4} , fast unlöslich in Petroläther, Methanol und Alkohol.

Methyl-di-a-naphthyl-telluroniumjodid $C_{g_1}H_{17}ITe = (C_{10}H_7)_2TeI\cdot CH_3$. B. Aus a.a-Dinaphthyltellurid bei Einw. von Methyljodid (Lederer, B. 49, 2665). — Nadeln. Erweicht bei 141°. F: 146° (unter Aufschäumen). Sehr wenig löslich in Chloroform.

2. 2 - Oxy - naphthalin, β - Naphthol, Naphthol - (2) $C_{10}H_8O$, s. nebenstehende Formel (S.~627). $B.~\beta$ -Naphthol entsteht durch Erhitzen von β -naphthalinsulfonsaurem Natrium mit $10^0/_0$ iger Natronlauge auf 300^0 ; Ausbeute $90^0/_0$ (Willson, K. H. Meyer, B.~47, 3162). Durch Erhitzen von β -naphthalinsulfonsaurem Natrium mit Kalkmilch und Sodalösung auf 300^0 (W., M.). Zur Bildung durch Verschmelzen von β -naphthalinsulfonsaurem Natrium mit Atznatron vgl. Boswell, Dickson, Am.~Soc.~40, 1786. Aus β -Naphthylamin durch Erhitzen mit wäßriger schwefliger Säure oder unterphosphoriger Säure im Rohr auf 100^0 (Franzen, Kemff, B.~50, 104).

Physikalische Eigenschaften. Krystallographische Eigenschaften: Stortenbecker, Z. Kr. 55, 374; Bolland, M. 31, 410. Über Unterkühlung von β -Naphthol in Capillarröhren vgl. Bigelow, Rykenboer, J. phys. Chem. 21, 491. — Ultraviolettes Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 101, 1318. Fluorescenzspektrum der alkoholischen oder ätherischen Lösung: Dickson, C. 1912 I, 27. Emissionsspektrum bei Bestrahlung von festem β -Naphthol mit ultraviolettem Licht und Kathodenstrahlen: Goldstein, Phys. Z. 12, 614; 13, 580; C. 1911 II, 342. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 181.

Die bei 25° gesättigte wäßrige Lösung ist 0,00524 n (KNOX, RICHARDS, Soc. 115, 521). Löslichkeit in Salzsäure verschiedener Konzentration bei 25°: K., R.; in Ameisensäure: Aschan, Ch. Z. 37, 1117. — Kryoskopisches Verhalten in Schwefel: Beckmann, Platzmann, Z. anorg. Ch. 102, 205. Thermische Analyse der binären Systeme mit Trimethylcarbinol und Acetamid s. bei additionellen Verbindungen. Thermische Analyse der binären Systeme mit Sulfonal (Eutektikum bei 67° und 38 Mol-0/o Sulfonal): Bianchini, R. A. L. [5] 23 I, 609; mit Trichloressigsäure: Kendall, Am. Soc. 38, 1316; mit Anthracen: Olivar, C. 1913 I, 2001; mit Triphenylcarbinol: Kremann, Wlk, M. 40, 249; mit Campher: Kr., Wischo, Paul, M. 36, 917; mit Benzophenon: Kr., Zechner, M. 39, 820; mit Benzamid: Kr., Auer, M. 39, 489; mit Salol: Bellucci, R. A. L. [5] 21 II, 612; G. 43 I, 523; Bianchini, R. A. L. [5] 23 I, 611; Queecigh, Cavagnar, C. 1913 I, 560. Thermische Analyse der binären Systeme mit Diphenylamin: Kr., Schadinger, M. 40, 42; mit p-Toluidin, a-Naphthylamin, β-Naphthylamin, o-Phenylendiamin, m-Phenylendiamin und p-Phenylendiamin: Kr., Strohschneider, M. 39, 506, 530; mit Cineol: Bellucci, Grassi, G. 43 II, 718;

mit Dimethylpyron: Kendall, Am. Soc. 36, 1239; mit Antipyrin: Quercigh, Cavagnabi, C. 1913 I, 560; Kr., Haas, M. 40, 158; vgl. a. Regenbogen, C. 1918 II, 624. — Oberflächenspannung einer gesättigten wäßrigen Lösung: Berczeller, Bio. Z. 66, 204. — Elektrische Leitfähigkeit einer gesättigten wäßrigen Lösung bei 25°: Calcagni, G. 45 II, 366. Photoelektrisches Verhalten der Lösungen in Hexan: Volmer, Ann. Phys. [4] 40, 793.

Chemisches Verhalten. β -Naphthol liefert beim Überleiten über ThO₂ bei 440° β - β -Dinaphthyläther und geringe Mengen einer krystallinischen, bei 217° schmelzenden Verbindung (MAILHE, Ch. Z. 35, 486). Gibt bei der Oxydation mit 1 Aquivalent Kaliumferricyanid und 1 Aquivalent Alkali neben anderen alkalilöslichen Produkten geringe Mengen [Naphthyl-(2)]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-äther, in stark alkalischer Lösung entstehen dagegen sofort alkaliunlösliche Produkte (Pummerer, Cherbuliez, B. 52, 1414). Geschwindigkeit der Oxydation durch konz. Schwefelsaure bei 200°: MILBAUER, NEMEC, J. pr. [2] 99, 99. Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Ni $_2$ O $_3$ unter Druck bei 230° zwei β -Dekalole vom Schmelzpunkt 75° und 103° (MASCABELLI, R. A. L. [5] 20 II, 226; M., RECUSANI, G. 42 II, 40; vgl. IPATJEW, Ж. 39, 700; B. 40, 1286, 1288). β-Naphthol verbraucht bei der Bromtitration in Alkohol bei 0°1 Mol Brom (K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 73). Beim Erhitzen von β-Naphthol mit konz. Schwefelsäure auf 120° entsteht eine wasserlösliche Verbindung von gerbender Wirkung (Deutsch-koloniale Gerb- und Farbstoff-Ges., D. R. P. 293042; C. 1916 II, 290; Frdl. 12, 591). Gibt beim Erhitzen mit der äquimolekularen Menge Amidosulfonsäure auf 160° das Ammoniumsalz der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (HOFMANN, BIESALSKI, B. 45, 1397). Greift bei höherer Temp. in trocknem Zustand Aluminium stark an (SELIGMAN, WIL-LIAMS, C. 1919 I, 536). — Geschwindigkeit der Reaktion von Natrium
ß-naphtholat mit Methyl-, Athyl- und Propyljodid: Cox, Soc. 113, 671. Beim Überleiten eines Gemisches von β -Naphthol und Phenol über ThO₂ bei 380—450° entstehen Phenyl- β -naphthyl-äther, ein Phenylen- β -naphthylen-oxyd und ein β -Dinaphthylenoxyd vom Schmelzpunkt 1570 (Sabatier, Mailhe, $C.~\tau.$ 155, 261). β -Naphthol gibt beim Erhitzen mit Glycerin und 82% iger Schwefelsäure auf 150% eine Verbindung C₁₃H₈O (s. S. 312) (BASF, D. R. P. 283066; C. 1915 I, 814; Frdl. 12, 497). Liefert beim Erhitzen mit 2.4-Dioxy-benzhydrol und ZnCl₂ auf 150° 6-Oxy-9-phenyl-1.2-benzo-xanthen (Pope, Howard, Soc. 97, 82). Gibt beim Erhitzen mit Dibenzoylmethan in alkoh. Salzsäure im Rohr auf 100° 2.4-Diphenyl-5.6-benzo-pyroxoniumchlorid (Syst. No. 2395) (Decker, Becker, B. 47, 2290). Bei der Einw. von HCN bei Gegenwart von Zinkchlorid in Chlorwasserstoff enthaltendem, trocknem Äther entsteht neben 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) (GATTERMANN, V. HORLACHER, B. 32, 285) eine stickstoffhaltige, in roten Nadeln krystallisierende Verbindung, die bis 280° nicht schmilzt (Manchot, A. 388, 113). Liefert mit Phosgen in Benzol in Gegenwart von Chinolin (Ein-HORN, ROTHLAUF, A. 382, 256; El., D. R. P. 224108; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1088) oder Dimethylanilin (BAYER & Co., D. R. P. 255942; C. 1913 I, 670; Frdl. 11, 115) Kohlensäureβ-naphthylester-chlorid. Gibt mit p-Methoxy-mandelsäurenitril in Gegenwart von konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad das Lacton der [4-Methoxy-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1?)]-essigsäure (Bistrzycki, Paulus, Perrin, B. 44, 2605). β -Naphthol liefert mit α -Chloracetessigsäureäthylester in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 3-Chlor-4-methyl-5.6-benzocumarin (DEY, Soc. 107, 1629). Gibt mit Oxalessigester in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 5.6-Benzo-cumarin-carbonsäure-(4)-äthylester (DEY). Kondensiert sich mit Acetona.a'-dicarbonsäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu 5.6-Benzo-cumarin-essigsäure-(4) (DEY). Beim Erhitzen von β -Naphthol mit Anilin und Schwefel in Gegenwart von Jod auf ca. 190° entsteht 1.2-Benzo-phenthiazin (KNOLL & Co., D. R. P. 247186; C. 1912 II, 73; Frdl. 10, 298). Liefert beim Erhitzen mit 1-Amino-anthrachinon und ZnCl₂ auf 200—2206 eine Verbindung C₃₄H₁₉ON (s. bei 8.9-Benzoylen-1.2-benzo-acr din, Syst. No. 3196); analog entsteht mit 2-Amino-anthrachinon eine Verbindung C₃₄H₁₈ON (s. bei 2-Amino-anthrachinon), mit 4-Chlor-1-amino-anthrachinon eine Verbindung C₃₄H₁₈ONCl (s. bei 4-Chlor-1-amino-anthrachinon) (Höchster Farbw., D. R. P. 265725; C. 1913 II, 1530; Frdl. 11, 689); unterhalb 200° entsteht dagegen mit 4-Chlor-1-amino-anthrachinon in Gegenwart von ZnCl, ein anderes Kondensationsprodukt (Höchster Farbw., D. R. P. 269749; C. 1914 I, 590; Frdl. 11, 690). Wärmetönung der Reaktion von β -Naphthol mit m- und p-Nitro-benzoldiazoniumehlorid: Swietoslawski, \mathcal{H} . 45, 1750; C. 1914 I, 652. Erhitzt man β -Naphthol mit Magnesium und versetzt mit C_1H_1I , so entwickelt sich Äthan (Oddo, G. 41 I, 292). Geschwindigkeit der Reaktion von Natrium- β -naphtholat mit Äthylenoxyd und Propylenoxyd in Alkohol bei 70,4°: BOYD, MARLE, Soc. 105, 2123.

Analytisches. β -Naphthol gibt mit TiOSO₄ in konz. Schwefelsäure eine blutrote Färbung, die beim Verdünnen der Lösung mit Eisessig unverändert bleibt (Unterschied gegen a-Naphthol) (Denigès, C. 1917 I, 606). Zum Nachweis mit Formaldehyd-Schwefelsäure nach Pougnet (Bull. des Sciences Pharmacologiques 16, 144; C. 1909 I, 1508) vgl. a. Mc Crae, C. 1912 I, 95. β -Naphthol gibt beim Erwärmen mit wäßr. oder alkoh. Natronlauge und Chloroform eine Blaufärbung (Formánek, Knop, Fr. 56, 286). Absorptionsspektra der Färbungen, die

 β -Naphthol mit Furfurol, α -Methyl-furfurol, α -Oxymethyl-furfurol, Rhamnose und Saccharose in Gegenwart von konz. Schwefelsäure gibt: Middendorf, R. 38, 54. — Prüfung von β -Naphthol auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 434. — Zur jodometrischen Bestimmung von β -Naphthol vgl. Wilker, C. 1911 I, 1656.

Additionelle Verbindungen und Salze des β -Naphthols.

Die Existenz folgender Verbindungen wurde durch thermische Analyse nachgewiesen: Verbindung mit Trimethylcarbinol $C_{10}H_{0}O+2C_{4}H_{10}O$. F: 24° (Kremann, Wlk, M. 40, 209, 221). Bildet Eutektika mit Trimethylcarbinol bei 44° und 78 Gew.-% Trimethylcarbinol, mit β -Naphthol bei 23° und 48 Gew.-% Trimethylcarbinol. — Verbindung mit Aceta mid $C_{10}H_{8}O+C_{8}H_{5}ON$. F: 63° (Kremann, Auer, M. 39, 489). Bildet Eutektika mit β -Naphthol bei 61,4° und 25 Gew.-% Acetamid, mit Acetamid bei 53,3° und 52 Gew.-% Acetamid.

Acetamid. Verbindung von β -Naphthol mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{10}H_8O + C_0H_3O_6N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 158—158,5° (Sudborough, Beard, Soc. 99, 212). — Verbindung mit 2.4.6-Trinitro-toluol $C_{10}H_8O + C_7H_8O_6N_3$. Gelbe Nadeln. F: 110° (S., B.). — Verbindung en mit 1.3.5-Trinitro-naphthalin: $C_{10}H_8O + C_{10}H_8O_6N_3$. Orangerote Nadeln. F: 142° (S., B.). — $C_{10}H_8O + 2C_{10}H_6O_6N_3$. Hellrote Prismen. F: 148° (S., B.). — Verbindung mit 1.3.6.8-Tetranitro-naphthalin $C_{10}H_8O + C_{10}H_4O_6N_4$. Orangegelbe Nadeln. F: 190—200° (Zers.) (S., B.). — Verbindung mit Pikrinsäure $C_{10}H_8O + C_6H_3O_7N_3$ (S. 640). Absorptionsspektrum in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 79.

(S. 640). Absorptionsspektrum in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 79.

Natrium-β-naphtholat (S. 640). B. Durch Eindampfen einer Lösung von β-Naphthol und Natriumäthylat in Alkohol im Vakuum (Cox, Soc. 113, 670). Ein durch Natrium-β-naphtholat durch Natriumehlorid verunreinigtes Präparat entsteht beim Aussalzen einer wäßr. Lösung von Natrium-β-naphtholat durch NaCl (König, D. R. P. 216596; C. 1910 I, 69; Frdl. 10, 176). — C₁₀H₇·O·Mgl. B. Aus Propylmagnesiumjodid und β-Naphthol in Benzol (Tschelinzen, Ж. 45, 874; C. 1914 I, 632). Bildungswärme: Tsch., Ж. 45, 1919; C. 1914 I, 1827. Wärmetönung der Addition von 1 und 2 Mol β-Naphthol in Benzol: Tsch.

Umwandlungsprodukt von unbekannter Konstitution aus \(\beta\text{-Naphthol.}\)

Verbindung $C_{13}H_8O$. B. Durch Erhitzen von a-Naphthol oder β -Naphthol mit Glycerin und $82^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure auf 150° (BASF, D. R. P. 283066; C. 1915 I, 814; Frdl. 12, 497). — Gelbes krystallinisches Pulver. F: ca. 152° . Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und fluoresciert grün. Unlöslich in Alkalien. Gibt beim Verschmelzen mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge einen violetten Küpenfarbstoff.

Funktionelle Derivate des β-Naphthols.

2-Methoxy-naphthalin, Methyl-β-naphthyl-äther, β-Naphthol-methyläther $C_{11}H_{10}O = C_{10}H_1$ · O·CH₃ (S. 640). B. Durch Überleiten eines Gemisches von β-Naphthol und Methanol über ThO₃ bei 400—420° (Sabatter, Mailher, C. r. 151, 361). Aus β-Naphthol und Natrium-methylisodiazotat (Thiele, A. 376, 254). {Durch 36-stdg. Erhitzen von Kohlensäure-methylester-β-naphthylester (Einhorn, B. 42, 2237]; D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1090; El., Rotthauf, A. 382, 251). — F: 75° (El., R.), 72° (S., M.). Kp: 271° (S., M.). Optische Eigenschaften der Krystalle: Bolland, M. 31, 410. Löslich in Trichloräthylen (Gowing-Scopes, Analyst 35, 238). — Verbraucht bei der Brom-Titration in alkoh. Lösung bei 0° 1 Mol Brom (K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 74). Bei der Nitrierung in essigsaurer Lösung bei einer 15° nicht übersteigenden Temp. wird als Hauptprodukt 1-Nitro2-methoxy-naphthalin neben wenig 6-Nitro-2-methoxy-naphthalin und sehr wenig 8-Nitro2-methoxy-naphthalin erhalten (Davis, Chem. N. 74, 302). Liefert mit SCl₃ in Chloroform Bis-[2-methoxy-naphthyl-(1)]-sulfid (Nolan, Smiles, Soc. 103, 345). Gibt mit Acetylchlorid und AlCl₃ in Benzol den Methyläther des 1-Aceto-naphthol-(2), 1-Aceto-naphthol-(2), β-Naphthol und x.x-Diacetyl-naphthol-(2) (Witt, Braun, B. 47, 3225; vgl. Fries, Schimmel-Schmidt, B. 58, 2835).

SCHMIDT, B. 58, 2835). Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{11}H_{10}O + C_6H_8O_6N_3$. Gelbe Nadeln. F: 93,5° (SUDBOROUGH, BEABD, Soc. 99, 215). — Verbindung mit Pikrinsäure. Absorptionsspektrum in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 79.

2-Åthoxy-naphthalin, Åthyl-β-naphthyl-äther, β-Naphthol-äthyläther C₁₈H₁₈O = C₁₆H₇·O·C₂H₅ (S. 641). B. Durch Überleiten eines Gemisches von β-Naphthol und Alkohol über ThO₃ bei 420° (Mailhe, Ch. Z. 35, 486). Durch Einw. von N-Nitroso-benzolsulfonsäure-äthylamid auf β-Naphthol in alkoh. Kalilauge (Bayer & Co., D. R. P. 224388; C. 1910 II, 609; Frdl. 10, 1216). — Thermische Analyse des binären Systems mit Cinnamylidenacetophenon: Giua, G. 46 I, 297. — Gibt mit Oxalylchlorid in CS₂ in Gegenwart von AlCl₃ Bis-[äthoxy-naphthyl]-keton und geringe Mengen des Lactons der [Oxy-naphthyl]-glyoxylsäure (Giua, G. 47 I, 55).

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{12}H_{12}O+C_6H_3O_6N_3$. Gelbe Nadeln. F: 95° (Sudborough, Beard, Soc. 99, 215). — $C_{12}H_{12}O+2C_6H_2O_6N_3$. Gelbe Tafeln. F: 128° (S., B.). — Verbindung mit 2.4.6-Trinitro-toluol $C_{12}H_{12}O+C_7H_5O_6N_3$. Hellgelbe Nadeln. F: 72° (S., B.). — Verbindung mit Pikrinsäure. Absorptionsspektrum in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 79.

[\$\beta\$-Brom-\text{\text{a}thyl}]-\$\beta\$-naphthyl-\text{\text{\text{a}ther}} \ C_{12}H_{11}OBr = C_{10}H_{7}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}Br (\$. 641). Zur Bildung vgl. a. Wohl, Berthold, \$B\$. 43, 2179. — F: 96°.

Allyl-β-naphthyl-äther C₁₈H₁₈O = C₁₀H₇·O·CH₂·CH·CH₂. B. Aus Kalium-β-naphtholat und Allylbromid in Aceton (Claisen, B. 45, 3158; D. R. P. 268099; C. 1914 I, 308; Frdl. 11, 181). — Schwach süßlich riechendes Öl. Unlöslich in Natronlauge. — Liefert bei der Destillation unter vermindertem Druck oder beim Erhitzen auf 210° 1-Allyl-naphthol-(2).

2-Phenoxy-naphthalin, Phenyl- β -naphthyl-äther $C_{16}H_{12}O = C_{10}H_{12}O \cdot C_{6}H_{5}$ (S. 642). B. Durch Überleiten eines Gemisches von Phenol und β -Naphthol über ThO₂ bei 380—450° (Sabatier, Mailhe, C. r. 155, 261). Durch Erhitzen von trocknem Kallum- β -naphtholat in β -Naphthol mit Chlorbenzol unter Druck auf 200—220° (Fritzsche & Co., D. R. P. 269543; C. 1914 I, 591; Frdl. 11, 183). — F: 46° (S., M.; Fr. & Co.). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{16}H_{12}O+2C_{6}H_{3}O_{6}N_{3}$. Hellgelbe Nadeln. F: 105,5° (Sudborough, Beard, Soc. 99, 215).

Benzyl- β -naphthyl-äther $C_{17}H_{14}O=C_{10}H_7\cdot O\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ (S. 642). B. Durch Erwärmen von β -Naphthol mit Natrium-benzylisodiazotat in alkoh. Lösung (Thiele, A. 376, 255). — F: 98°.

 β -Dinaphthyläther $C_{20}H_{14}O = C_{10}H_{7}\cdot O\cdot C_{10}H_{7}$ (S. 642). B. Durch Überleiten von β -Naphthol über ThO₂ bei 440° (Mailhe, Ch. Z. 35, 486; vgl. a. Sabatier, Mailhe, C. r. 155, 262).

Äthylenglykol-mono- β -naphthyläther, α -Oxy- β -[β -naphthoxy]-äthan $C_{12}H_{12}O_2=C_{10}H_7\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Man erhitzt β -Naphthol mit Äthylenoxyd in Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol (BOYD, MARLE, Soc. 105, 2117, 2135). — Krystallpulver (aus Benzol). F: 76°.

Propylenglykol-mono- β -naphthyläther, a (oder β)-Oxy- β (oder a)- $[\beta$ -naphthoxy]-propan $C_{13}H_{14}O_3 = C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot OH$ oder $C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Durch Erhitzen von β -Naphthol und Propylenoxyd in Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol (Boyd, Marle, Soc. 105, 2117, 2135). — Krystalle (aus Petroläther). F: 80—82°.

Essigsäure - β - naphthylester, β - Naphthylacetat $C_{12}H_{10}O_2 = C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 644). Gibt beim Erhitzen mit Eisessig und ZnCl₂ auf 150—160° geringe Mengen 6-Acetonaphthol-(2) (Witt, Braun, B. 47, 3231). — Durch thermische Analyse wurde die Existenz einer Verbindung mit Trichloressigsäure nachgewiesen: $C_{12}H_{10}O_2 + C_2HO_2Cl_3$. Platten. F: 66,3° (Kendall, Booge, Am. Soc. 38, 1720).

Oxalsäure-di- β -naphthylester, Di- β -naphthyl-oxalat $C_{22}H_{14}O_4=C_{10}H_7\cdot O\cdot CO\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_7$ (S. 644). B. Aus β -Naphthol und Oxalylchlorid in Gegenwart von Pyridin bei 0^0 (Adams, Gilman, Am. Soc. 37, 2718). — Nadeln (aus Eisessig). F: 188—189°. — $C_{22}H_{14}O_4+C_6H_8$. Krystalle (aus Benzol); F: 146—147°.

Kohlensäure - methylester - β - naphthylester , Methyl - β - naphthyl - carbonat $C_{12}H_{10}O_3=C_{10}H_7\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot CH_3$ (S. 645). B. Aus β -Naphthol und Chlorameisensäuremethylester in Pyridin (Einhorn, Rothlauf, A. 382, 250; El., D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1090). — Nadeln (aus Gasolin + Äther). F: 42—43°. Kp: 297—303° (geringe Zersetzung). Sehr leicht löslich in Benzol und Aceton, ziemlich schwer in Gasolin.

Kohlensäure- $[\beta$ -diäthylamino-äthylester]- β -naphthylester $C_{17}H_{21}O_3N = C_{10}H_1$. O CO O CH₂ CH₂·N(C_2H_5)₂. B. Aus Kohlensäure- β -naphthylester-chlorid und β -Diäthylamino-äthylalkohol in Benzol (EINHORN, ROTHLAUF, A. 382, 257; El., D.R.P. 224108; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1089). — Gelbes Öl. — Gibt bei der Destillation im Vakuum $[\beta$ -Diäthylamino-äthyl]- β -naphthyl-äther. — $C_{17}H_{21}O_3N + HCl$. Nadeln (aus Aceton). F: 141°. Sehr-leicht löslich in Wasser und Benzol, leicht in Aceton, unlöslich in Äther.

Kohlensäure - β - naphthylester - chlorid, Chlorameisensäure - β - naphthylester $C_{11}H_1O_2Cl=C_{10}H_7\cdot O\cdot COCl$. B. Aus β -Naphthol und Phosgen in Benzol in Gegenwart von Chinolin (Einhorn, Rothlauf, A. 382, 256; Ei., D. R. P. 224108; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1088) oder in Gegenwart von Dimethylanilin (Bayer & Co., D. R. P. 255942; C. 1913 I, 670; Frdl. 11, 115). — Krystalle (aus Petroläther). F: 65—66° (Ei., R.), 57° (Bayer & Co.). Kp₈: 150—152° (Ei., R.). Leicht löslich in Äther und Benzol (Ei., R.).

Kohlensäure- β -naphthylester-dimethylamid, Dimethyl-carbamidsäure- β -naphthylester $C_{13}H_{13}O_2N=C_{10}H_7\cdot O\cdot CO\cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen des Chlormethylats (s. u.) in Benzol (Bayer & Co., D. R. P. 255942; C. 1913 I, 670; Frdl. 11, 115). — Krystalle

(aus Benzol). F: 92°.

Chlormethylat des Dimethyl-carbamidsäure- β -naphthylesters $C_{14}H_{16}O_2NCl = C_{10}H_7\cdot O\cdot CO\cdot NCl(CH_3)_3$. B. Aus Chlorameisensäure- β -naphthylester und Trimethylamin in Benzol unter Kühlung (Bayer & Co., D. R. P. 255942; C. 1913 I, 670; Frdl. 11, 115). — Krystallinisches Pulver. — Beim Erhitzen der Suspension in Benzol entsteht Dimethylcarbamidsäure- β -naphthylester.

Diglykolsäure-di- β -naphthylester $C_{24}H_{18}O_5 = (C_{10}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2)_2O$. B. Aus Diglykolsäuredichlorid und β -Naphthol in Gegenwart von Dimethylanilin (Boehringer & Söhne, D. R. P. 223305; C. 1910 II, 349; Frdl. 10, 1085). — Krystalle (aus Benzol). F: 160°. Löslich in Benzol und Chloroform, schwer löslich in Alkohol und Äther, sehr wenig in Wasser und verd. Säuren.

a.γ-Di- β -naphthoxy-acetessigsäureäthylester $C_{26}H_{22}O_5=C_{10}H_7\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH(O\cdot C_{10}H_7)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Die Natriumverbindung entsteht in geringer Menge durch Einw. von Natrium auf β -Naphthoxy-essigsäureäthylester in Äther (Johnson, Hill., Am. 48, 305); die Reaktion wird durch Essigester katalysiert (J., H., Am. 50. 35, 1027). — Das Natriumsalz liefert mit Thioharnstoff in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat 5- β -Naphthoxy-6-oxo-2-thio-4-[β -naphthoxymethyl]-tetrahydropyrimidin (Syst. No. 3637).

[β -Diäthylamino-äthyl]- β -naphthyl-äther, α -[β -Naphthoxy]- β -diäthylamino-äthan $C_{16}H_{21}ON = C_{10}H_7 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus Kohlensäure-[β -diäthylamino-äthylester]- β -naphthylester durch Destillation im Vakuum (EINHORN, ROTHLAUF, A. 382, 257). — Gelbliches Öl. Kp₁₈: 202°. — $C_{16}H_{21}ON + HCl$. Tafeln (aus Alkohol + Äther). F: 138° bis 139°. Leicht löslich in Wasser, Essigester und Benzol.

[β -Oxy- γ -dimethylamino-propyl]- β -naphthyl-äther, β -Oxy- α -[β -naphthoxy]- γ -dimethylamino-propan $C_{18}H_{19}O_2N=C_{10}H_{\gamma}\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Dimethylamin auf den β -Naphthyläther des Glycids (POULENC FRÈRES, FOURNEAU, D. R. P. 228 205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173; F., Priv.-Mitt.). — Krystalle (aus Äther + Petroläther). $F: 81-82^\circ$; $Kp_{18}: 217^\circ$.

Trimethyl-[β -oxy- γ -(β -naphthoxy)-propyl]-ammoniumhydroxyd $C_{16}H_{23}O_3N=C_{10}H_{7}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CH(OH)\cdot CH_{2}\cdot N(CH_{3})_{3}\cdot OH$. Jodid $C_{16}H_{28}O_2NI$. Krystalle (aus Alkohol). F: 204° (POULENC FRÈRES, FOURNEAU, D. R. P. 228 205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173). Sehr wenig löslich in Alkohol.

Schwefligsäure-di- β -naphthylester, Di- β -naphthyl-sulfit $C_{30}H_{14}O_3S = (C_{10}H_7\cdot O)_3SO$. B. Durch Einw. von Thionylchlorid auf β -Naphthol in Gegenwart von Pyridin in Äther (RICHTER, B. 49, 2343; BASF, D. R. P. 303033; C. 1918 I, 499; Frdl. 13, 254). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 79° (R.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Benzol, Chloroform, Äther und warmem Alkohol (R.). — Zersetzt sich beim Aufbewahren in Glasgefäßen (R.). Sehr empfindlich gegen Wasser (R.; BASF).

Phosphorsäure - phenylester - β - naphthylester, Phenyl- β -naphthyl-phosphat $C_{16}H_{13}O_4P = C_{16}H_7 \cdot O \cdot PO(OH) \cdot O \cdot C_6H_5$. B. Aus Phosphorsäure-phenylester- β -naphthylester-chlorid durch Erhitzen mit Wasser (Kipping, Challenger, Soc. 99, 630). — Mikroskopische Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 92—93°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr wenig löslich in Petroläther, fast unlöslich in Wasser. — 1-Menthylaminsalz. Nadeln (aus verd. Methanol). F: 181—182°. [a]_p: —15,5° (in Methanol; c = 1,5). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Petroläther, fast unlöslich in Wasser. — p-Toluidinsalz. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 163—164°. — Cinchoninsalz. Nadeln (aus verd. Methanol). F: 178—181°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aceton, unlöslich in Petroläther und Wasser. — Cinchonidinsalz. Krystalle (aus verd. Methanol). F: 196° bis 197° (Zers.). Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Benzol, unlöslich in Ather, Petroläther und Wasser. — Chininsalz. Nadeln (aus Alkohol + Essigester). F: 174—175°. [a]_p: —108,6° (in Methanol; c = 0,6). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Ather. — Brucinsalz. Krystallpulver (aus Essigester + Petroläther). Schmilzt je nach der Art der Vorbehandlung zwischen 65° und 160°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton, heißem Benzol, unlöslich in Wasser und Petroläther. — Strychninsalz. Nadeln (aus Essigester + Methanol). F: 142—143°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Aceton, schwer in Wasser.

Phosphorsäure-phenylester- β -naphthylester-chlorid $C_{16}H_{19}O_5ClP = C_{10}H_7\cdot O\cdot PO(O\cdot C_8H_5)Cl$. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von β -Naphthol oder seinem Natriumsalz mit Phosphorsäure-phenylester-chlorid (Kipping, Challenger, Soc. 99, 629). — Zähe Flüssigkeit. Kp29: 286°. — Liefert beim Erhitzen mit Wasser Phosphorsäure-phenylester- β -naphthylester. Liefert mit l-Menthylamin beim Kochen in Äther zwei stereoisomere Phosphorsäure-phenylester- β -naphthylester-l-menthylamide.

Phosphorsäure-phenylester- β -naphthylester-amid $C_{16}H_{14}O_3NP = C_{10}H_7 \cdot O \cdot PO(O \cdot C_6H_6) \cdot NH_2$. B. Durch Einw. von wäßr. Ammoniak auf Phosphorsäure-phenylester- β -naph-

thylester-chlorid (KIPPING, CHALLENGER, Soc. 99, 635). — Tafeln (aus Alkohol). F: 152—153°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Benzol und Alkohol, schwer in Äther, Petroläther und Wasser. Sehr beständig gegen Alkalien.

Substitutions produkte des \(\beta\cdot Naphthols.\)

1-Chlor-2-oxy-naphthalin, 1-Chlor-naphthol-(2) $C_{10}H_7OCl = C_{16}H_6Cl \cdot OH$ (8. 648).

S. 648, z. 12 v. u. nach "Authenrieth", schalte ein "Ar. 288, 35;".

Methyläther $C_{11}H_{2}OCl = C_{10}H_{3}Cl \cdot O \cdot CH_{3}$ (S. 648).

S. 648, Z. 2 v. u. nach "Authenrieth", schalte ein "Ar. 288, 34;".

Phosphorsäure-tris-[1-chlor-naphthyl-(2)-ester], Tris-[1-chlor-naphthyl-(2)]-phosphat $C_{30}H_{18}O_4Cl_3P=(C_{10}H_4Cl\cdot O)_3PO$ (S. 649). B. Entsteht in guter Ausbeute, wenn man zu 1-Chlor-naphthol-(2) in Xylol die berechnete Menge konz. Natronlauge zusetzt, bis zur Entwässerung destilliert und auf das trockne Natriumsalz des 1-Chlor-naphthols-(2) in Xylol POCl₃ einwirken läßt (AGFA, D. R. P. 246871; C. 1912 I, 1875; Frdl. 10, 1084).

- 1-Brom 2 oxy naphthalin, 1-Brom naphthol (2) C₁₀H₇OBr = C₁₀H₈Br·OH (S. 650). Wird durch den 2.3.5.6-Tetrachlor-4-methyl-phenyläther des 2.3.5.6-Tetrachlor-4-methyl-chinols in absol. Ather zum 1-Brom-naphthyl-(2)-äther des 1-Brom-1.2-naphthochinols oxydiert (Pummerer, B. 52, 1411). Liefert beim Erhitzen mit K₂CO₃ und etwas Kupferpulver in Nitrobenzol auf 190—200° ein Dinaphthodioxin(?) vom Schmelzpunkt 184° bis 185° (Ghosh, Soc. 107, 1592). Beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 230° oder mit β-Naphthol und methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbade entsteht β-Dinaphthol (Hinsberg, B. 48, 2095). Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₀H₇OBr + C₆H₃O₆N₃. Gelbe Nadeln. F: 148° (Sudbobough, Beard, Soc. 99, 212).
- 1.6-Dibrom-2-oxy-naphthalin, 1.6-Dibrom-naphthol-(2) $C_{10}H_6OBr_2 = C_{10}H_5Br_2$ OH (S. 652). B. Durch Einw. von Brom auf Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid in Eisessig (Nolan, Smiles, Soc. 101, 1423).

Methyläther, 1.6-Dibrom-2-methoxy-naphthalin $C_{11}H_8OBr_2 = C_{10}H_5Br_2 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 652). B. Durch Einw. von Brom auf Bis-[2-methoxy-naphthyl-(1)]-sulfid in Eisessig (Nolan, Smiles, Soc. 103, 345). — F: 100°.

Äthyläther, 1.6-Dibrom-2-äthoxy-naphthalin $C_{12}H_{10}OBr_2 = C_{10}H_5Br_2 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 652). B. Neben 1.6.x-Tribrom-2-äthoxy-naphthalin bei der Einw. eines Überschusses von Brom auf 1-Nitro-2-äthoxy-naphthalin (Davis, Chem. N. 74, 302).

1.6.x-Tribrom-2-äthoxy-naphthalin $C_{12}H_9OBr_3=C_{10}H_4Br_3\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Neben 1.6-Dibrom-2-äthoxy-naphthalin bei der Einw. eines Überschusses von Brom auf 1-Nitro-2-äthoxy-naphthalin (Davis, Chem. N. 74, 302). — F: 128°.

1-Nitro-2-oxy-naphthalin, 1-Nitro-naphthol-(2) $C_{10}H_7O_3N = O_2N \cdot C_{10}H_4 \cdot OH$ (S. 653). B. Beim Erhitzen von 1-Nitro-2-methoxy-naphthalin mit alkoh. Kalilauge (Davis, Chem. N. 74, 302). — Monokline Krystalle (D.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 362).

1-Nitro-2-methoxy-naphthalin $C_{11}H_9O_3N = O_4N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 653). B. Entsteht als Hauptprodukt bei der Nitrierung von 2-Methoxy-naphthalin in essigsaurer Lösung bei einer 15° nicht übersteigenden Temperatur, neben 8-Nitro-2-methoxy-naphthalin und 6-Nitro-2-methoxy-naphthalin (Davis, Chem. N. 74, 302). Durch vorsichtiges Erhitzen des Nitrats des 1-Benzolazo-naphthol-(2)-methyläthers (Charrier, Ferrer, G. 48 II, 156). — Trikline Krystalle (D.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 362). F: 126° (D.), 127—128° (Ch., F.). — Liefert bei der Oxydation mit KMnO4 in sodaalkal. Lösung 3-Nitro-4-methoxy-phthalsäure, 2-Nitro-3-methoxy-benzoesäure und Phthalsäure (Cain, Simonsen, Soc. 105, 164). Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 1-Amino-naphthol-(2)-methyläther (Davis, Chem. N. 74, 302). Bei der Einw. von 1 Mol Brom entsteht 6-Brom-1-nitro-2-methoxy-naphthalin (D.). Beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,42) bei 0° entsteht ein Gemisch von 1.6-Dinitro-2-methoxy-naphthalin und 1.8-Dinitro-2-methoxy-naphthalin (D.; vgl. a. Ch., F.). Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge entsteht 1-Nitro-naphthol-(2), beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 160° 1-Nitro-2-mino-naphthalin (D.).

1-Nitro-2-äthoxy-naphthalin $C_{12}H_{11}O_3N=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 653). B. Bei vorsichtigem Erwärmen des Nitrats des 1-Benzolazo-naphthol-(2)-äthyläthers (Charrier, Ferreri, G. 43 II, 158). — Rhombische Krystalle (Davis, Chem. N. 74, 302; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 362). F: 104—105° (Ch., F.). — Bei Einw. der äquimolekularen Menge Brom entsteht 6-Brom-1-nitrof2-äthoxy-naphthalin, bei Einw. von überschüssigem Brom 1.6-Dibrom-2-äthoxy-naphthalin und 1.6.x-Tribrom-2-äthoxy-naphthalin (D.).

1-Nitro-2-propyloxy-naphthalin $C_{13}H_{13}O_3N = O_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Bei vorsichtigem Schmelzen des Nitrats des 1-Benzolazo-naphthol-(2)-propyläthers (Charrier, G. 46 I, 410). — Schwefelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 86°. Leicht löslich in Äther, Chloro-

form und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol und Ligroin. — Liefert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure in alkoh. Lösung 1-Amino-naphthol-(2)-propyläther.

- 1-Nitro-2-isopropyloxy-naphthalin $C_{13}H_{13}O_5N=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei vorsichtigem Schmelzen des Nitrats des 1-Benzolazo-naphthol-(2)-isopropyläthers (CHARRIER, G. 46 I, 413). Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 63°. Färbt sich im Licht rot. Liefert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure in alkoh. Lösung 1-Amino-naphthol-(2)-isopropyläther.
- 1-Nitro-2-isobutyloxy-naphthalin $C_{14}H_{15}O_3N = O_1N\cdot C_{10}H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei vorsichtigem Schmelzen des Nitrats des 1-Benzolazo-naphthol-(2)-isobutyläthers (Charrier, G. 46 I, 415). Strohgelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 71—72°. Liefert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure in alkoh. Lösung 1-Amino-naphthol-(2)-isobutyläther.
- 4-Nitro-2-oxy-naphthàlin, 4-Nitro-naphthol-(2) $C_{10}H_7O_3N = O_4N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus 4-Nitro-1-diazo-naphthol-(2) $C_{10}H_8O_3N_3$ (Syst. No. 2199) durch Kochen mit Alkohol, auch in Gegenwart von Kupfer-, Zink- oder Aluminiumpulver, oder durch Reduktion mit unterphosphoriger Säure in wäßrig-alkoholischer Lösung (Morgan, Evens, Soc. 115, 1132). Gelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 120°. Löst sich in wäßr. Alkalien mit roter Farbe. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure oder mit Zinkstaub und Ammoniumchlorid in $50^\circ/_0$ igem Alkohol 4-Amino-naphthol-(2).
- 4-Nitro-2-methoxy-naphthalin $C_{11}H_9O_3N = O_2N \cdot C_{10}H_9 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus dem Natriumsalz des 4-Nitro-naphthols-(2) und Dimethylsulfat in siedendem Xylol (Morgan, Evens, Soc. 115, 1133). Braune Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 100—103°.
- 6-Nitro-2-methoxy-naphthalin $C_{11}H_9O_3N=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot 0\cdot CH_3$. B. Entsteht in geringer Menge bei der Nitrierung von 2-Methoxy-naphthalin in essigsaurer Lösung unterhalb 15°, neben viel 1-Nitro-2-methoxy-naphthalin und wenig 8-Nitro-2-methoxy-naphthalin (Davis, Chem. N. 74, 302). F: 134°. Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 6-Aminc-naphthol-(2)-methyläther. Beim Nitrieren bei 0° entsteht 1.6-Dinitro-2-methoxy-naphthalin.
- 8-Nitro-2-methoxy-naphthalin $C_{11}H_9O_3N=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$. B. Entsteht in sehr geringer Menge bei der Nitrierung von 2-Methoxy-naphthalin in essigsaurer Lösung bei einer 15° nicht übersteigenden Temperatur, neben viel 1-Nitro-2-methoxy-naphthalin und wenig 6-Nitro-2-methoxy-naphthalin (Davis, Chem. N. 74, 302). F: 69°. Beim Nitrieren bei 0° entsteht 1.8-Dinitro-2-methoxy-naphthalin.
- **6-Brom-1-nitro-2-oxy-naphthalin, 6-Brom-1-nitro-naphthol-(2)** $C_{10}H_6O_3NBr=O_2N\cdot C_{10}H_6Br\cdot OH$ (S. 655). B. Aus 6-Brom-1-nitro-2-āthoxy-naphthalin durch Einw. von alkoh. Kalilauge (Davis, *Chem. N.* 74, 302). F: 122°.
- **6-Brom-1-nitro-2-methoxy-naphthalin** $C_{11}H_8O_3NBr=O_3N\cdot C_{10}H_5Br\cdot O\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von 1 Mol Brom auf 1-Nitro-2-methoxy-naphthalin (Davis, Chem. N. 74, 302). F: 152°. Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 160° 6-Brom-1-nitro-2-amino-naphthalin.
- 6-Brom-1-nitro-2-äthoxy-naphthalin $C_{12}H_{10}O_3NBr=O_2N\cdot C_{10}H_5Br\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von 1 Mol Brom auf 1-Nitro-2-äthoxy-naphthalin (Davis, Chem. N. 74, 302). Durch Athylierung von 6-Brom-1-nitro-naphthol-(2) (D.). Trikline Krystalle (D.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 362). F: 141°. Liefert mit alkoh. Kalilauge 6-Brom-1-nitro-naphthol-(2). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 160° 6-Brom-1-nitro-2-amino-naphthalin.
- 1.6-Dinitro-2-oxy-naphthalin, 1.6-Dinitro-naphthol-(2) $C_{10}H_6O_5N_2 = (O_2N)_2C_{10}H_5$. OH (S. 655). B. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) auf eine Aufschwemmung von Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid in Essigsäure; die Ausbeute ist bei 55° besser als bei 0° (Hutchinson, Smiles, Soc. 105, 1749).
- 1.6 Dinitro 2 methoxy naphthalin, 1.6 Dinitro naphthol (2) methyläther $C_{11}H_8O_5N_2=(O_4N)_5C_{10}H_5\cdot O\cdot CH_3$ (8. 656). B. Beim Nitrieren von 6-Nitro-2-methoxy-naphthalin bei 0° (Davis, Chem. N. 74, 302). Neben 1.8-Dinitro-2-methoxy-naphthalin beim Behandeln von 1-Nitro-2-methoxy-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,42) bei 0° (D.; vgl. a. Charrier, Ferreri, G. 43 II, 157, 223; 42 II, 123). Rhombische Krystalle (D.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 362). F: 198° (D.). Läßt sich in 1.6-Dinitro-2-amino-naphthalin überführen (D.).
- 1.8 Dinitro 2 methoxy naphthalin $C_{11}H_8O_5N_3=(O_2N)_2C_{10}H_5\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 8-Nitro-2-methoxy-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,42) bei 0° (Davis, Chem. N. 74, 302). Neben 1.6-Dinitro-2-methoxy-naphthalin beim Behandeln von 1-Nitro-2-methoxy-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,42) bei 0° (D.). F: 190°. Läßt sich in 1.8-Dinitro-2-aminonaphthalin überführen.

Schwefelanalogon des β-Naphthols und seine Derivate.

2-Mercapto-naphthalin, Thio-\beta-naphthol, \beta-Naphthylmercaptan C_{10}H_8S=C_{10}H_7: SH (S. 657). B. In geringer Menge bei der elektrolytischen Reduktion von β -Naphthalin-

sulfochlorid in alkoh. Schwefelsäure bei 20° (Fichter, Tamm, B. 48, 3034). Aus β -Naphthalinsulfonyl-d-alaninäthylester durch Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und Phosphoniumjodid (E. Fischer, B. 48, 98). — Zur Darst. aus β -Naphthalinsulfochlorid vgl. a. Zincke, Eismayer, B. 51, 755. — Beim Sättigen der Lösung in Eisessig mit Chlor und Fällen mit Wasser entsteht β -Naphthalinsulfochlorid (Z., El.). Mit den berechneten Mengen Chlor in trocknem Chloroform entstehen β -Naphthylschwefelchlorid und 1-Chlornaphthyl-(2)-schwefelchlorid (Z., El.). Blei- β -naphthylmercaptid gibt mit 1.4-Dibrom-benzol bei 225° [4-Brom-phenyl]- β -naphthyl-sulfid und Dithiohydrochinon-di- β -naphthyläther (Bourgeois, Fouassin, Bl. [4] $\hat{\theta}$, 943; R. 30, 436).

Methyl- β -naphthyl-sulfid $C_{11}H_{10}S=C_{10}H_{7}\cdot S\cdot CH_{3}$. B. Aus Dimethyl- β -naphthyl-sulfoniumchlorid beim Aufbewahren (Kehrmann, Sava, B. 45, 2898). Beim Kochen oder Eindunsten der wäßr. Lösung von Dimethyl- β -naphthyl-sulfoniumhydroxyd (K., S.). — Unangenehm riechende Blättchen (aus Eisessig). F: 63—64°. Mit Wasserdampf flüchtig. Unlöslich in Wasser.

Dimethyl- β -naphthyl-sulfoniumhydroxyd $C_{12}H_{14}OS = C_{10}H_{7} \cdot S(CH_{3})_{2} \cdot OH$ (S. 657). Beim Kochen oder Eindunsten der wäßr. Lösung entsteht Methyl- β -naphthyl-sulfid (Kehrmann, Sava, B. 45, 2898). — Chlorid. Zerfließliche Krystalle. Zersetzt sich beim Aufbewahren in Methyl- β -naphthyl-sulfid und Methylchlorid. — Perchlorat. Nadeln. F: 151° bis 153°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — $C_{12}H_{13}S \cdot Cl + HgCl_{2}$. Nadeln (aus Wasser). F: 114—116° (Zers.).

- [4-Brom-phenyl]- β -naphthyl-sulfid $C_{16}H_{11}BrS=C_{10}H_7\cdot S\cdot C_6H_4Br.$ B. Aus 1.4-Dibrom-benzol und Blei- β -naphthylmercaptid bei 225° (Bourgeois, Fouassin, Bl. [4] 9, 943; R. 30, 436). Krystalle (aus Åther). F: 114,5°. Kp₁₄: 253°. Löslich in Åther und CS₂, schwer löslich in Alkohol.
- a-[β-Naphthylmercapto]-a-phenyl-äthylen, a-[β-Naphthylmercapto]-styrol $C_{18}H_{14}S = C_{10}H_7 \cdot S \cdot C(:CH_2) \cdot C_6H_8$. Be Beim Erhitzen von β-[β-Naphthylmercapto]-zimtsäure im Vakuum (Ruhemann, B. 47, 125). Gelbe Nadeln (aus Petroläther oder Alkohol). F: 84—85°. Kp₁₂: 238—239°.
- β -Naphthylmercapto-essigsäure, S- β -Naphthyl-thioglykolsäure $C_{12}H_{10}O_2S=C_{10}H_7\cdot S\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen von Thio- β -naphthol und Chloressigsäure in alkalischer Lösung (Friedländer, Wordshtow, A. 388, 14). Blättchen (aus verd. Alkohol oder Benzol). F: 91°. Kaum löslich in Wasser, schwer in Ligroin, leicht in den übrigen Lösungsmitteln. Gibt mit Chlorsulfonsäure in Chloroform 3-Oxy-4.5-benzo-thionaphthen. Ba $(C_{12}H_9O_2S)_2+H_2O$. Krystalle (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in Wasser.
- β -Naphthylchlormercaptan, β -Naphthylschwefelchlorid $C_{10}H$, $ClS = C_{10}H$, SCl. B. Aus β -Naphthylmercaptan und der berechneten Menge Chlor in trocknem Chloroform (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 756). Gelbrotes Krystallpulver. F: 50—60°. Entfärbt sich beim Aufbewahren rasch unter Bildung von β - β -Dinaphthyldisulfid und anderen Produkten. Gibt mit Alkali, Alkohol, Aceton, β -Naphthol oder Anilin β - β -Dinaphthyldisulfid.
- β -Naphthylthiosulfoxylsäure $C_{10}H_8S_2=C_{16}H_7\cdot S\cdot SH$. B. Man erhitzt äquimolekulare Mengen von $\beta.\beta$ -Dinaphthyldisulfid, krystallinischem Natriumsulfid und Schwefel auf 80° und zersetzt das beim Abkühlen sich abscheidende Natriumsalz mit Salzsäure (White, Soc. 113, 608). Bleisalz. Orange. Zersetzt sich beim Aufbewahren unterBildung von PbS. Beim Kochen mit Alkohol entsteht neben PbS $\beta.\beta$ -Dinaphthyldisulfid.
- β -Dinaphthyldisulfid $C_{20}H_{14}S_2 = C_{10}H_7 \cdot S \cdot S \cdot C_{10}H_7 \cdot (S \cdot 663)$. B. Durch Einw. von Bromwasserstoff auf β -Naphthalinsulfinsäure in Gegenwart von Na₂SO₃ in siedendem Eisessig (Fries, Schürmann, B. 47, 1202). Bei der elektrolytischen Reduktion von β -Naphthalinsulfochlorid in alkoh. Schwefelsäure bei 20° (Fichter, Tamm, B. 43, 3034). Aus β -Naphthylchlormercaptan beim Aufbewahren oder bei Einw. von Alkali, Alkohol, Aceton, Anilin oder β -Naphthol (Zincke, Eismayer, B. 51, 756). Beim Aufbewahren einer Lösung in Eisessig und Benzol in Gegenwart von Jod im direkten Sonnenlicht entsteht Naphthianthren $C_{20}H_{12}S_2$ (Hinsberg, B. 45, 2338). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von β - β -Dinaphthyldisulfid, krystallinischem Natriumsulfid und Schwefel auf 80° entsteht das Natriumsalz der β -Naphthylthiosulfoxylsäure (White, Soc. 113, 608).

Phenyl- β -naphthyl-disulfon $C_{16}H_{12}O_4S_2=C_{10}H_7\cdot SO_2\cdot SO_2\cdot C_6H_5$. B. Aus β -naphthalinsulfinsaurem Natrium und Benzolsulfochlorid in wäßr., Soda enthaltender Lösung oder analog aus benzolsulfinsaurem Natrium und β -Naphthalinsulfochlorid (Hinsberg, B. 49, 2593). Wurde nicht ganz rein erhalten. — Nadeln (aus Eisessig). F: 166°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich in Eisessig, schwer in Alkohol. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine schmutzig-violette Färbung.

Methyl-[1-chlor-naphthyl-(2)]-sulfon $C_{11}H_9O_3ClS = C_{10}H_6Cl \cdot SO_1 \cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz der 1-Chlor-naphthalin-sulfinsäure-(2) (ZINCKE, EISMAYEE, B. 51, 758). — Nadeln aus Methanol). F: 139—140°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

[1-Chlor-naphthyl-(2)-mercapto]-aceton, [1-Chlor-naphthyl-(2)]-acetonyl-sulfid $C_{12}H_{11}OC18 = C_{10}H_{6}Cl \cdot S \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot CH_{3}$. B. Durch Erhitzen von [1-Chlor-naphthyl-(2)]-achwefelchlorid mit Aceton (Zincke, Eismayer, B. 51, 766). — Nadeln (aus Benzol-Benzin). F: 70—71°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, löslich in Alkohol, schwer löslich in Benzin. — Das Phenylhyd razon schmilzt bei 202°.

[1-Chlor-naphthyl-(2)]-rhodanid C₁₁H₄NClS = C₁₀H₄Cl·S·CN. B. Durch Einw. von KCN auf [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid in Eisessig (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 767). — Krystallwarzen (aus Benzin). F: 118—119°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, löslich in Alkohol und Benzin.

1 - Chlor - naphthalin - sulfensäure - (2)-methylester $C_{11}H_0OClS = C_{10}H_0Cl \cdot S \cdot O \cdot CH_3$.

B. Aus [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid und $CH_3 \cdot ONa$ in Hexan (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 757). — Unbeständiges Öl. — Zersetzt sich beim Aufbewahren an der Luft unter Bildung von Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfid und Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfoxyd. Gibt mit konz. Salzsäure [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid.

Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfid $C_{20}H_{12}Cl_2S_2 = C_{10}H_4Cl \cdot S \cdot S \cdot C_{10}H_4Cl \cdot B$. Aus 1-Chlor-naphthalin-sulfensäure-(2)-anhydrid bei gelindem Erwärmen mit 1 n-Natronlauge (Zincke, Eismayer, B. 51, 758). Beim Aufbewahren von 1-Chlor-naphthalin-sulfensäure-(2)-methylester an der Luft (Z., El.). Beim Erhitzen von Imino-bis-[1-chlor-naphthylsulfid-(2)] oder Methylimino-bis-[1-chlor-naphthylsulfid-(2)] mit konz. Salzsäure (Z., El.). — Blättchen (aus Eisessig). F: 141—142°. Ziemlich löslich in Benzol, weniger in Eisessig und Alkohol.

Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfoxyd C₁₀H₁₂O₂Cl₂S₃ = C₁₀H₆Cl·SO·SO·C₁₀H₆Cl·].

B. Aus dem Silbersalz der 1-Chlor-naphthalin-sulfinsäure-(2) und [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid in siedendem Benzol (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 759). Durch Kochen von 1-Chlor-naphthalin-sulfensäure-(2)-anhydrid in Eisessig (Z., EI.). Beim Aufbewahren von 1-Chlor-naphthalin-sulfensäure-(2)-methylester an der Luft (Z., EI.). Beim Erhitzen von Imino-bis-[1-chlor-naphthylsulfid-(2)] mit konz. Salzsäure (Z., EI.). — Nadeln (aus Benzol-Benzin). F: 152—153°. Leicht löslich in Benzol, löslich in Eisessig und Benzin, schwer in Alkohol. — Macht aus KI in Eisessig Jod frei. Beim Kochen mit Alkali entstehen Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfid und 1-Chlor-naphthalin-sulfinsäure-(2).

1 - Chlor - naphthalin - sulfensäure - (2) - anhydrid $C_{20}H_{12}OCl_2S_2 = (C_{10}H_6Cl\cdot S)_2O$. B. Man schüttelt [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid in Benzin mit Sodalösung (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 757). — Hellgelbe Krystalle (aus Toluo). F: 149° (unter Schwärzung). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Gibt mit PCl₅ [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid. Beim Erwärmen mit Alkali entstehen Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfid und 1-Chlor-naphthyl-(2)]- Liefert beim Kochen mit Eisessig Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfid und Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfoxyd.

[1-Chlor-naphthyl-(2)]-chlormercaptan, [1 - Chlor - naphthyl - (2)]-schwefelchlorid $C_{10}H_{\bullet}Cl_{\bullet}S = C_{10}H_{\bullet}Cl_{\bullet}SCl_{\bullet}B$. Aus β -Naphthylmercaptan und der berechneten Menge Chlor in trockenem Chloroform (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 756). — Gelbrote Krystalle (aus Hexan). F: 74-75°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Eisessig, weniger in Benzin und Hexan. — Wird durch Salpetersäure, noch leichter durch Chlor in Eisessig zu 1-Chlornaphthalin-sulfonsaure-(2)-chlorid oxydiert. Bei der Einw. von Wasser, Alkohol, Na₂CO₃-Lösung oder verd. Alkalilauge entsteht 1-Chlor-naphthalin-sulfensaure-(2)-anhydrid. Gibt in äther. Lösung mit wäßr. Ammoniak [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelamid. Beim Einleiten von gasförmigem Ammoniak in die äther. Lösung entsteht Imino-bis-[1-chlor-naphthyl-sulfid-(2)]. Liefert mit Natriummethylat in Hexan 1-Chlor-naphthalin-sulfensäure-(2)-methylester. Gibt beim Kochen mit a-Naphthol in Benzol [1-Chlor-naphthyl-(2)]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid; reagiert analog mit β -Naphthol und Resorcin. Beim Erhitzen mit Aceton entsteht [1-Chlor-naphthyl-(2)-mercapto]-aceton. Gibt mit KCN in Eisessig [1-Chlor-naphthyl-(2)]-rhodanid. Liefert mit dem Silbersalz der 1-Chlor-naphthalin-sulfinsäure-(2) insiedendem Benzol Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfoxyd. Mit Methylamin entstehen je nach den Bedingungen [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelmethylamid oder Methylimino-bis-[1-chlor-naphthylsulfid-(2)], mit Dimethylamin [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefeldimethylamid. Beim Erwärmen von [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid mit Anilin in Benzol entsteht [1-Chlor-naphthyl-(2)]-Beim Erwärmen von schwefelanilid; analog verläuft die Reaktion mit a- und β -Naphthylamin in Benzol, während in Eisessig mit a-Naphthylamin 1.3-Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)-mercapto]-4-amino-naphthalin, mit β-Naphthylamin 1-[1-Chlor-naphthyl-(2)-mercapto]-2-amino-naphthalin entsteht.

S-[1-Chlor-naphthyl-(2)]-thiohydroxylamin, [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelamid $C_{10}H_8NClS=C_{10}H_8Cl\cdot S\cdot NH_4$. B. Durch Einw. von wäßr. Ammoniak auf [1-Chlornaphthyl-(2)]-schwefelchlorid in Äther (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 759). — Nadeln (aus

¹⁾ Vgl. S. 148 Anm. 1.

Benzin). Färbt sich bei 95° rot, zersetzt sich bei 105—110°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Äther, ziemlich schwer in Benzin. — Gibt mit konz. Salzsäure in der Kälte [1-Chlornaphthyl-(2)]-schwefelchlorid, mit verd. Salzsäure oder Eisessig Imino-bis-[1-chlor-naphthyl-sulfid-(2)].

N-Methyl-8-[1-chlor-naphthyl-(2)]-thiohydroxylamin, [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelmethylamid $C_{11}H_{10}NClS=C_{16}H_{6}Cl\cdot S\cdot NH\cdot CH_3$. B. Man läßt eine Lösung von 2 g [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid in 20 cm³ Åther zu 3 cm³ 30% iger Methylamin-Lösung fließen (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 761). — Blättchen (aus verd. Methylalkohol). F: 89% bis 90%. Leicht löslich in Benzol und Äther, ziemlich leicht in Alkohol. — Gibt mit konz. Salzsäure [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid, mit verd. Salzsäure Methylimino-bis-[1-chlor-naphthylsulfid-(2)] und 1-Chlor-naphthalin-sulfensäure-(2)-anhydrid.

N.N - Dimethyl - S - [1 - chlor - naphthyl - (2)] - thiohydroxylamin, [1 - Chlor - naphthyl-(2)]-schwefeldimethylamid $C_{12}H_{14}NClS = C_{10}H_6Cl \cdot S \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus [1-Chlornaphthyl-(2)]-schwefelchlorid und Dimethylamin (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 753). — Rotes Öl.

Imino-bis-[1-chlor-naphthylsulfid-(2)] $C_{20}H_{13}NCl_2S_2 = (C_{10}H_6Cl\cdot S)_2NH$. B. Aus [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelamid durch Einw. von verd. Salzsäure oder Eisessig in der Kälte (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 760). Beim Einleiten von trocknem Ammoniak in eine ätherische Lösung von [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid (Z., EI.). — Krystallpulver. F: 213—214°. Sehr wenig löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln; löslich in siedendem Xylol und siedendem Tetrachloräthan. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauschwarzer Farbe (Zers.). Beständig gegen konz. Salzsäure in der Kälte; beim Erhitzen mit konz. Salzsäure entstehen Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfid und Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfoxyd.

Methylimino-bis-[1-chlor-naphthylsulfid-(2)] C₂₁H₁₅NCl₂S₂ = (C₁₀H₆Cl·S)₂N·CH₃. B. Zu einer Lösung von 2 g [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid in 40 cm³ Åther läßt man 3 cm³ 30°/₀ige Methylamin-Lösung fließen (Zincke, Eismayer, B. 51, 761). Durch Einw. von verd. Salzsäure auf [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelmethylamid (Z., Ei.). — Blättchen (aus Benzol-Benzin). F: 177—178°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, Äther, Eisessig. — Beständig gegen kalte konzentrierte Salzsäure. Gibt mit konz. Salzsäure in der Wärme Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfid und Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfoxyd. Wird beim Kochen mit Eisessig unter Bildung von Methylamin und Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfid zersetzt.

2. Oxy-Verbindungen $C_{11}H_{10}O$.

1. $2\text{-}Oxy\text{-}1\text{-}methyl\text{-}naphthalin}$, 1-Methyl-naphthol-(2) $C_{11}H_{10}O=CH_3$ · $C_{10}H_6$ · OH (S. 664). Geht bei mehrjährigem Aufbewahren im Dunkeln teilweise in 1-Methyl-1.2-naphthochinol über (Fries, B. 47, 1193). Gibt mit gelinde wirkenden Oxydationsmitteln, wie salpetriger Säure, Kaliumferrieyanid in alkalischer Lösung oder Eisenchlorid, Dehydro-1-methyl-naphthol-(2) (s. u.) (Pummerer, Cherbuliez, B. 47, 2968; vgl. a. Fries, Lohmann, B. 54, 2912 Anm. 2).

Verbindung C₃₂H₁₂O₃, "Dehydro-1-methyl-naphthol·(2)". Ist identisch mit der von Fries, Hübner (B. 39, 446) als Naphthochinon·(1.2)-methid·(1) (Hptw. Bd. VII, S. 401) aufgefaßten Verbindung (Pummerer, Cherbuliez, B. 47, 2959; Fries, Lohmann, B. 54, 2912 Anm. 2). Besitzt nach der kryoskopischen Molekulargewichts-Bestimmung in Benzol und Nitrobenzol das obiger Formel entsprechende Mol.-Gew. (P., Ch.). — B. Aus 1-Methyl-naphthol-(2) durch Einw. von NaNO₂ in Eisessig (F., H.; vgl. P., Ch.); durch Einw. von 1 Äquivalent Kaliumferricyanid in schwach alkalischer Lösung in Gegenwart von NaCl (P., Ch.); durch Einw. von FeCl₃ auf die Suspension in Wasser (P., Ch.). — Prismen (aus Essigester). F: 133—134° (P., Ch.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die schnell in Grün und schließlich in Braun übergeht (P., Ch.). — Liefert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure 1-Methyl-naphthol-(2) quantitativ zurück (F., H.). Gibt beim Kochen in Xylol oder Eisessig 1-Methyl-naphthol-(2) und eine Verbindung C₃₂H₁₈O₂ (s. u.) (P., Ch., B. 52, 1397). Liefert mit Triphenylchlormethan in Gegenwart von Kupfer in siedendem Benzol [1-Methyl-naphthyl-(2)]-triphenylmethyl-äther (P., Ch.).

Verbindung $C_{39}H_{16}O_{3}$. B. Durch Kochen von Dehydro-1-methyl-naphthol-(2) (s. o.) in Xylol oder Eisessig (PUMMERER, CHERBULIEZ, B. 52, 1397). Durch Oxydation von $a.\beta$ -Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-āthan mit Kaliumferricyanid in schwach alkalischer Lösung (P., Ch.). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 143° (korr.). Kryoskopische Molekulargewichts-Bestimmung in Benzoi: P., Ch. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig $a.\beta$ -Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-āthan. — Phenylhydrazon $C_{28}H_{22}ON_2$. Gelbrote Blättchen (aus Eisessig). F: 233° (korr.).

- 2-Methoxy-1-methyl-naphthalin C₁₂H₁₂O = CH₂·C₁₀H₄·O·CH₃ (S. 665). B. Zur Bildung aus 2-Oxy-1-methyl-naphthalin und Methyljodid in methylalkoholischer Kalilauge (FRIES, HÜBNER, B. 39, 442) vgl. SCHOLL, NEUBERGER, M. 33, 518. F: 41—42° (MAUTHNER, J. pr. [2] 95, 58). Kp₂₀: 162—163° (SCH., N.). Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln (M.). Flüchtig mit Wasserdampf (M.).
- 2-Methoxy-1-chlormethyl-naphthalin $C_{12}H_{11}OCl = CH_2Cl \cdot C_{10}H_4 \cdot O \cdot CH_2$. B. Aus [2-Methoxy-naphthyl-(1)]-carbinol in Benzol durch Einw. von Chlorwasserstoff (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 674). Feste Masse.
- 6-Brom-2-oxy-1-methyl-naphthalin, 6-Brom-1-methyl-naphthol-(2) $C_{11}H_{2}OBr=CH_{3}\cdot C_{10}H_{5}Br\cdot OH$ (S. 666). Geht bei mehrjährigem Aufbewahren im Dunkeln zum geringen Teil in 6-Brom-1-methyl-1.2-naphthochinol über (Fries, B. 47, 1195). Gibt mit gelinde wirkenden Oxydationsmitteln, wie salpetriger Säure oder Kaliumferricyanid in alkal. Lösung, Dehydro-6-brom-1-methyl-naphthol-(2) vom Schmelzpunkt 119° (s. u.) (Pummerer, Cherbullez, B. 47, 2971).

Verbindung C₂₂H₁₆O₂Br₂, "Dehydro-6-brom-1-methyl-naphthol-(2) vom Schmelzpunkt 119°. B. Aus 6-Brom-1-methyl-naphthol-(2) durch Einw. von 1 Aquivalent Kaliumferricyanid in verd. Natronlauge (Pummerer, Cherbuliez, B. 47, 2971) oder durch Einw. von salpetriger Säure (P., Ch.). — Gelbe Prismen (aus Aceton + Wasser). F: 119—120°. — Geht beim Aufbewahren oder beim Behandeln mit Aceton in die isomere Verbindung vom Schmelzpunkt 144° (s. u.) über.

Verbindung C₂₂H₁₆O₂Br₂, "Dehydro-6-brom-1-methyl-naphthol-(2) vom Schmelzpunkt 144°. Ist identisch mit der von Fries, Hübner (B. 39, 451) als 6-Brom-naphthochinon-(1.2)-methid-(1) (Hptw. Bd. VII, S. 401) aufgefaßten Verbindung (Pummerer, Cherbuliez, B. 47, 2963, 2972). Besitzt nach der kryoskopischen Molekulargewichts-Bestimmung in Benzol das obiger Formel entsprechende Mol.-Gew. — B. Aus der isomeren Verbindung vom Schmelzpunkt 119—120° (s. o.) beim Aufbewahren oder Behandeln mit Aceton (P., Ch., B. 47, 2972; 52, 1399). — Gelbe Blättchen (aus Aceton + Wasser). F: 144°. — Liefert beim Kochen in Xylol neben 6-Brom-1-methyl-naphthol-(2) eine Verbindung C₂₂H₁₄O₂Br₂ (s. u.).

Verbindung C₂₂H₁₄O₂Br₂. B. Beim Kochen von Dehydro-6-brom-1-methyl-naphthol-(2) vom Schmelzpunkt 144° (s. o.) in Xylol (Pummerer, Cherrulez, B. 52, 1399). Durch Oxydation von a.β-Bis-[6-brom-2-oxy-naphthyl-(1)]-äthan mit Kaliumferricyanid in alkalischer Lösung (P., Cr.). — Gelbe Prismen (aus Essigester). F: 177° (korr.). Kryoskopische Molekulargewichts-Bestimmung in Benzol: P., Ch. Löslich in der Wärme in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist zuerst gelb und färbt sich allmählich rotbraun. — Die Lösungen in Aceton oder Pyridin entfärben Permanganatlösung. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in Eisessig a.β-Bis-[6-brom-2-oxy-naphthyl-(1)]-äthan. — Phenylhydrazon C₂₈H₂₀ON₂Br₂. Rotbraune Nädelchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 237—238° (korr.).

- 2. 4-Oxy-1-methyl-naphthalin. 4-Methyl-naphthol-(1) $C_{11}H_{10}O=CH_3$ · $C_{10}H_6$ · OH. B. Aus 4-Amino-1-methyl-naphthalin durch Diazotieren und Erhitzen in schwefelsaurer Lösung (Lesser, A. 402, 24). Nadeln von charakteristischem Geruch (aus Benzin). F: 84—85°. Löslich in Wasser, leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.
- 3. 1¹-Oxy-1-methyl-naphthalin, a-Naphthyl-carbinol $C_{11}H_{10}O = C_{10}H_{7}\cdot CH_{2}\cdot OH$ (S. 667). B. Man erhitzt a-Naphthyl-magnesiumbromid mit Polyoxymethylen in Äther und zersetzt das Reaktionsprodukt mit kalter verdünnter Salzsäure (Bourquelot, Bridel, C. r. 168, 323; C. 1919 III, 94). Krystalle (aus Alkohol). F: 59°. Kp₁₅: 163—166°. Sehr wenig löslich in Wasser.

Bis-[a-naphthyl-methyl]-äther, symm.-Di-a-naphthyl-dimethyläther $C_{22}H_{18}O=C_{10}H_7\cdot CH_2\cdot C\cdot CH_2\cdot C_{10}H_7$. B. Aus symm. Dichlordimethyläther und a-Naphthylmagnesiumbromid (Zeltner, Tarassoff, B. 43, 943). — Krystalle (aus Benzol). F: 117°.

4. 1-Oxy-2-methyl-naphthalin, 2-Methyl-naphthol-(1) C₁₁H₁₀O = CH₃·C₁₀H₈·OH. Die Verbindung des Hauptwerkes S. 667, ist nach Lesser (A. 402, 8) zu streichen.

— B. Aus 1-Amino-2-methyl-naphthalin durch Diazotieren und Verkochen in schwefelsaurer Lösung in CO₂-Atmosphäre (L., A. 402, 42). — Nadeln (aus Petroläther). F: 61°. Färbt sich and r Luft rasch rötlich. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, beim Verdünnen wird die Lösung rosa (L.; vgl. Alberti, A. 450, 310 Anm.). — Gibt mit Oxydationsmitteln, am besten mit CrO₃ in Eisessig, Dimethyldinaphthon der nebenstehenden Formel.

3. Oxy-Verbindungen $C_{12}H_{12}O$.

- 1. I¹-Oxy-1-āthyl-naphthalin, Methyl-a-naphthyl-carbinol $C_{12}H_{12}O=C_{10}H_7\cdot CH(CH_3)\cdot OH.$
- a) Linksdrehendes Methyl-a-naphthyl-carbinol C₁₂H₁₂O = C₁₀H₇·CH(CH₃)·OH. B. Aus dem sauren Phthalsäureester durch Spaltung mit Brucin oder Strychnin und Verseifung des erhaltenen rechtsdrehenden Esters (PICKARD, KENYON, Soc. 105, 1126). Nadeln. F: 47°. Kp₁₁: 166°. D; zwischen 14° (1,1190) und 138° (1,0167): P., K. [a]; (unterkühlt): —9,79° (P., K.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverdünnten Substanz zwischen 10° und 188° und der Lösungen in Chloroform, Äthylenbromid, Alkohol, Aceton, CS₂, Benzol und Pyridin: P., K.
- Acetat $C_{14}H_{14}O_2 = C_{10}H_7 \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus linksdrehendem Methylan-naphthyl-carbinol und Acetanhydrid (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2664). D; zwischen 16° (1,1071) und 138° (1,0019): K., P. $[a]_0^\infty$: —32,28° (K., P.). Rotationsdispersion zwischen 20° und 180°: K., P.
- b) Inaktives Methyl-a-naphthyl-carbinol $C_{12}H_{12}O = C_{10}H_7 \cdot CH(CH_3) \cdot OH$. B. Aus Acetaldehyd und a-Naphthylmagnesiumbromid (Pickard, Kenyon, Soc. 105, 1126). Nadeln (aus Petroläther). F: 66°. Kp₁₅: 178°.
- 2. 4-Oxy-1.6-dimethyl-naphthalin, 4.7-Dimethyl-naphthol-(1) $\rm C_{12}H_{12}O=(CH_3)_2C_{10}H_5\cdot OH$. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der 1.6-Dimethyl-naphthalinsulfonsäure-(4) mit Kaliumhydroxyd und etwas Wasser (Weiszgerber, Kruber, B. 52, 351; Ges. f. Teerverwertung, D. R. P. 301079; C. 1917 II, 713; Frdl. 13, 209). Charakteristisch riechende Nadeln (aus Toluol). F: 82°. Kp₃₀: 180—183°.
- 3. 3-Oxy-2.6-dimethyl-naphthalin, 3.7-Dimethyl-naphthol-(2) $C_{12}H_{12}O=(CH_3)_2C_{10}H_5\cdot OH$. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der 2.6-Dimethyl-naphthalin-sulfonsäure-(3) mit Kaliumhydroxyd und Wasser (Weiszgerber, Kruber, B. 52, 359; Ges. f. Teerverwertung, D. R. P. 301 079; C. 1917 II, 713; Frdl. 13, 209). Nädelchen (aus Toluol). F: 173—174° (unkorr.). Destillierbar. Liefert mit Diazobenzol einen Farbstoff, der bei Reduktion mit SnCl₂ und Salzsäure und darauf folgender Oxydation mit der berechneten Menge $K_2Cr_2O_7$ in verd. Schwefelsäure 3.7-Dimethyl-naphthochinon-(1.2) gibt.
- 4. 4-Oxy-2.6-dimethyl-naphthalin, 3.7-Dimethyl-naphthol-(1) $C_{12}H_{12}O=(CH_3)_2C_{10}H_5\cdot OH$. B. Aus dem Natriumsalz der 2.6-Dimethyl-naphthalin-sulfonsäure-(4) durch Alkalischmelze (Weiszgerber, Kruber, B. 52, 360; Ges. f. Teerverwertung, D. R. P. 301079; C. 1917 II, 713; Frdl. 13, 209). Nädelchen (aus Petroläther) von guajacolartigem Geruch. F: 105—106° (unkorr.). Destillierbar. Leichter löslich als 3.7-Dimethylnaphthol-(2). Liefert mit Benzoldiazoniumchlorid in alkalischer Lösung als Hauptprodukt einen Disazofarbstoff.
- 5. 3-Oxy-2.7-dimethyl-naphthalin, 3.6-Dimethyl-naphthol-(2) $C_{12}H_{13}O=(CH_3)_2C_{10}H_5$ ·OH. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der 2.7-Dimethyl-naphthalin-sulfonsäure-(3) mit Kaliumhydroxyd und etwas Wasser (Weiszgerber, Kruber, B. 52, 367). Krystalle (aus Toluol). F: 171—172°.

4. Oxy-Verbindungen $C_{18}H_{14}O$.

- 1. 2-Oxy-1-propyl-naphthalin, 1-Propyl-naphthol-(2) $C_{13}H_{14}O=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C_{10}H_4\cdot OH$.
- 2-Acetoxy-1-[β . γ -dibrom-propyl]-naphthalin $C_{15}H_{14}O_2Br_2=CH_2Br\cdot CHBr\cdot CH_3\cdot C_{10}H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2-Acetoxy-1-allyl-naphthalin und Brom in CS₂ unter Kühlung (Adams, Rindfusz, Am. Soc. 41, 663). Nadeln (aus Alkohol). F: 89°. Gibt beim Kochen mit überschüssigem Natriumalkoholat neben sehr geringen Mengen eines bei 97° schmelzenden Produkts 2-Methylen-4.5-benzo-cumaran (A., R.; vgl. jedoch Claisen, B. 53, 324).
- 2. 1^1 Oxy 1 isopropyl naphthalin, Dimethyl a naphthyl carbinol $C_{13}H_{14}O=C_{10}H_7\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$ (S. 669). B. Durch Einw. von $CH_3\cdot MgI$ auf a-Naphthoesaureäthylester in äther. Lösung (KAY, Morton, Soc. 105, 1581). Aus a-Naphthylmagnesiumbromid und Aceton in Äther (Shurakowski, \mathcal{H} . 41, 1687; C. 1910 I, 1144). F: 86° (K., M.), 80° (Sh.). Unlöslich in Wasser (Sh.). Liefert beim Erhitzen mit KHSO₄ (K., M.) oder mit wasserfreier Oxalsäure (Sh.) 1-Isopropenyl-naphthalin.
- 3. 3-Oxy-2-isopropyl-naphthalin, 3-Isopropyl-naphthol-(2) $C_{13}H_{14}O=(CH_3)_3CH\cdot C_{10}H_4\cdot OH$.

3-Acetoxy-2-[$\alpha.\beta$ -dibrom-isopropyl]-naphthalin $C_{15}H_{14}O_3Br_3=CH_3Br\cdot CBr(CH_3)\cdot C_{10}H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Aus 3-Acetoxy-2-isopropenyl-naphthalin und Brom in CS₂ unter Kühlung (LAMMER, M. 35, 174). — Krystalle (aus Benzol). F: 104—105°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton und Äther, weniger leicht in Alkohol und Benzol. Zersetzt sich am Licht.

5. Oxy-Verbindungen $C_{15}H_{18}O$.

- 1. $2\text{-}Oxy\text{-}1.3.5\text{-}triallyl\text{-}benzol,}$ 2.4.6-Triallyl-phenol $C_{18}H_{18}O = (CH_2:CH_2)_2C_4H_2\cdot OH$. B. Aus 2-Allyloxy-1.3-diallyl-benzol durch Erhitzen im Kohlendioxydstrom auf 250—260° oder durch Kochen mit Diāthylanilin (CLAISEN, A. 418, 96). Beim Erhitzen von 2-Allyloxy-3.5-diallyl-benzoesäure, 4-Allyloxy-3.5-diallyl-benzoesäure oder von 4-Allyloxy-3.5-diallyl-benzaldehyd (CLAISEN, EISEB, A. 401, 79, 91, 109). Unangenehm riechendes Öl. Kp₇₆₀: 293—295°; Kp₁₄: 158—159°; Dis: 0,9785 (CL.). Gibt bei der Hydrierung in alkoh. Lösung in Gegenwart von kolloidem Palladium 2.4.6-Tripropyl-phenol (CL.). Das Phenylurethan schmilzt bei 97° (CL., El.).
- 2. 1.1 Dimethyl 4 benzyl cyclohexadien (2.5) ol (4) $C_{15}H_{18}O = (CH_3)_2C < CH:CH>C< CH_3 \cdot C_6H_5$.
- 1-Methyl-1-dichlormethyl-4-benzyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) $C_{18}H_{16}OCl_{9}=CHCl_{3}$ $CH:CH:CH:CH_{2}CCH_{1}$. $C_{18}H_{16}OCl_{9}$. B. Aus 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) und Benzylmagnesiumchlorid in Äther (v. Auwers, B. 49, 2400). Nadeln (aus Ligroin). F: 94°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, sehr wenig in Petroläther.
- 6. 1-Methyl-4-isopropenyl-2-phenyl-cyclohexen-(6)-ol-(2), 2-Phenyl-p-menthadien-(6.8(9))-ol-(2), Phenylcarveol $C_{16}H_{20}O=CH_3\cdot C \xrightarrow{C(C_6H_5)(OH)\cdot CH_2}CH\cdot C(CH_3):CH_2$ (S. 670). Zur Identität mit dem auf die gleiche Weise dargestellten Phenylcarveol von Klages, Sommer (B. 39, 2313) vgl. Rupe, Tomi, B. 47, 3065, 3068. B. Aus d-Carvon und $C_6H_5\cdot MgBr$ in Ather; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Eis und $NH_4Cl(R_0,T_0)$. $Kp_{10}:164,5-165,5^\circ; a_p^n:+134,5^\circ(l=10\text{ cm})$. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.
- 7. 1¹-0xy-1-n-heptyl-naphthalin, α -0xy- α -[naphthyl-(1)]-n-heptan, n-Hexyl-naphthyl-(1)-carbinol $C_{17}H_{22}O=C_{10}H_7\cdot CH(OH)\cdot [CH_2]_5\cdot CH_8$.
- a) In Lösung rechtsdrehendes n-Hexyl-naphthyl-(1)-carbinol C₁₇H₂₂O = C₁₀H₇·CH(OH)·[CH₂]₅·CH₂. B. Durch Spaltung des sauren Phthalats des n-Hexyl-naphthyl-(1)-carbinols mit Brucin und Verseifung des erhaltenen aktiven Esters (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2658). Warzen. F: 41,5°; Kp₂: 178° (K., P.). D; zwischen 31° (1,0147) und 146° (0,9234): K., P. [a]₅²²: —11,26°; [a]₅²²: +12,46° (K., P.). Dreht in Lösung rechts (K., P.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverd. Substanz zwischen 10° und 200° und der Lösungen in Chloroform, Äthylenbromid, Alkohol, Aceton, CS₂, Benzol und Pyridin: K., P.; Patterson, Soc. 109, 1189.
- Acetat $C_{19}H_{24}O_{3}=C_{10}H_{7}\cdot CH(0\cdot CO\cdot CH_{3})\cdot [CH_{3}]_{5}\cdot CH_{3}.$ Kp_{2,5}: 167° (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2658). D; zwischen 19,5° (1,0266) und 132° (0,9371): K., P. n_{5}^{m} : 1,5471; $[a]_{5}^{m}$: +23,85° (K., P.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverd. Substanz zwischen 20° und 200° und der Lösungen in Alkohol und CS_{3} : K., P.
- Propionat $C_{20}H_{26}O_3=C_{10}H_7\cdot CH(0\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3)\cdot [CH_3]_5\cdot CH_3$. Kp₃: 169° (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2658). D; zwischen 20,5° (1,0144) und 134° (0,9208): K., P. n_D^{∞} : 1,6403; [a] n_D^{∞} : +28,59° (K., P.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverd. Substanz zwischen 20° und 200° und der Lösungen in Alkohol und CS₃: K., P.

Butyrat $C_{21}H_{28}O_3=C_{10}H_7\cdot CH(0\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3)\cdot [CH_3]_5\cdot CH_5$. $Kp_3:184^{\circ}$ (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2658). D; zwischen 18° (1,0066) und 134,5° (0,9155): K., P. n_0° : 1,5365; $[a]_0^{\circ}$: $+27,02^{\circ}$ (K., P.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverd, Substanz zwischen 20° und 200° und der Lösungen in Alkohol und CS_3 : K., P.

n-Valerianat $C_{32}H_{30}O_4=C_{10}H_7\cdot CH(0\cdot C0\cdot C_4H_9)\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$. $Kp_{3,5}$: 187° (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2658). D; zwischen 20,5° (0,9956) und 132° (0,9088): K., P. n_0^{23} : 1,5332; $[a]_0^{23}$: +22,23° (K., P.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverd. Substanz zwischen 20° und 200° und der Lösungen in Alkohol und CS_2 : K., P.

Capronat $C_{23}H_{23}O_{3}=C_{10}H_{7}\cdot CH(0\cdot CO\cdot C_{5}H_{11})\cdot [CH_{3}]_{5}\cdot CH_{3}$. $Kp_{8,5}$: 198° (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2658). D; zwischen 19° (0,9897) und 146° (0,8911): K., P. n_{5}^{∞} : 1,5289; $[a]_{5}^{\infty}$: $+21,12^{\circ}$ (K., P.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverd. Substanz zwischen 20° und 200° und der Lösungen in Alkohol und CS_{3} : K., P.

Heptylat $C_{24}H_{34}O_{9} = C_{10}H_{7} \cdot CH(0 \cdot CO \cdot C_{4}H_{13}) \cdot [CH_{2}]_{5} \cdot CH_{3}$. Kp₃: 207° (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2658). D; zwischen 18° (0,9825) und 141° (0,8874): K., P. n³⁰: 1,5271; [a]³⁰: +19,63° (K., P.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverd. Substanz zwischen 20° und 200° und der Lösungen in Alkohol und CS₂: K., P.

Caprylat $C_{25}H_{36}O_3 = C_{10}H_7 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_7H_{15}) \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. Kp_3 : 214° (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2658). D_1^* zwischen 18° (0,9806) und 144,5° (0,8880): K., P. n_2^{25} : 1,5249; $[a]_{10}^{20}$: $+21,13^{\circ}$ (K., P.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverd. Substanz zwischen 20° und 200° und der Lösungen in Alkohol und CS_2 : K., P.

Nonylat $C_{26}H_{38}O_2 = C_{10}H_7 \cdot CH(0 \cdot C0 \cdot C_8H_{17}) \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_8 \cdot Kp_4 : 222^{\circ}$ (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2658). D; zwischen 17° (0,9734) und 144,5° (0,8800): K., P. $n_0^m : 1,5225$; $[a]_0^m : +19,06^{\circ}$ (K., P.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverd. Substanz zwischen 20° und 200° und der Lösungen in Alkohol und CS_2 : K., P.

Caprinat $C_{27}H_{40}O_2 = C_{10}H_7 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_2H_{10}) \cdot [CH_4]_5 \cdot CH_5$. $Kp_{3,3}$: 224° (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2658). D; zwischen 20,5° (0,9674) und 132° (0,8832): K., P. n_D^{∞} : 1,5208; $[a]_D^{\infty}$: +17,13° (K., P.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverd. Substanz zwischen 20° und 200° und der Lösungen in Alkohol und CS_2 : K., P.

Undecylat $C_{26}H_{42}O_2 = C_{10}H_7 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{10}H_{21}) \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. $Kp_{2,5}$: 232° (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2658). D; zwischen 20,5° (0,9605) und 133° (0,8792): K., P. n_D^m : 1,5188; [a] $_D^m$: +16,44° (K., P.). Drehungsvermögen und Rotationsdispersion der unverd. Substanz zwischen 20° und 200° und der Lösungen in Alkohol und CS_2 : K., P.

- b) Inaktives n-Hexyl-naphthyl-(1)-carbinol C₁₇H₂₂O = C₁₀H₇·CH(OH)·[CH₁]₅·CH₃. B. Bei langsamem Zusatz einer verd. Lösung von Önanthol in Äther zu überschüssigem a-Naphthylmagnesiumbromid in einer Kältemischung und rasch darauf folgender Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Eis und Schwefelsäure (Kenyon, Pickard, Soc. 105, 2657). Nadeln (aus Petroläther). F: 41—42°. Kp₄: 184°.
- 8. Lupeol $C_{31}H_{50}O=C_{31}H_{49}\cdot OH$ (S. 671). V. Als Acetat im Gondangwachs (Ultée, C. 1915 II, 794), im Harz des Pontianak-Kautschuks (Hillen, Ar. 251, 94) und im Castilloa-Kautschuk (Ultée, C. 1912 II, 1469). In Form von Estern der Essigsäure, Capronsäure und Zimtsäure im Chiclegummi (Bosz, Cohen, Ar. 250, 57). Im Milchsaft von Alstonia Scholaris (Ultée, C. 1914 II, 148). Gibt, in Acetanhydrid gelöst, auf Zusatz von 1—2 Tropfen konz. Schwefelsäure eine rote, in Rotbraun übergehende Färbung (H.).

8. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O$.

1. 2-0xy-1.4-methylen-naphthalin, 1.4-Methylen-naphthalin, 1.4-Methylen

2-Methoxy-1.4-methylen-naphthalin $C_{12}H_{10}O=C_{11}H_7\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 3-Methoxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydro-naphthalin mit Natriumamalgam (Dean, Nierenstein, Soc. 109, 596). — Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 208° (Zers.). — Liefert beim Erhitzen mit Benzaldehyd in Gegenwart von Acetanhydrid und Natriumacetat 2-Methoxy-1.4-[phenyl-vinyliden]-naphthalin.

2. Oxy-Verbindungen $C_{12}H_{10}O$.

1. 2-Oxy-diphenyl, o-Phenyl-phenol C₁₂H₁₀O = C₆H₅·C₆H₄·OH (S. 672). B. Durch Erhitzen von Diphenyläther mit C₂H₅·MgBr auf 170—190° und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit verd. Salzsäure (Späth, M. 35, 328). Methyläther, 2-Methoxy-diphenyl $C_{13}H_{18}O=C_0H_4\cdot C_0H_4\cdot C\cdot CH_3$ (S. 672). B. Aus 2-Oxy-diphenyl und Dimethylsulfat in $10^0/_{\rm o}$ iger Natronlauge (Borsche, Scholten, B. 50, 601 Anm.). — Kp₁₈: 159—160°. — Liefert in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,39) bei Wasserbadtemperatur 5-Nitro-2-methoxy-diphenyl.

a-[o-Diphenylyl-oxy]-äthylen-a. β -dicarbonsäure, [o-Diphenylyl-oxy]-fumarsäure $C_{16}H_{12}O_5=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C(CO_2H):CH\cdot CO_2H$. B. Durch Kochen des Diäthylesters mit alkoh. Kalilauge (WATSON, Soc. 109, 304). — Rahmfarbige Prismen (aus verd. Alkohol). F:210°.

Diäthylester $C_{20}H_{20}O_5 = C_{4}H_{5} \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot C(CO_{2} \cdot C_{2}H_{5}) : CH \cdot CO_{3} \cdot C_{2}H_{5}$. B. Durch Verschmelzen von 2-Oxy-diphenyl mit einem Äquivalent Natrium und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Chlorfumarsäurediäthylester (Watson, Soc. 109, 304). — Zähe Flüssigkeit. Kp₃: 185°.

5-Nitro-2-oxy-diphenyl $C_{12}H_{2}O_{3}N=C_{4}H_{5}\cdot C_{6}H_{3}(NO_{2})\cdot OH$ (8. 672). B. Aus 2-Phenylbenzochinon-(1.4)-oxim-(4) durch Kochen mit Kaliumferricyanid in verd. Kalilauge oder mit $H_{2}O_{3}$ in verd. Natronlauge (Borsche, Scholten, B. 50, 600). — F: 128°.

Methyläther, 5-Nitro-2-methoxy-diphenyl $C_{13}H_{11}O_3N=C_6H_5\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot 0\cdot CH_3$ (S. 672). B. Aus 5-Nitro-2-oxy-diphenyl durch Erwärmen mit Natriummethylat und Dimethylsulfat in Methanol (Borsche, Scholten, B. 50, 601). Aus 2-Methoxy-diphenyl in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,39) auf dem Wasserbade (B., Sch.). — Hellgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 95—96°.

3.5-Dinitro-2-oxy-diphenyl $C_{12}H_8O_5N_2=C_6H_5\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot OH$ (S. 672). Zur Bildung nach Borsche (A. 312, 226) vgl. B., Scholten, B. 50, 602. — Gibt mit p-Toluolsulfochlorid und Dimethylanilin auf dem Wasserbade den p-Toluolsulfonsäureester des 3.5-Dinitro-2-oxy-diphenyls und 2-Chlor-3.5-dinitro-diphenyl.

2. 4-Oxy-diphenyl, p-Phenyl-phenol $C_{12}H_{10}O = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

[4-Brom-phenyl]-[4'-brom-diphenylyl]-telluriddibromid $C_{18}H_{18}Br_4Te = C_6H_4Br\cdot C_6H_4\cdot TeBr_2\cdot C_6H_4Br$. Neben Bis-[4-brom-phenyl]-telluriddibromid durch Umsetzung von p-Brom-phenylmagnesiumbromid mit TeBr_2 und Behandlung der entstandenen Telluride mit Brom (Lederer, B. 49, 2004). — Gelbe Krystalle. Schmilzt nicht bis 260°. Unlöslich.

3. [4-Oxy-benzal]-cyclopentadien, ω -[4-Oxy-phenyl]-fulven $C_{12}H_{10}O=HC:CH$ $C:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$.

Methyläther, ω -[4-Methoxy-phenyl]-fulven $C_{13}H_{12}O = C_5H_4$: $CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 675). B. Aus Cyclopentadienyl-magnesiumbromid und Anisaldehyd in Äther (GRIGNARD, COURTOT, C. r. 158, 1765; C., A. ch. [9] 4, 87, 194). — F: 70°.

4. 2-Oxy-1-vinyl-naphthalin, 1-Vinyl-naphthol-(2) $C_{12}H_{10}O=CH_2:CH\cdot C_{10}H_6\cdot OH.$

1-[β -Nitro-vinyl]-naphthol-(2) $C_{12}H_9O_3N=O_9N\cdot CH:CH\cdot C_{10}H_6\cdot OH$. B. Aus 2-Oxynaphthaldehyd-(1) und Nitromethan in alkoh. Kalilauge (REMFRY, Soc. 99, 286). — Rote Nadeln mit 2 H_2O . F: 187—188°.

5. 5-Oxy-acenaphthen C₁₂H₁₀O, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 5-Amino-acenaphthen durch Diazotieren und Verkochen (BAYER & Co., D. R. P. 237266; C. 1911 II, 499; Frdl. 10, 544).

- Nadeln (aus Benzol). F: 126°. Kp₄₀: 221°. — Gibt mit Isatinderivaten indigoide Farbstoffe (s. Schultz, Tab. No. 894).

4-Nitro-5-oxy-acenaphthen $C_{13}H_{2}O_{3}N = O_{2}N \cdot C_{12}H_{3} \cdot OH$. B. Das Natriumsalz entsteht beim Erhitzen von 4-Nitro-5-acetylamino-acenaphthen mit alkoh. Natronlauge (Saces, Mosebach, B. 44, 2859). — Gelbrote Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 148°. — Liefert bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ in alkoh. Lösung 5-Oxy-4-amino-acenaphthen. — NaC₁₂H₃O₃N + 3H₂O. Dunkelrote Krystalle (aus Wasser oder verd. Alkohol). Löslich in Wasser, Alkohol, Methanol und Aceton. Gibt leicht 2 Mol Wasser ab. — Ba(C₁₂H₃O₃N)₂. Purpurrotes, amorphes Pulver.

3. Oxy-Verbindungen $C_{18}H_{12}O$.

- 1. 2-Oxy-diphenylmethan, o-Benzyl-phenol $C_{13}H_{12}O=C_0H_5\cdot CH_2\cdot C_0H_4\cdot OH$. 2-Methoxy-diphenylmethan $C_{14}H_{14}O=C_0H_5\cdot CH_2\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 2-Methoxy-benzylbromid und $C_0H_5\cdot MgBr$ in Ather (Spith, M. 34, 1998). Kp_{10} : 154—156°.
- 2. **4-Oxy-diphenylmethan**, **p-Benzyl-phenol** $C_{18}H_{12}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 675). B. Durch Reduktion von p-Oxy-benzophenon mit amalgamiertem Zink und

BENZHYDROL

Salzsäure; Ausbeute fast quantitativ (CLEMMENSEN, B. 47, 682). — Nadeln (aus Wasser). F: 83-84°.

4-Methoxy-diphenylmethan $C_{14}H_{14}O = C_{6}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$ (S. 676). B. Aus 4-Methoxy-benzylbromid und $C_{6}H_{5} \cdot MgBr$ in Ather (Späth, M. 34, 2007). — Krystalle. F: 20-21°. Kp_a: 157-158°.

Kohlensäure-[p-benzyl-phenylester]-amid, Carbamidsäure-[p-benzyl-phenylester] $C_{14}H_{13}O_3N=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Einw. von Phosgen auf p-Benzyl-phenol in Gegenwart von Dimethylanilin in Benzol und Behandeln des entstandenen Chlorameisensäureesters mit Ammoniak (BAYER & Co., D. R. P. 296889; C. 1917 I, 714; Frdl. 13, 780). — Krystalle (aus Alkohol). F: 144°.

3. a - Oxy - diphenylmethan, Diphenylcarbinol, Benzhydrol $C_{13}H_{13}O=(C_6H_6)_2CH\cdot OH$ (S. 678). B. Aus Benzpinakon durch Behandeln mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung (LINNEMANN, A. 133, 28); durch Kochen mit alkoh. Kalilauge oder durch Einw. von Acetenhydrid bei 180-200°, neben Benzophenon (Thörner, Zincke, B. 10, 1474). Geschwindigkeit der Bildung aus Benzpinakon in alkalischer Lösung: Cohen, R. 38, 128; Böeseken, Co., C. 1915 I, 1375. Zur Bildung aus Benzaldehyd und C₆H₅. MgBr vgl. Marshall, Soc. 107, 515; Sabatier, Murat, C. r. 158, 534; A. ch. [9] 4, 278. Aus Benzophenon durch Reduktion in äther. Lösung mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin (Vavon, C.r. 155, 287; A.ch. [9] 1, 182) oder mit Magnesiumamalgam in stark alkalischer, alkoholischer Lösung (Böe., Co., C. 1915 I, 1375) oder mit Calcium in siedendem Alkohol (Marschalk, B. 43, 642). Durch elektrolytische Reduktion von Benzophenon in wäßrig-alkoholischer Kaliumacetat-Lösung an Platinkathoden (E. MÜLLER, Z. El. Ch. 16, 239). Über die Ausbeute bei der Reduktion von Benzophenon unter verschiedenen Bedingungen vgl. Co., R. 38, 72; Bös., Co., C. 1915 I, 1375. Aus Benzophenon-natrium durch Einw. von Wasser (Schlubach, B. 48, 13). — Darst. Man erhitzt unter Rühren 200 g Natriumhydroxyd und 200 g Benzophenon in 2 l 95% igem Alkohol zum Sieden, bis die Lösung dunkelbraun ist, gibt dann im Laufe von 20 Minuten 200 g Zinkstaub zu und erhitzt, bis die Lösung entfärbt ist. Die Lösung wird heiß filtriert und in ein Gemisch von Eiswasser und etwas Salzsäure gegossen. Ausbeute

95—99% der Theorie (Organic Syntheses 8 [New York 1928], S. 24).

Polymorphismus: Schaum, Schaeling, Klausing, A. 411, 193. F: 68%; Kp: 298% (Sabatier, Murat, C. r. 158, 535; A. ch. [9] 4, 279). Bei 25% enthalten 100 cm³ einer gesättigten Lösung in 80% gem Alkohol 35 g Benzhydrol (Cohen, R. 38, 77). Thermische Analyse der binären Systeme mit Benzol und Phenol s. S. 326. Thermische Analyse des binären Systems

mit Dimethylanilin: Schmidlin, Lang, B. 45, 907. (Zerfällt beim Erhitzen auf 300° (Nef, A. 298, 233, 236)); der thermische Zerfall wird durch Verunreinigungen, z. B. durch Salzsäure, stark beschleunigt (SABATIER, MURAT, C. r. 158, 535; A. ch. [9] 4, 279). Liefert beim Überleiten über ThO, bei ca. 300° Tetraphenyläthylen (S., Mailhe, C. r. 153, 1205), bei 420° Diphenylmethan, Benzophenon und $a.a.\beta.\beta$ -Tetraphenyl-athan (S., Mu., C. r. 157, 1499; A. ch. [9] 4, 283). Benzhydrol wird durch Jodwasserstoff in Eisessig (TSCHITSCHIBABIN, B. 44, 442) oder durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 380° (S., Mu., C. r. 158, 762; A. ch. [9] 4, 278) zu Diphenylmethan reduziert. Diphenylmethan entsteht auch bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf eine alkoh. Lösung von Benzhydrol (SCHMIDLIN, GARCIA-BANDS, B. 45, 3189) oder beim Überleiten von Benzhydrol mit Methanol oder Alkohol über ThO, bei 420° (S., Mu., C. r. 157, 1499), im letzten Fall erhält man daneben noch etwas Benzophenon und $\alpha.a.\beta.\beta$ -Tetraphenyl-äthan (S., Mu.). Liefert bei 2-stdg. Erhitzen mit Schwefel auf 180° hauptsächlich Dibenzhydrylather neben geringen Mengen Diphenylmethan und Benzophenon (Szperl, Wierusz-Ko-WALSKI, C. 1918 I, 909). Gibt beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure Dibenzhydryläther und Spuren Diphenylmethan; größere Mengen Diphenylmethan entstehen in Gegenwart von wasserfreiem Natriumformiat (KOVACHE, A. ch. [9] 10, 236). Gibt mit Oxalylchlorid in siedendem Benzol Dibenzhydryläther (ADAMS, WEERS, Am. Soc. 38, 2518). Beim Uberleiten mit Ammoniak über ThO, bei 280° entsteht neben viel Tetraphenyläthylen etwas Benzhydrylamin (Sabatier, Mailhe, C.r. 153, 1205). Einw. von HCl: Hofmann, Roth, Höbold, Metzler, B. 43, 2629. Liefert mit Benzol in Gegenwart von AlCl, viel Triphenylmethan und wenig Diphenylmethan (Huston, Friedemann, Am. Soc. 40, 791). Die Lösung der Natriumverbindung in Xylol gibt beim Zusatz von Phenylsenföl in Benzol und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Wasser Thiocarbanilsäure-O-benzhydrylester; reagiert analog mit anderen Senfölen (Bettschart, Bistrzycki, Helv. 2, 119). Benzhydrol gibt mit Benzolsulfinsäure in Eisessig in Gegenwart von Salzsäure auf dem Wasserbad Phenylbenzhydrylsulfon; reagiert analog mit a-Naphthalinsulfinsäure (HINSBERG, B. 50, 472). Läßt man auf Benzhydrol in Ather Methylmagnesiumjodid einwirken und setzt das entstandene Alkoholat bei Zimmertemperatur mit Äthylacetat um, so entsteht Benzhydrylacetat (STADNIKOW, 3K. 47, 1115; C. 1916 I, 1067); kocht man das entstandene Alkoholat mit Athylacetat oder

Äthylformiat, so entsteht als Hauptprodukt Äthylbenzhydryläther neben Dibenzhydryläther und im Falle des Äthylformiats wenig $a.a.\beta.\beta$ -Tetraphenyläthan (St., \mathcal{H} . 47, 1124; 48, 1877; C. 1916 I, 1067; B. 57, 3); kocht man dagegen das entstandene Alkoholat mit Äthylformiat oder Äthylacetat in Gegenwart von freiem Magnesium, so entsteht $a.a.\beta.\beta$ -Tetraphenyläthan als Hauptprodukt (St.).

Durch thermische Analyse wurde die Existenz folgender Verbindungen nachgewiesen: Verbindung mit Benzol $C_{12}H_{12}O+C_0H_0$ (Schmidlin, Lang, B. 45, 906). — Verbindungen mit Phenol $C_{12}H_{12}O+C_0H_0O$. F: 43° (Sch., L.). — $C_{13}H_{12}O+2C_0H_0O$. F: 49,5°

(aus dem Diagramm abgelesen).

C₁₃H₁₁·O·MgI. B. Aus Propylmagnesiumjodid und Benzhydrol in Benzol (TSCHE-LINZEW, Ж. 45, 1906; C. 1914 I, 1823). Bildungswärme: TSCH., Ж. 45, 1920; C. 1914 I, 1827. Wärmetönung der Addition von Benzhydrol in Benzol: TSCH.

Äthylbenshydryläther $C_{15}H_{16}O = (C_6H_5)_2CH \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 679). B. Neben Dibenzhydryläther beim Kochen des aus Benzhydrol und Methylmagnesiumjodid in Äther erhaltenen Alkoholats mit Äthylacetat (Stadnikow, \mathcal{K} . 47, 1124; C. 1916 I, 1067) oder mit Äthylformiat (St., \mathcal{K} . 48, 1878; B. 57, 3). Aus Benzaldehyddiäthylacetal und Phenylmagnesiumbromid in siedendem Äther (Tschitschibabin, Jelgabin, \mathcal{K} . 46, 41; B. 47, 50). Beim Kochen von Diphenyldiazomethan mit absol. Alkohol (Staudinger, Anthes, Pfenninger, B. 49, 1936). — Kp₁₄: 157—157,5° (Stad.). — Liefert mit Benzol in Gegenwart von P₃O₅ Triphenylmethan (v. Meyer, J. pr. [2] 82, 540). Bildet mit Halogenmagnesiumalkoholaten Komplexverbindungen (Tschelinzew, \mathcal{K} . 46, 892; C. 1915 I, 886). Bei Einw. von Propylmagnesiumjodid in Benzol entstehen a.a-Diphenyl-butan und $a.a.\beta.\beta$ -Tetraphenyl-äthan (Tsch., Pawlow, \mathcal{K} . 45, 297; C. 1913 I, 1962).

Propylbenghydryläther $C_{1e}H_{1e}O = (C_eH_s)_2CH \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Benzhydrylbromid mit Propylalkohol, zuletzt in Gegenwart von festem Kaliumhydroxyd (Stadnikow, J. pr. [2] 88, 2; \times 48, 1252). — Kp₁₁: 161°. — Reaktion mit Propylmagnesiumjodid in Xylol: St., J. pr. [2] 88, 8; \times 44, 1227; vgl. Tschelinzew, J. pr. [2] 89, 86.

Butylbenshydryläther $C_{17}H_{20}O = (C_4H_5)_2CH \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Kp₁₀: 166° bis 166,5° (Stadnikow, J. pr. [2] 88, 7; \times 44, 1225). — Reaktion mit Alkylmagnesium-halogeniden: St., \times 44, 1224; J. pr. [2] 88, 6; \times 45, 1392; B. 46, 2497; \times 46, 462; C. 1914 II, 1263; vgl. Tschelinzew, J. pr. [2] 89, 86; St., Kusmina-Aron, \times 44, 1250; J. pr. [2] 88, 20.

Isoamylbenshydryläther $C_{12}H_{22}O = (C_0H_5)_2CH \cdot O \cdot C_5H_{11}$ (S. 679). Reaktion mit Propylmagnesiumjodid: Stadnikow, \mathcal{H} . 45, $\frac{1}{2}400$; B. 46, $\frac{2}{5}501$; \mathcal{H} . 46, $\frac{4}{5}64$; C. 1914 II, 1263.

Dibenshydryläther, Benshydroläther $C_{10}H_{3} = (C_0H_5)_3 CH \cdot O \cdot CH(C_0H_5)_3$ (S. 679).

B. Durch 2-stdg. Erhitzen von Benzhydrol mit Schwefel auf 180° (Szperl, Wierusz-Kowalsei, C. 1918 I, 909). Durch Kochen von Benzhydrol mit wasserfreier Ameisensäure (Kovache, A. ch. [9] 10, 236). Durch Erwärmen von Benzhydrol mit Oxalylchlorid in Benzol (Adams, Weeks, Am. Soc. 38, 2518). Dibenzhydryläther entsteht neben Äthylbenzhydryläther beim Kochen des aus Benzhydrol und Methylmagnesiumjodid in Äther erhaltenen Alkoholats mit Äthylacetat (Stadnikow, K. 47, 1124; C. 1916 I, 1067) oder Äthylformiat (St., K. 48, 1878; B. 57, 3). In geringer Menge aus Phenylmagnesiumbromid und Äthylformiat in Äther (St., K. 48, 1871; B. 57, 7). Bei der Einw. von Organomagnesiumhalogeniden in Äther auf Benzhydrylacetat, neben anderen Produkten (St., K. 46, 873; B. 47, 2134).

— Liefert bei längerem Erhitzen mit Schwefel auf 200—250° Benzophenon und Tetraphenyläthylen (Szr., W.-K., C. 1918 I, 909).

Essigsäurebenzhydrylester, Benzhydrylacetat $C_{15}H_{14}O_2 = (C_4H_5)_2CH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 680). B. Aus Diphenylbrommethan und Kaliumacetat in Eisessig (STADNIKOW, Ж. 46, 871; B. 47, 2133). Durch Einw. von Äthylacetat auf das aus Benzhydrol und CH₃·MgI in Äther erhaltene Alkoholat bei Zimmertemperatur (ST., Ж. 47, 1115; C. 1916 I, 1067; B. 57, 1). Neben anderen Produkten bei der Reduktion des Diphenyläthers des Benzpinakons mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (Wieland, B. 44, 2553). — Kp₁₂: 171—172° (ST.). — Beim Zersetzen des aus Benzhydrylacetat und Äthylmagnesiumjodid in Äther erhaltenen Reaktionsprodukts mit Wasser entstehen Methyldiäthylcerbinol, Benzhydrylacetat, Dibenzhydryläther, Äthan und wenig Äthylen (ST.). Die Produkte der Reaktion mit Propylund Butylmagnesiumjodid zersetzen sich zum Teil in analoger Weise, zum Teil unter Bildung von a.a.β.β-Tetraphenyl-āthan (ST.). Das Produkt der Reaktion mit Phenylmagnesiumbromid gibt bei der Zersetzung mit Wasser Dibenzhydryläther, einen bei 121—122° schmelzenden Kohlenwasserstoff $C_{21}H_{18}$ und andere Produkte (ST.; vgl. a. Boyd, Hatt, Soc. 1927, 901).

Oxalsäuredibenzhydrylester, Dibenzhydryloxalat $C_{20}H_{23}O_4 = (C_0H_5)_2CH\cdot O\cdot CO\cdot CO\cdot O\cdot CH(C_0H_5)_2$. B. Aus Benzhydrol und Oxalylohlorid in Gegenwart von Pyridin bei 0° (Adams, Wieth, Frence, Am. Soc. 40, 430). — Nadeln (aus Petroläther). F: 142—143°.

Allyl-thiocarbamidsäure-O-benshydrylester $C_{17}H_{17}ONS = (C_8H_5)_2CH\cdot O\cdot CS\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH: CH_3$. B. Aus Benzhydrol-natrium in Xylol und Allylsenföl in Benzol (Bettschaft, Bistrzycki, Helv. 2, 121). — Krystalle (aus Ligroin + Petroläther). F: 59,5—61,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Wird durch wäßrig-alkoholische Kalilauge zu Benzhydrol verseift. Lagert sich beim Kochen mit Eisessig in Allyl-thiocarbamidsäure-S-benzhydrylester um.

Phenyl-[4-fluor-phenyl]-carbinol, 4-Fluor-benzhydrol $C_{13}H_{11}OF = C_6H_4F \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von 4-Fluor-benzophenon mit Natriumamalgam in Alkohol (Koopal, R. 34, 165). — F: 48°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol, ziemlich schwer in Petroläther.

Phenyl-[2-chlor-phenyl]-carbinol, 2-Chlor-benzhydrol $C_{13}H_{11}OCl = C_6H_4Cl\cdot CH(OH)\cdot C_8H_5$. B. Durch Reduktion von 2-Chlor-benzophenon mit Natriumamalgam in Alkohol (Koopal, R. 34, 159), mit Aluminiumamalgam in Alkohol (Cohen, R. 38, 115) oder mit siedender alkoh. Kalilauge (Montagne, van Charante, R. 31, 311). — F: 67,5° (C.), 65° (K.; M., van Ch.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, ziemlich schwer in kaltem Petroläther (K.).

Phenyl-[3-chlor-phenyl]-carbinol, 3-Chlor-benzhydrol $C_{13}H_{11}OCl = C_6H_4Cl\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von 3-Chlor-benzophenon mit Natriumamalgam in Alkohol (Koopal, R. 34, 161), mit Aluminiumamalgam in Alkohol (Cohen, R. 38, 115) oder mit siedender alkoh. Kalilauge (Montagne, van Charante, R. 31, 312). — Krystalle (aus Petroläther). F: 40° (K.; M., van Ch.), 38° (C.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer in kaltem Petroläther (K.).

Phenyl-[4-chlor-phenyl]-carbinol, 4-Chlor-benzhydrol $C_{13}H_{11}OCl = C_6H_4Cl \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ (S. 680). B. Durch Reduktion von 4-Chlor-benzophenon mit Aluminium-amalgam in 80% gigem Alkohol (Cohen, R. 38, 115). — F: 67,5°.

Acetat $C_{15}H_{13}O_3Cl=C_6H_4Cl\cdot CH(C_6H_5)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von 4-Chlorbenzophenon mit Zink in siedender Essigsäure (Montagne, Koopal, R. 29, 147). — Flüssig. Kp₂₅: 200—206°.

Phenyl-[2.6-dichlor-phenyl]-carbinol, 2.6-Dichlor-benzhydrol $C_{13}H_{10}OCl_2 = C_6H_3Cl_2\cdot CH(C_6H_3)\cdot OH$. B. Aus 2.6-Dichlor-benzaldehyd und Phenylmagnesiumbromid (Reich, Bl. [4] 21, 220). — Krystalle. F: 57°.

Acetat $C_{15}H_{12}O_2Cl_2 = C_0H_3Cl_2 \cdot CH(C_0H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. F: 105° (Reich, Bl. [4] 21, 220).

Bis-[4-chlor-phenyl]-carbinol, 4.4'-Dichlor-benzhydrol $C_{13}H_{10}OCl_2=(C_6H_4Cl)_2CH\cdot OH\ (S.~680)$. B. Aus 4.4'.4"'.-Tetrachlor-benzpinakon durch Einw. von alkoh. Kalilauge (Montagne, Koopal, R. 29, 149). Bei der Reduktion von 4.4'-Dichlor-benzophenon mit Aluminiumamalgam in 80°/ $_0$ igem Alkohol (Cohen, R. 38, 116). Aus 4.4'-Dichlor-benzophenon durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (M., van Charante, R. 31, 313). — F: 89—90° (C.). 94° (M., K.; M., van Ch.).

Bis-[2.4-dichlor-phenyl]-carbinol, 2.4.2'.4'-Tetrachlor-benzhydrol $C_{13}H_8OCl_4=(C_6H_3Cl_2)_2CH\cdot OH$. B. Durch Reduktion von 2.4.2'.4'-Tetrachlor-benzophenon mit Aluminiumamalgam in 80% gigem Alkohol oder mit Zink in alkoholisch-essigsaurer Lösung (Cohen, R. 38, 116). — F: 100%. Ziemlich leicht löslich in 80% gigem Alkohol.

Phenyl-[2-brom-phenyl]-carbinol, 2-Brom-benzhydrol $C_{13}H_{11}OBr = C_{4}H_{4}Br \cdot CH(C_{4}H_{5}) \cdot OH$. B. Durch Reduktion von 2-Brom-benzophenon mit Natriumamalgam in Alkohol (KOOPAL, R. 34, 162). — Krystalle (aus Petroläther). F: 56°.

Phenyl-[3-brom-phenyl]-carbinol, 3-Brom-benzhydrol $C_{13}H_{11}OBr=C_6H_4Br\cdot CH(C_6H_5)\cdot OH$. B. Aus 3-Brom-benzophenon durch Reduktion mit siedender alkoholischer Kalilauge oder mit Natriumamalgam in Alkohol (Montagne, van Charante, R. 31, 315). — Krystalle (aus Petroläther). F: 43°.

Phenyl-[4-brom-phenyl]-carbinol, 4-Brom-benzhydrol $C_{13}H_{11}OBr=C_6H_4Br\cdot CH(C_6H_5)\cdot OH$ (S. 680). B. Bei der Reduktion von 4-Brom-benzophenon mit Zinkstaub in essigsaurer Lösung (Montagne, R. 29, 154) oder mit Aluminiumamalgam in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (Cohen, R. 38, 117). — F: 65° (Co.).

Bis-[4-brom-phenyl]-carbinol, 4.4'-Dibrom-benghydrol $C_{13}H_{10}OBr_2 = (C_6H_4Br)_2CH \cdot OH$ (S. 680). B. Aus 4.4'-Dibrom-bengophenon durch Kochen mit alkoh. Kalilauge oder durch Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol (Montagne, van Charante, R. 31, 338). — F: 117°. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge etwas Brom ab.

Thiobenshydrol, Benshydrylmercaptan $C_{19}H_{19}S = (C_6H_5)_2CH\cdot SH$ (S. 681). B. Beim Einleiten von H_2S in die alkoh. Lösung von Diphenyldiazomethan (Staudinger, Siegwart, B. 49, 1920). — Gelbliches Öl von äußerst unangenehmem Geruch. $Kp_{1,2}$: 128—130°.

Phenylbenzhydrylsulfon $C_{10}H_{16}O_2S = (C_0H_5)_2CH \cdot SO_2 \cdot C_0H_5$. B. Aus Benzhydrol und Benzolsulfinsäure in Eisessig in Gegenwart von konz. Salzsäure (HINSBERG, B. 50, 473). — Nadeln (aus Aceton + Methanol). F: 187°. Mäßig löslich in Eisessig und Aceton, schwer in Methanol. Färbt sich mit konz. Schwefelsäure in der Kälte gelb, in der Wärme gelbrot.

 α -Naphthyl-benzhydryl-sulfon $C_{23}H_{18}O_{2}S=(C_{6}H_{5})_{2}CH\cdot SO_{2}\cdot C_{10}H_{7}$. B. Aus Benzhydrol und α -Naphthalinsulfinsäure in Eisessig in Gegenwart von konz. Salzsäure (HINSBERG, B. 50, 472). — Nädelchen (aus Essigsäure). F: 183°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Methanol. Färbt sich mit konz. Schwefelsäure gelbgrün.

Isobutyl-thiocarbamidsäure-S-benghydrylester $C_{18}H_{21}ONS = (C_6H_5)_2CH\cdot S\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH(CH_2)_2$. B. Durch Erwärmen von Isobutyl-thiocarbamidsäure-S-[a-carboxybenzhydryl]-ester mit Pyridin auf 60° (Bettschart, Bistrzycki, Helv. 2, 129). — Prismen (aus Alkohol). F: 73,5—75°.

Allyl-thiocarbamidsäure-S-benzhydrylester $C_{17}H_{17}ONS = (C_6H_5)_2CH\cdot S\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH: CH_2.$ B. Beim Kochen von Allyl-thiocarbamidsäure-O-benzhydrylester in Eisessig (Bettschart, Bistrzycki, Helv. 2, 125). Beim Erwärmen von Allyl-thiocarbamidsäure-S-[a-carboxy-benzhydryl]-ester mit Pyridin auf 60° oder beim Kochen mit methylalkoholischer Schwefelsäure oder Dimethylsulfatlösung (Be., Bi.). — Krystalle (aus Methanol). F: 114,5° bis 116,5°. Sehr leicht löslich in Aceton, leicht in heißem Benzol, ziemlich in siedendem Alkohol, sehr wenig in Petroläther.

[1-Menthyl]-xanthogensäure-benzhydrylester $C_{24}H_{30}OS_2 = (C_6H_5)_2CH \cdot S \cdot CS \cdot O \cdot C_{10}H_{19}$. Rotationsdispersion von Lösungen in Toluol: TSCHUGAJEW, OGORODNIKOW, Ph. Ch. 85, 485, 497. Absorption von alkoh. Lösungen im Ultraviolett: TSCH., O.

4. 2-0xy-1-allyl-naphthalin, 1-Allyl-naphthol-(2) $C_{18}H_{12}O=CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot C_{10}H_4\cdot OH$. B. Aus Allyl- β -naphthyl-ather durch Destillation unter vermindertem Druck oder beim Erhitzen auf 210° (Claisen, B. 45, 3159; D. R. P. 268099; C. 1914 I, 308; Frdl. 11, 181). — Prismen (aus Benzin). F: 55°. Kp₁₂: 177—178°. — Wird in Alkohol durch FeCl₈ grün gefärbt.

Allyläther $C_{16}H_{16}O=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_2\cdot CH:CH_2$. B. Durch Behandeln des Kaliumsalzes des 1-Allyl-naphthols-(2) mit Allylbromid (Claisen, B. 45, 3160). — Öl von schwachem Geruch. Kp₁₃: 178°.

Acetat $C_{15}H_{14}O_2 = CH_2:CH \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 1-Allylnaphthol-(2) mit Acetanhydrid (Adams, Rindfusz, Am. Soc. 41, 663). — Öl. Kp₁₇: 186° bis 189°. D²⁵: 1,111. $n_2^{25}: 1,584$.

- 5. 1-Oxy-2-allyl-naphthalin, 2-Allyl-naphthol-(1) C₁₃H₁₂O = CH₂:CH·CH₂·C₁₀H₆·OH. B. Man setzt a-Naphthol mit Allylbromid und Kaliumcarbonat um und erhitzt den erhaltenen Äther auf 230° (CLAISEN, EISLEB, A. 401, 61). Öl. Kp₁₂: 171°. Färbt sich an der Luft bräumlich. Gibt ein bei 99° schmelzendes p-Nitro-benzoat. Kuppelt mit Benzoldiazoniumchlorid.
- 6. 1-Oxy-2-isopropenyl-naphthalin, 2-Isopropenyl-naphthol-(1) C₁₃H₁₂O = CH₂:C(CH₃)·C₁₀H₆·OH. B. Man läßt 1-Oxy-naphthalin-carbonsäure-(2)-methylester in Benzol unter Kühlung zu einer äther. Lösung von CH₃·MgI fließen (Preissecker, M. 35, 891). Prismen (aus Benzin). F: 121—122°. Leicht löslich in Benzol, Äther, Chloroform, schwer in Alkohol und Petroläther, unlöslich in Wasser und verd. Säuren. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Die Suspension in Alkohol wird durch FeCl₃ rot gefärbt. Liefert mit 1 Mol Brom in CCl₄ 1-Oxy-2-[β-brom-α-methyl-vinyl]-naphthalin.

1-Oxy-2- $[\beta$ -brom-a-methyl-vinyl]-naphthalin $C_{13}H_{11}OBr = CHBr: C(CH_2) \cdot C_{10}H_4 \cdot OH$. B. Aus 1-Oxy-2-isopropenyl-naphthalin und 1 Mol Brom in CCl_4 (Preissecker, M. 35, 893). — Krystalle (aus Äther). F: 191—193°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Äther und Alkohol. — Ist lichtempfindlich. Addiert 2 Atome Brom in CCl_4 .

7. 3-Oxy-2-isopropenyl-naphthalin, 3-Isopropenyl-naphthol-(2) $C_{13}H_{13}O=CH_3:C(CH_3)\cdot C_{10}H_4\cdot OH$.

3-Acetoxy-2-isopropenyl-naphthalin $C_{18}H_{14}O_2 = CH_2:C(CH_3)\cdot C_{10}H_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von Dimethyl-[3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol mit Natriumacetat und Essigsäure-anhydrid (Lammer, M. 35, 174). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 68—69°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser. — Liefert mit der berechneten Menge Brom in CS_2 unter Kühlung 3-Acetoxy-2-[$a.\beta$ -dibrom-isopropyl]-naphthalin.

4. Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{14}O$.

1. 4-Oxy-dibenzyl, a-Phenyl- β -[4-oxy-phenyl]-äthan $C_{14}H_{14}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 683). B. Man versetzt die Lösung von 4-Amino-dibenzyl in warmer verdünnter Schwefelsäure mit Natriumnitrit (v. Braun, Deutsch, Koscielski, B. 46, 1516). — Gibt ein bei 99° schmelzendes Benzoat.

Methyläther, 4-Methoxy-dibenzyl $C_{15}H_{16}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3 \ (S.683)$. B. Aus p-Methoxy-benzylbromid und Benzylmagnesiumchlorid in Ather (Späth, M. 34, 2009). — F: 60—61°. Kp₈: 166—167°.

a.a'-Dichlor-2'.4'-dinitro-4-acetoxy-dibensyl, 2'.4'-Dinitro-4-acetoxy-stilben-

dichlorid $C_{16}H_{12}O_6N_2Cl_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$.

a) Höher schmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form beim Einleiten von Chlor in die Lösung von 2'.4'-Dinitro-4-acetoxy-stilben in Chloroform (Pfeifffer,

A. 411, 135). — Nadeln (aus Alkohol). F: 158°.
b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. bei der höherschmelzenden Form. Wurde nicht rein erhalten. F: 125—130° (PFEIFFER, A. 411, 135).

- 2. a-Oxy-dibenzyl, a-Oxy-a. β -diphenyl-äthan, Phenyl-benzyl-carbinol (Toluylenhydrat) $C_{14}H_{14}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5$ (S. 683). B. Man läßt eine Lösung von Benzaldehyd in Äther allmählich in eine siedende ätherische Lösung von Benzylmagnesiumchlorid tropfen (Schmidlin, Garcia-Bands, B. 45, 3199). Zur Bildung aus Benzylmagnesiumbronid und Benzaldehyd vgl. Marshall, Soc. 107, 520. — Absorptionsspektrum alkoh. Lösungen: Lev, Z. wiss. Phot. 18, 177; C. 1919 I, 947. — Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 360° zu Dibenzyl reduziert (Sabatier, Murat, C. r. 158, 763; A. ch. [9] 4, 285).
- a-Äthoxy-dibenzyl, a-Äthoxy-a. β -diphenyl-äthan $C_{16}H_{18}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von $C_6H_5 \cdot MgBr$ und Chloracetal auf 120° (Späth, M. 35, 466). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp_{10} : 149—151°. Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Stilben.
- a'-Nitro-a-methoxy-dibenzyl vom Schmelspunkt 130—131°, β-Nitro-a-methoxy-a.β-diphenyl-äthan vom Schmelspunkt 130—131° $C_{15}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot CH(NO_2) \cdot CH(C_6H_5) \cdot O \cdot CH_3$ (S. 684). B. Neben dem Stereoisomeren vom Schmelspunkt 97—98° bei der Einw. von Natriummethylat in Methanol auf die niedrigschmelzende Form des a-Nitrostilbens oder bei der Einw. von methylalkoholischer Kalilauge auf die hochschmelzende Form des a-Nitrostilbens; man fällt das Reaktionsprodukt durch Einleiten von CO_2 , oder man versetzt mit Salmiak und verjagt das Ammoniak durch einen Luftstrom; die Stereoisomeren werden voneinander durch Auslesen der aus Petroläther erhaltenen Krystalle getrennt (Heim, B. 44, 2013, 2017). — Nädelchen (aus Petroläther). — Beim Erhitzen auf 170° erhält man die niedrigschmelzende Form des a-Nitro-stilbens und sehr wenig hoch-schmelzendes a-Nitro-stilben. Lagert sich beim Durchleiten von Luft durch eine mit Salmiak versetzte Lösung in methylalkoholischem Natriummethylat teilweise in das Stereo-isomere vom F: 97—98° um. Liefert mit Kalilauge 3.4.5-Triphenyl-isoxazol (H., B. 44, 2020 Anm. 1).
 - S. 684, Z. 31 v. o. statt "Benzyl-dimethylacetal"- lies "Benzil-dimethylacetal-".
- a'-Nitro-a-methoxy-dibenzyl vom Schmelzpunkt 97—98°, β -Nitro-a-methoxy-a. β -diphenyl-äthan vom Schmelzpunkt 97—98° $C_{15}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CH(NO_2)\cdot CH(C_6H_5)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 684). B. Aus den beiden Formen des a-Nitro-stilbens s. oben. Aus dem Stereoisomeren vom Schmelzpunkt 130-131° beim Durchleiten von Luft durch eine mit Salmiak versetzte Lösung in methylalkoholischem Natriummethylat (Heim, B. 44, 2015). — Derbe, durchsichtige Krystalle (aus Petroläther). — Wird bei längerem Erhitzen auf 170° nur zum geringen Teil verändert.

a'-Nitro-a-āthoxy-dibenzyl, β -Nitro-a-āthoxy-a, β -diphenyl-āthan $C_{16}H_{17}O_3N=C_6H_5\cdot CH(NO_3)\cdot CH(C_6H_5)\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 684). B. Durch Einw. von 2 Mol Natriumäthylat auf 1 Mol hochschmelzendes a.a'-Dinitro-stilben in Alkohol (Angell, Alessandri, R. A. L. [5] 19 I, 787).

3. a-Phenyl-a-[4-oxy-phenyl]- \ddot{a} than $C_{14}H_{14}O = C_{6}H_{5} \cdot CH(CH_{3}) \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$.

a.\$\beta\$-Dibrom-a-phenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-\text{\text{\text{\$\text{\$a\$}}}} \text{\$\text{\$C\$}_{0}\$} \text{\$H}_{14} \text{\$OBr}_{2} = C_{0} \text{\$H}_{5} \cdot \text{\$CBr}(CH_{2}Br) \cdot C_{0} \text{\$H}_{4} \cdot \text{\$O \cdot \$CH}_{2}\$.

Aus a-Phenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-\text{\text{\text{\$\text{\$\text{\$a\$}}\$}} \text{\$H\$}_{14} \text{\$OBr}_{2} = C_{0} \text{\$H}_{5} \cdot \text{\$CBr}(CH_{2}Br) \cdot \text{\$\text{\$C\$}_{0}\$} \text{\$\text{\$H\$}_{14}\$} \text{\$\text{\$\text{\$O\$}}\$} \text{\$\text{\$B\$}\$}.

Aus a-Phenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-\text{\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$c\$}}\$}} \text{\$\text{\$\text{\$\text{\$c\$}}\$} \text{\$\text{\$\text{\$\text{\$c\$}}\$} \text{\$\text{\$\text{\$a\$}}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}}\$} \text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$c\$}}\$} \text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$} \text{\$\text{\$\text{\$c\$}\$}\$} \text{\$\tex Kälte (Busignies, C. r. 151, 517). — F: 1156

 $a.\beta$ -Dibrom- α -phenyl- α -[4-äthoxy-phenyl]-äthan $C_{16}H_{16}OBr_2 = C_6H_5 \cdot CBr(CH_2Br)$ $C_0H_4\cdot 0\cdot C_0H_5$. B. Aus a-Phenyl-a-[4-āthoxy-phenyl]-āthylen und Brom in CS_2 in der Kälte (Busignies, C. r. 151, 517). — F: 90°. 4. $a - Oxy - a.a - diphenyl - athan, Methyl-diphenyl-carbinol <math>C_{14}H_{14}O = (C_{4}H_{5})_{2}C(CH_{3}) \cdot OH$ (8. 685). B. Durch Einw. von Benzylacetat auf Phenylmagnesiumbromid (Carlot Cons.) OH. (S. 063). B. Ditter Him. von Feinsplacetas at Friedrich Him. (S. 063). B. Ditter Him. von Feinsplacetas at Friedrich Him. (S. 063). B. Ditter Him. von Feinsplacetas at Friedrich Him. von Frismen (aus Ligroin). F: 82—83° (Tröger, Beck, J. pr. [2] 87, 307), 81° (Sabatter, Murat, C. r. 154, 1772; A. ch. [9] 4, 285), 81—82° (St.). Kp: 285—290° (Zers.) (S., M.). — Geht beim Überleiten über ThO₂ oberhalb 300° in a.a-Diphenyl-āthylen über (S., M.).

- 5. a-Oxy-2-methyl-diphenylmethan, Phenyl-o-tolyl-carbinol, 2-Methylbenzhydrol $C_{14}H_{14}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_5)\cdot OH$. B. Durch Reduktion von 2-Methylbenzophenon mit Aluminiumamalgam in 80% alkohol (Cohen, R. 38, 118) oder mit magnesiumbromid und Benzaldehyd in Ather (Tschischibain, X. 41, 1117; C. 1910 I, 32). — Prismen (aus Ligroin). F: 95° (Tsch.; C.), 91° (M., van Ch.). Kp₇₆₀: 323° (ohne Zers.) (M., van Ch.); zersetzt sich bei der Destillation (Tsch.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (Tsch.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (Tsch.).
- 6. a-Oxy-3-methyl-diphenylmethan, Phenyl-m-tolyl-carbinol, 3-Methylbenzhydrol $C_{14}H_{14}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion von 3-Methylbenzophenon mit Aluminiumamalgam in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (Cohen, R. 38, 118). Aus 3-Methylbenzophenon durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Montagne, van Charante, R. 31, 348). Nadeln (aus Petroläther). F: 53° (M., van Ch.), 61° (C.). Löslich in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (C.).
- 7. a-Oxy-4-methyl-diphenylmethan, Phenyl-p-tolyl-carbinol, 4-Methyl-benzhydrol C₁₄H₁₄O = CH₃·C₆H₄·CH(C₆H₅)·OH (S. 686). B. Bei der Reduktion von 4-Methyl-benzophenon mit Aluminiumamalgam in 80°/sigem Alkohol (W. D. COHEN, R. 38, 118). Aus je 1 Mol Benzaldehyd und p-Tolylmagnesiumjodid (Marshall, Soc. 107, 516; J. B. COHEN, Marshall, Woodman, Soc. 107, 894). F: 58° (M.), 57° (C., M., W.), 52° (Sabatier, Murat, C. r. 158, 763; A. ch. [9] 4, 259), 48° (C.). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 350—380° zu Phenyl-p-tolyl-methan reduziert (S., M.). Liefert bei der Finger von Republichyd und Ris [A methyl-benzhydzyl] isther Einw. von Brom in Chloroform wenig Benzaldehyd und Bis-[4-methyl-benzhydryl]-äther (Kohler, Patch, Am. Soc. 88, 1215).

Ein schwach linksdrehendes Phenyl-p-tolyl-carbinol entsteht beim Erwärmen des Hydrochlorids des aktiven a-Amino-4-methyl-diphenylmethans mit NaNO₂ in wäßr.

Lösung (J. B. Cohen, Marshall, Woodman, Soc. 107, 895).

Bis - [4 - methyl - benshydryl] - äther $C_{28}H_{26}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_5) \cdot O \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Bei der Einw. von Brom auf Phenyl-p-tolyl-carbinol in Chloroform (Kohler, Patch, Am. Soc. 38, 1215). — Krystalle. F: 105°.

Oxalsäure-bis-[4-methyl-benzhydrylester] $C_{30}H_{26}O_4=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_5)\cdot O\cdot CO\cdot CO\cdot O\cdot CH(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Oxalylchlorid auf Phenyl-p-tolylcarbinol in Gegenwart von Pyridin bei 0° (Adams, Wirth, French, Am. Soc. 40, 430). — Krystalle (aus Ligroin). F: 86-87°.

- 2'-Chlor-a-oxy-4-methyl-diphenylmethan, [2-Chlor-phenyl]-p-tolyl-carbinol, 2'-Chlor-4-methyl-benzhydrol $C_{14}H_{13}OCl=CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH(OH)\cdot C_{6}H_{4}Cl$. B. Bei der Reduktion von 2'-Chlor-4-methyl-benzophenon mit Aluminiumamalgam in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (Cohen, R. 38, 117). F: 67°. Löslich in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol.
- 4'-Chlor- α -oxy-4-methyl-diphenylmethan, [4-Chlor-phenyl]-p-tolyl-carbinol, 4'-Chlor-4-methyl-benshydrol $C_{14}H_{13}OCl=CH_3\cdot C_4H_4\cdot CH(OH)\cdot C_6H_4Cl.$ B. Durch Reduktion von 4'-Chlor-4-methyl-benzophenon mit Aluminiumamalgam in 80% igem Alkohol (Сонен, R. 38, 117). — F: 67,5°.
- 8. I^1 -Oxy-1- β -butenyl-naphthalin, a-Oxy-a-fnaphthyl-(1)]- β -butylen, Propenyl-a-naphthyl-carbinol $C_{14}H_{14}O=C_{10}H_{7}\cdot CH(OH)\cdot CH:CH\cdot CH_{2}$. B. Aus Crotonaldehyd und a-Naphthylmagnesiumbromid in Ather (Shubakowski, \mathcal{H} . 41, 1693; C. 1910 I, 1144). — Schwach riechendes, dickflüssiges Ol. Kp., 204—210°.

5. Oxy-Verbindungen $C_{15}H_{16}O$.

1. $a-Phenyl-\gamma-[2-oxy-phenyl]-propan, 2-fy-Phenyl-propyl]-phenol <math>C_{16}H_{16}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Aus $a-Phenyl-\gamma-[2-amino-phenyl]-propan durch Diazotieren und Verkochen in schwefelsaurer Lösung (v. Braun, Deutsch, B. 45,$ 2187). — Gelbes, zähes Öl. Kp₁₅: 198—202⁶ (geringe Zers.).

- 2. $a-Phenyl-\gamma-[4-oxy-phenyl]-propan, 4-fy-Phenyl-propyl]-phenol C₁₅H₁₆O = C₆H₅·CH₂·CH₂·CH₂·Cd₄·OH. B. Aus a-Phenyl-y-[4-amino-phenyl]-propan durch Diazotieren und Verkochen in schwefelsaurer Lösung (v. Braun, Deutsch, Koscielski, B. 46, 1519). Zähes Öl. Kp₁₈: 215—220° (geringe Zers.).$
- 3. a-Oxy-a.y-diphenyl-propan, a.y-Diphenyl-propylalkohol $C_{15}H_{16}O=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{6}OH)\cdot C_{6}H_{5}$ (S. 686). B. Durch Reduktion von Dibenzoylmethan mit Natrium und Alkohol (Bauer, C. r. 154, 1094). Kp₁₃: 189—191°. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in essigsaurer Lösung ω -Benzyl-acetophenon.
- 4. β -Oxy-a, β -diphenyl-propan, Methyl-phenyl-benzyl-carbinol $C_{15}H_{16}O=C_6H_5\cdot CH_1\cdot C(CH_3)(C_6H_5)\cdot OH$ (S. 687). B. Aus Acetophenon und Benzylmagnesiumchlorid (Sabatter, Murat, C. r. 155, 386; A. ch. [9] 4, 287). Kp: 289—292°. Geht beim Leiten über ThO₂ bei 300° vollständig in α -Methyl-stilben über.
- 5. a-Oxy-a.a-diphenyl-propan, a.a-Diphenyl-propylalkohol, Äthyldiphenyl-carbinol $C_{15}H_{16}O=(C_{6}H_{5})_{2}C(OH)\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}$ (S. 687). F: 95° (Sabatier, Murat, C. r. 155, 387; A. ch. [9] 4, 288). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 11, 121. Bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck entsteht neben a.a-Diphenyl-a-propylen eine geringe Menge $\gamma.\gamma$ -Diphenyl-a-propylen (S., M.).
- 6. $a-Oxy-\beta.\beta-diphenyl-propan$, $\beta.\beta-Diphenyl-propylalkohol$ $C_{15}H_{16}O=(C_6H_5)_2C(CH_3)\cdot CH_5\cdot OH$. B. Durch Behandeln von a.a-Diphenyl-propionaldehyd mit tert. Butylmagnesiumchlorid in Äther (FAWORSKI, \Re . 50, 78; C.1923 III, 668). Kp₁₅: 186—187°. D₅°: 1,0968; D₅₀°: 1,0835. Gibt mit KMnO₄ in Aceton a.a-Diphenyl-propionsäure. Gibt mit KHSO₄ bei 140—180° oder mit SOCl₂ bei Gegenwart von Pyridin in der Kälte $a.\beta$ -Diphenyl-a-propylen. Das Phenylurethan schmilzt bei 148—149° (F.).

Acetat $C_{17}H_{18}O_2 = (C_6H_5)_2C(CH_3)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Kp_{14} : 182—183° (FAWORSKI, Ж. 50, 78; C. 1923 III, 668).

- 7. a-Oxy-a-phenyl-a-p-tolyl- \ddot{a} than, a-Phenyl-a-p-tolyl- \ddot{a} thylalkohol, Methyl-phenyl-p-tolyl-carbinol $C_{15}H_{16}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)(C_6H_5)\cdot OH$ (S. 688). B. Aus Acetophenon und p-Tolylmagnesiumjodid in Äther (Cohen, Marshall, Woodman, Soc. 107, 894). Kp₂₈: 175°.
- 8. 4-Oxy-3-āthyl-diphenylmethan, 6-Oxy-1-āthyl-3-benzyl-benzol, 2-Āthyl-4-benzyl-phenol $C_{15}H_{16}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_3(C_2H_5)\cdot OH$. B. Man kocht 5-Benzyl-cumaran mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und erhitzt das ölige Reaktionsprodukt mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure zum Sieden (Marschalk, B. 43, 1697). Öl. Kp₇₁₈: 323°. Flüchtig mit Wasserdampf.
- Methyläther, 2-Äthyl-4-benzyl-anisol $C_{16}H_{18}O=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{3}(C_{2}H_{5})\cdot O\cdot CH_{3}$. B. Aus 2-Äthyl-4-benzyl-phenol in Alkohol durch Behandeln mit Dimethylsulfat und Natronlauge (Marschalk, B. 43, 1698). Durch Einw. von Benzoylchlorid auf o-Äthyl-anisol in CS_{2} in Gegenwart von AlCl₃ und Reduktion des entstandenen 4-Methoxy-3-äthyl-benzophenons mit Natrium und Alkohol (M.). Öl. Kp₇₂₀: 307—311°. n_{D} : 1,566. Gibt mit konz. Schwefelsäure und FeCl₃ eine dunkelorange Färbung.
- 9. a-Oxy-4.4'-dimethyl-diphenylmethan, Di-p-tolyl-carbinol, 4.4'-Di-methyl-benzhydrol $C_{15}H_{16}O = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot OH$ (S. 688). B. Bei der Reduktion von 4.4'-Dimethyl-benzophenon mit Aluminiumamalgam in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (Cohen, R. 38, 119). F: 67— 68° .

6. Oxy-Verbindungen $C_{16}H_{18}O$.

- 1. β -Oxy-a. β -diphenyl-butan, Athyl-phenyl-benzyl-carbinol $C_{18}H_{18}O=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C(C_{2}H_{5})(C_{6}H_{5})\cdot OH$ (S. 689). B. Bei Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf Athylphenylketon (Sabatier, Murat, C. r. 156, 1431; A. ch. [9] 4, 291). Geht bei der Destillation unter Atmosphärendruck vollständig in flüssiges $a.\beta$ -Diphenyl-a-butylen über.
- 2. $a-Oxy-\beta-methyl-a.a-diphenyl-propan$, Isopropyl-diphenyl-carbinol $C_{16}H_{18}O=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus Benzophenon und Isopropylmagnesiumjodid (Sabatter, Murat, C. r. 156, 1433; A. ch. [9] 4, 294). Aus Phenylmagnesiumbromid und Isobuttersäureäthylester (S., M.). Geht bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck vollständig in a.a-Dimethyl- $\beta.\beta$ -diphenyl-äthylen über.
- 3. γ -Oxy- β . β -diphenyl-butan, a-Methyl- β . β -diphenyl-propylalkohol $C_{10}H_{10}O = (C_0H_0) \cdot CH(CH_0) \cdot OH$. B. Durch Reduktion von a-Methyl-a-a-diphenyl-aceton mit Natrium in Alkohol (Meerwein, A. 405, 174 Anm. 1). Gibt beim Erwärmen mit Eisessig und Schwefelsäure $a.\beta$ -Dimethyl- $a.\beta$ -diphenyl-āthylen.

7. Oxy-Verbindungen $C_{12}H_{20}O$.

- 1. a-Oxy-a.s-diphenyl-pentan, a.s-Diphenyl-n-amylalkohol C₁₇H₂₀O = C₂H₄·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₂·CH₃·CH
- 2. γ -Oxy-a. ε -diphenyl-pentan, Di- β -phenāthyl-carbinol, β . β' -Dibenzyl-isopropylalkohol $C_{17}H_{20}O = C_{6}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot C_{6}H_{5} \cdot B$. Durch Reduktion von a.a'-Dibenzyl-aceton mit Natrium in siedendem Alkohol (Borsche, Wollemann, B. 45, 3720). Krystallmasse. F: 47—48°. Kp₁₁: 218°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Geht bei der Destillation mit ZnCl₂ unter vermindertem Druck in a. ε -Diphenyl- β -amylen über.
- 3. β -Oxy- β -methyl-a. δ -diphenyl-butan, Methyl-benzyl- β -phenäthyl-carbinol $C_{17}H_{20}O=C_4H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(OH)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus Benzylaceton und Benzylmagnesiumchlorid in Äther (Orechow, Meerson, B. 45, 1927). Nadeln (aus Ligroin). F: 50–51°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, schwer in Wasser.
- 4. β -Oxy-a-phenyl- β -benzyl-butan, Äthyl-dibenzyl-carbinol $C_{17}H_{20}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(C_2H_8)(OH)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus a.a. Diphenyl-aceton und $C_2H_6\cdot MgI$ (Sabatter, Murat, C. r. 156, 1953; A. ch. [9] 4, 297). Aus Propionsäureäthylester und Benzylmagnesiumchlorid in Äther (Davies, Kipping, Soc. 99, 299). Flüssigkeit. Kp₁₃: 193° (D., K.). Geht bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck vollständig in a-Phenyl- β -benzyl-a-butylen über (S., M.). Gibt mit PBr₃ in Äther a-Brom-a.a-dibenzyl-propan (D., K.).
- 5. δ Oxy β methyl δ . δ diphenyl butan, Isobutyl diphenyl carbinol $C_{17}H_{80}O = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(OH)(C_6H_5)_2$. B. Aus Isovaleriansäuremethylester und $C_6H_5 \cdot MgBr$ (Sabatier, Murat, C. r. 156, 1952; A. ch. [9] 4, 296). Geht bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck vollständig in γ -Methyl-a.a-diphenyl-a-butylen über.
- 6. a-Oxy- β . β -dimethyl-a.a-diphenyl-propan, β . β -Dimethyl-a.a-diphenyl-propylalkohol, tert.-Butyl-diphenyl-carbinol $C_{17}H_{20}O = (C_8H_5)_2C(OH) \cdot C(CH_3)_3$. B. Aus ω . ω . ω -Trimethyl-acetophenon und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Lucas, C. r. 150, 1060; Ramart-Lucas, C. r. 154, 1088; A. ch. [8] 30, 366, 390). Aus Trimethylessigsäureäthylester und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Schlenk, A. 394, 212). Viscose Flüssigkeit. Kp₁₁: 178—180°; D_s^{∞} : 1,0515; n_{α}^{∞} : 1,5680; n_{β}^{∞} : 1,5731; n_{β}^{∞} : 1,5860; n_{γ}^{∞} : 1,5971 (R.-L.). Geht bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in β -Methyl- γ . γ -diphenyl- α -butylen über (R.-L.; vgl. Bateman, Marvel, Am. Soc. 49, 2915). Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig Benzophenon, etwas Acetophenon und CO₂ (R.-L.). Liefert bei der Einw. von Thionylchlorid bei Zimmertemperatur α -Chlor- α -tert.-butyl-diphenylmethan (R.-L.). Beim Sättigen der äther. Lösung mit Chlorwasserstoff und Kochen des Reaktionsprodukts mit Acetylchlorid entsteht β -Chlor- β -methyl- γ - γ -diphenyl-butan (Schl.; Bateman, Marvel, Am. Soc. 49, 2916; Conant, Bigelow, Am. Soc. 50, 2041). Liefert bei Einw. eines Gemisches von Acetanhydrid und Acetylchlorid β -Methyl- γ . γ -diphenyl- α -butylen und geringe Mengen β -Chlor- β -methyl- γ - γ -diphenyl-butan (R.-L.; R., C. r. 173, 1182; Ba., M.; C., Bi.).
- 7. $a-Oxy-2.4.2'.4'-tetramethyl-diphenylmethan, 2.4.2'.4'-Tetramethylbenzhydrol <math>C_{17}H_{20}O=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH(OH)\cdot C_9H_3(CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion von 2.4.2'.4'-Tetramethyl-benzophenon mit Aluminiumamalgam in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (Cohen, R. 38, 119). F: 87°. Leicht löslich in Alkohol.

8. Oxy-Verbindungen $C_{18}H_{22}O$.

1. $\gamma - Oxy - \gamma - methyl - a.s - diphenyl - pentan, Methyl - di - \beta - phenäthyl - carbinol C₁₈H₁₉O = C₆H₅·CH₂·CH₂·C(CH₃)(OH)·CH₂·CH₅·C₆H₅. B. Durch Hydrierung von Methyl-bis-phenylacetylenyl-carbinol in Gegenwart von kolloidalem Palladium (SALKIND, Ж. 50, 25; C. 1928 III, 1391); Geschwindigkeit dieser Reaktion: S. — Krystallisiert aus verd. Alkohol mit 1 H₂O. F: 51°. D₁°: 1,0334; D₁°: 1,0240. n₁°: 1,5515. Zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum.$

2. γ -Oxy- β , β -dimethyl- γ . δ -diphenyl-butan, tert. - Butyl-phenyl-benzyl-carbinol $C_{18}H_{22}O=(CH_3)_2C\cdot C(OH)(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus $\omega.\omega.\omega$ -Trimethyl-acetophenon und Benzylmagnesiumchlorid in Ather (Lucas, C. r. 150, 1060; Ramart-Lucas, A. ch. [8] 30, 363, 394). — Viscose Flüssigkeit. Kp₁₁: 175—178°. Wurde einmal in Krystallen vom Schmelzpunkt 50—51° erhalten (R.-L.). — Die feste bezw. flüssige Form liefert beim Kochen unter gewöhnlichem Druck oder beim Behandeln mit einem Gemisch von Acetanhydrid und Acetylchlorid festes bezw. flüssiges γ - γ -Dimethyl- α -diphenyl- α -butylen (L., C. r. 150, 1060; 152, 1773; R.-L.). Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ in essigsaurer Lösung Benzoesäure, $\omega.\omega.\omega$ -Trimethyl-acetophenon und eine Verbindung $C_{18}H_{20}O$ (s. u.) (L., C. r. 152, 1773; R.-L.).

Verbindung C₁₈H₂₀O. B. Bei der Oxydation von γ.γ-Dimethyl-a.β-diphenyl-a-butylen oder von tert.-Butyl-phenyl-benzyl-carbinol mit CrO₃ in essigsaurer Lösung (Lucas, C. r. 152, 1773; Ramart-Lucas, A. ch. [8] 30, 365). — Krystalle. F: 131°. — Bildet weder ein Oxim, noch ein Semicarbazon, noch ein Phenylurethan.

9. Oxy-Verbindungen $C_{19}H_{24}O$.

- 1. γ -Oxy-a. η -diphenyl-heptan, β -Phenäthyl- $[\delta$ -phenyl-butyl]-carbinol $C_{18}H_{24}O=C_{6}H_{5}\cdot CH_{3}\cdot CH_{2}\cdot CH(OH)\cdot [CH_{2}]_{4}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Durch Reduktion von γ -Oxo-a. η -diphenyl-heptan mit Natrium und Alkohol (Borsche, Wollemann, B. 45, 3724). Krystalle (aus Alkohol). F: 42—43°. Kp₁₁: 233°. Liefert beim Erhitzen mit ZnCl₂ a. η -Diphenyl- β (oder γ)-heptylen.
- 2. a Oxy β methyl β $\ddot{a}thyl$ a.a diphenyl butan $C_{19}H_{24}O = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C(CH_3)(C_2H_5)_2$. B. Aus ω -Methyl- ω . ω -diāthyl-acetophenon und C_6H_5 : MgBr in Ather (RAMART-LUCAS, A. ch. [8] 30, 373, 402). Dicke Flüssigkeit. Kp_{13} : 200—205°. D_i^{∞} : 0,9501; n_{α}^{∞} : 1,5657; n_{α}^{∞} : 1,5703. Liefert bei der Destillation unter gewöhnlichen Druck Benzophenon und Methyl-diāthyl-methan. Liefert bei der Behandlung mit einem Gemisch von Acetanhydrid und Acetylchlorid einen Kohlenwasserstoff $C_{19}H_{29}$ (Ergw. Bd. V, S. 318).
- 3. $a-Oxy-2.4.5.2'.4'.5'-hexamethyl-diphenylmethan, Dipseudo-cumyl-carbinol, 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethyl-benzhydrol <math>C_{19}H_{24}O=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH(OH)\cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Durch Reduktion von Dipseudo-cumyl-keton mit Natriumamalgam in absol. Alkohol (Wenzel, M. 35, 991). Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine intensiv rote Färbung, die auf Zusatz von Wasser verschwindet.

Acetat $C_{21}H_{26}O_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Durch Kochen von 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethyl-benzhydrol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Wenzel, M. 35, 993). — Krystalle (aus Alkohol). F: 106°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung, die auf Zusatz von Wasser verschwindet.

10. Oxy-Verbindungen $C_{20}H_{26}O$.

- 1. β Oxy γ methyl γ $\ddot{a}thyl$ $a.\beta$ diphenyl pentan $C_{20}H_{26}O = C_6H_5$. $C(C_6H_5)(OH)$ · $C(CH_3)(C_2H_5)_2$. B. Aus ω -Methyl- ω . ω -diathyl-acetophenon und Benzylmagnesiumchlorid in Ather (Ramaet-Lucas, A. ch. [8] **30**, 375, 400). Erstarrt bei —50° zu einer glasigen Masse. Kp_{18} : 200—202°. D_2^{18} : 0,9791. n_{α}^{2} : 1,5525; n_{1}^{18} : 1,5570; n_{1}^{28} : 1,5794. Gibt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck Desoxybenzoin und Methyl-diathyl-methan. Liefert bei der Behandlung mit einem Gemisch von Essigsäureanhydrid und Acetylchlorid γ -Methyl- γ -āthyl- $a.\beta$ -diphenyl-a-amylen.
- 2. $a-Oxy-\beta.\beta-diāthyl-a.a-diphenyl-butan$, $\beta.\beta-Diāthyl-a.a-diphenyl-butyl-alkohol$ $C_{20}H_{36}O=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C(C_2H_5)_3$. B. Aus $\omega.\omega.\omega$ -Triāthyl-acetophenon und $C_6H_5\cdot MgBr$ in Ather (Ramart-Lucas, A. ch. [8] 30, 377, 405). Krystalle. F: 47—48°. Kp₁₇: 215—220°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol. Gibt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck wie auch bei der Einw. von Acetanhydrid und Acetylchlorid Benzophenon und Triāthylmethan.
- 11. ε -Oxy- α . ι -diphenyl-nonan, Bis- $[\delta$ -phenyl-butyl]-carbinol $C_{21}H_{28}O=C_6H_5\cdot [CH_2]_4\cdot CH(OH)\cdot [CH_2]_4\cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von ε -Oxo- α . ι -diphenyl-nonan mit Natrium und Alkohol (Borsche, Wollemann, B. 45, 3725). Zähe Flüssigkeit von eigenartigem Geruch. Kp₁₁: 251°. Gibt beim Erhitzen mit wasserfreiem ZnCl₂ α . ι -Diphenyl- δ -nonylen.

- 334 MONOOXY-VERBINDUNGEN C_nH_{2n-14}O UND C_nH_{2n-16}O [Syst. No. 539-540
- 12. ϑ 0 xy β , β , ζ Trimethyl α . ι diphenyl nonan $C_{24}H_{34}O = C_{6}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot C(CH_{3})_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot$
- 13. α -Oxy- α . α -diphenyl-hexadecan, α . α -Diphenyl-hexadecylalkohol, Pentadecyl-diphenyl-carbinol $C_{28}H_{42}O=CH_3\cdot[CH_2]_{14}\cdot C(C_6H_5)_2\cdot OH$. B. Aus Palmitinsäuremethylester und $C_6H_5\cdot MgI$ in Ather (RYAN, DILLON, C. 1913 II, 2049). Prismen (aus Petroläther). F: 47—48°. Löslich in Alkohol, leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol.
- 14. α Oxy α . α diphenyl octadecan, α . α Diphenyl octadecylalkohol, Heptadecyl-diphenyl carbinol $C_{30}H_{46}O=CH_3\cdot[CH_2]_{16}\cdot C(C_0H_5)_2\cdot OH$. B. Aus Stearinsäuremethylester und $C_0H_5\cdot MgI$ in Ather (Ryan, Dillon, C. 1913 II, 2050). Nadeln (aus Alkohol). F: 58°. Leicht löslich in Petroläther, sehr leicht in Chloroform und Benzol.
- 15. α -0 xy- α . α -diphenyl-octakosan, Heptakosyl-diphenyl-carbinol $C_{40}H_{66}O=C_{27}H_{55}\cdot C(C_6H_5)_2\cdot OH$ oder α -0 xy- α . α -diphenyl-nonakosan, Octakosyl-diphenyl-carbinol $C_{41}H_{68}O=C_{28}H_{57}\cdot C(C_6H_5)_2\cdot OH$. Zur Zusammensetzung vgl. die Ausführungen bei Montansäure, Ergw. Bd. II, S. 183. B. Aus Montansäureäthylester und $C_6H_5\cdot Mg$ Br in Äther (Ryan, Algar, C. 1913 II, 2051). Nadeln (aus Alkohol). F: 58°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, löslich in Petroläther, fast unlöslich in kaltem Alkohol.
- 16. α -Oxy- α . α -di-p-tolyl-octakosan, Heptakosyl-di-p-tolyl-carbinol $C_{42}H_{70}O=C_{27}H_{55}\cdot C(C_6H_4\cdot CH_3)_2\cdot OH$ oder α -Oxy- α . α -di-p-tolyl-nonakosan, Octakosyl-di-p-tolyl-carbinol $C_{43}H_{72}O=C_{28}H_{57}\cdot C(C_6H_4\cdot CH_3)_2\cdot OH$. Zur Zusammensetzung vgl. die Ausführungen bei Montansäure, Ergw. Bd. II, S. 183. B. Aus Montansäureäthylester und p-Tolylmagnesiumbromid in Äther (RYAN, ALGAR, C. 1913 II, 2051). Nadeln (aus Alkohol). F: 51—52°.

9. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O$.

1. 9-0xy-fluoren, Fluorenol, Fluorenalkohol, Diphenylencarbinol $C_{13}H_{10}O = {C_6H_4 \choose C_6H_4}CH \cdot OH$ (8. 691). B. Aus 9-0xy-9-[a-oxy-benzhydryl]-fluoren beim

Schmelzen oder beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (Meerwein, A. 396, 246). Durch Reduktion von Fluorenon mit Aluminiumamalgam in 80% gigem Alkohol (Cohen, R. 38, 119). Aus Diphenylendiazomethan und etwas konz. Salzsäure in verd. Alkohol (Staudinger, Gaule, B. 49, 1956). — Nadeln (aus Petroläther). F: 153° (St., G.), 158—159° (C.). Schwer löslich in 80% gigem Alkohol (C.). — Wird an der Luft allmählich zu Fluorenon oxydiert (C.). Löst man Fluorenol in einer verd. Lösung von Kaliumalkoholat in Alkohol, so tritt eine braune Färbung auf, die beim Schütteln der Lösung mit Luft verschwindet; der Vorgang kann wiederholt werden, bis alles Fluorenol zu Fluorenon oxydiert ist (C.).

- Di-[fluorenyl-(9)]-äther $C_{28}H_{18}O=(C_{12}H_{9})_2O$ (S. 692). B. Durch Schütteln von 9-Chlor-fluoren mit Ag₂O in trocknem Toluol bei 90—100° (KLIEGL, B. 43, 2490). Krystalle (aus Acetanhydrid). F: 228°. Sehr wenig löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Benzol und Toluol. Liefert beim Kochen mit Eisessig und konz. Bromwasserstoffsäure 9-Brom-fluoren.
- 9-Acetoxy-fluoren, Fluorenyl-(9)-acetat $C_{15}H_{19}O_3=C_{19}H_{4}\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 692). B. Aus Diphenylendiazomethan und Eisessig (Staudinger, Gaule, B. 49, 1956). F: 75°.
- 2. Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{12}O$.
- 1. 2-Oxy-stilben, a-Phenyl- β -[2-oxy-phenyl]-āthylen $C_{14}H_{12}O=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot OH$.

- 4'-Nitro-2-methoxy-stilben $C_{15}H_{15}O_3N=O_5N\cdot C_5H_4\cdot CH:CH\cdot C_5H_4\cdot O\cdot CH_5$. B. Durch Erhitzen von Salicylaldehydmethyläther mit 4-Nitro-phenylessigsäure in Gegenwart von Piperidin auf 120° (PFEIFFER, B. 48, 1795). Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 122°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwerer in Eisessig, Alkohol und Äther.
- 2. 3-Oxy-stilben, a-Phenyl- β -[3-oxy-phenyl]-āthylen $C_{14}H_{12}O = C_6H_8$. $CH: CH \cdot C_6H_4 \cdot OH.$
- 4'-Nitro-3-methoxy-stilben $C_{15}H_{18}O_3N = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von 3-Methoxy-benzaldehyd und 4-Nitro-phenylessigsäure in Gegenwart von Piperidin auf 160° (Pfelffer, B. 48, 1795). Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 87°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, löslich in Ather und Eisessig, schwerer löslich in Alkohol.
- 3. 4-Oxy-stilben, a-Phenyl- β -[4-oxy-phenyl]-äthylen $C_{14}H_{12}O=C_{6}H_{5}$ · CH:CH· $C_{6}H_{4}$ ·OH (S. 693). B. Beim Erhitzen von p-Oxy-benzaldehyd und Phenylessigsäure in Gegenwart von Piperidin auf 150° (Hewitt, Lewcock, Pope, Soc. 101, 605, 609). Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 184,5° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol. Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol und in Natronlauge: H., L., P. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.
- 4-Methoxy-stilben $C_1H_{14}O=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$.
 a) Feste Form, stabile Form (S.~693). Zur Konfiguration vgl. Stoermer, Prigge, A.~409,~33.— B.~ Aus 4-Oxy-stilben und Dimethylsulfat in Gegenwart von verd. Alkali (He-WITT, LEWCOCK, POPE, Soc. 101, 606, 609). Aus hochschmelzender 4-Methoxy-a-phenylzimtsäure durch Destillation bei gewöhnlichem Druck (St., P.) oder durch Erhitzen mit Piperidin (H., L., P.). — Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol: H., L., P. Petroläther vom Kp: 30—50° löst bei 18° 0,36°/₀ 4-Methoxy-stilben (St., P.). — Lagert sich in Benzol-Lösung bei Bestrahlung mit ultraviolettem Licht ziemlich rasch in die flüssige Form um (St., P.). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung (H., L., P.).
 - S. 693, Z. 24 v. u. statt .. 2539" lies .. 2536".
- b) Flüssige Form, labile Form. Zur Konfiguration vgl. Stoermer, Prigge, A. 409, 33. B. Aus festem 4-Methoxy-stilben in Benzol-Lösung durch Bestrahlung mit ultraviolettem Licht (St., P.). Öl von eigentümlich süßlichem Geruch. Kp_{1,5}: 143—145° (das Destillat schied nach längerem Aufbewahren Krystalle der stabilen Form ab). Ist bei gewöhnlicher Temperatur mit Petroläther mischbar. — Lagert sich bei der Destillation unter 15 mm Druck bei ca. 170° vollständig in die stabile Form um.
- 2'-Nitro-4-methoxy-stilben $C_{18}H_{13}O_3N=O_3N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 2'-Nitro-4-methoxy-4'-amino-stilben durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Verkochen des Diazoniumsalzes mit Alkohol (Pfeiffer, B. 48, 1793). — Dunkelgelbe Nadeln. F: 88-90°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform
- 4'-Nitro-4-oxy-stilben $C_{14}H_{11}O_3N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$ B. Aus 4-Acetoxy-a-[4-nitro-phenyl]-zimtsäure durch Kochen mit Alkohol und rauchender Salzsäure oder durch Erhitzen mit Piperidin (Hewitt, Lewcock, Pope, Soc. 101, 606). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 1936 (unkorr.). Alkali färbt die hellgelbe alkoholische Lösung tiefbraun. Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol und in Natronlauge: H., L., P.
- 4'-Nitro-4-methoxy-stilben $C_{18}H_{13}O_{5}N=O_{5}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH\cdot CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$ (8. 693). B. Durch Erhitzen von 4-Nitro-phenylessigsäure mit Anisaldehyd in Gegenwart von Piperidin auf ca. 130° (Pfeiffer, B. 48, 1793). Beim Destillieren von 4-Methoxy-a-[4-nitro-phenyl]zimtsäure unter vermindertem Druck (HEWITT, LEWCOCK, POPE, Soc. 101, 607, 610). Existiert in 2 Formen: Orangegelbe Blättchen (aus heißem Eisessig bezw. aus der konz. Lösung in Benzol durch Ligroin); grüngelbe Nädelchen (aus einer verd. Lösung in Benzol durch Ligroin), die bei ca. 100° orangegelb werden (PF.). Beide Formen schmelzen bei 132—134° (PF.), 132° (HEWITT, Priv.-Mitt.). Absorptionsspektrum der alkoh. Lösungen: H., L., P. — Wird durch SnCl₂ zu 4-Methoxy-4'-amino-stilben reduziert (PF.). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung (H., L., P.).
- 2'.4'-Dinitro-4-oxy-stilben $C_{14}H_{10}O_5N_2=(O_3N)_2C_6H_3\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$ B. Durch Erhitzen von 4-Oxy-benzaldehyd und 2.4-Dinitro-toluol in Gegenwart von Piperidin auf 160° (Pfelffer, A. 411, 136). Durch Einw. einer gesättigten Lösung von K_2CO_3 in Methanol auf 2'.4'-Dinitro-4-acetoxy-stilben (PF.). — Orangefarbige Blättchen (aus verd. Alkohol), tiefrote, bläulich schimmernde Krystalle (aus Xylol). F: 162°. Schwer löslich in Benzol, leicht in Eisessig, Alkohol und Äther. Die gelbe alkoholische Lösung färbt sich auf Zusatz von Natronlauge rotviolett.
- 2'.4'-Dinitro-4-methoxy-stilben $C_{18}H_{12}O_5N_2=(O_8N)_2C_6H_3\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Anisaldehyd und 2.4-Dinitro-toluol in Gegenwart von Piperidin auf 180°

- (Pfeiffer, A. 411, 132). Orangerote Krystalle (aus Eisessig). F: 163°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Benzol und Eisessig. Die Lösung in Benzol ist grüngelb, die Lösung in Trichloressigsäure orangefarben (Pf., B. 48, 1804). Wird durch Schwefelammonium in alkoh. Lösung zu 2'-Nitro-4-methoxy-4'-amino-stilben reduziert. Gibt mit Anilin ein Additionsprodukt. Verbindung mit Benzol $2C_{15}H_{12}O_5N_2 + C_6H_6$. Orangerote Krystalle.
- 2'.4'-Dinitro-4-acetoxy-stilben $C_{16}H_{12}O_6N_2 = (O_2N)_9C_6H_3 \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2'.4'-Dinitro-4-oxy-stilben und Essigsäureanhydrid bei Wasserbadtemperatur (Pfeeffer, A. 411, 134). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 148°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.
- 2'.4'-Dinitro 4 methyläthylacetoxy stilben $C_{19}H_{18}O_6N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus 2'.4'-Dinitro 4 oxy-stilben und Methyläthylessigsäurechlorid auf dem Wasserbad (Pfeiffer, A. 411, 137). Citronengelbe Nädelchen (aus Alkohol) oder Blättchen (aus CCl_4). F: 123°.
- 2'.4'.6'-Trinitro-4-methoxy-stilben $C_{1t}H_{11}O_7N_3 = (O_2N)_3C_6H_3 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$.

 B. Durch Erhitzen von 2.4.6-Trinitro-toluol mit Anisaldehyd in Gegenwart von Piperidin auf dem Wasserbade (Pfeiffer, B. 48, 1809). Ziegelrote Nadeln (aus Eisessig). F: 168° bis 169°. Löst sich in Eisessig und Benzol mit orangegelber, in Trichloressigsäure mit orangeroter Farbe.

4. α -Phenyl- α -[4-oxy-phenyl]- α thylen $C_{14}H_{12}O = C_{6}H_{5} \cdot C(:CH_{2}) \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$.

- a-Phenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-äthylen $C_{15}H_{14}O=C_6H_5\cdot C(:CH_2)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 695). Gibt mit 1 Mol Brom in CS₂-Lösung in der Kälte a.β-Dibrom-a-phenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-äthan (Busignies, C. r. 151, 517). Läßt man auf eine eisgekühlte Lösung von a-Phenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-äthylen in CS₂ 1 Mol Brom einwirken und destilliert den nach Entfernung des Lösungsmittels hinterbleibenden Rückstand im Vakuum, so entstehen hochschmelzendes und niedrigschmelzendes β-Brom-a-phenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-äthylen (Stoermer, Simon, B. 37, 4166).
- a-Phenyl-a-[4-äthoxy-phenyl]-äthylen $C_{16}H_{16}O=C_6H_5\cdot C(:CH_2)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Äthoxy-benzophenon und $CH_3\cdot MgI$ (Busignies, C. r. 151, 516). F: 71°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt mit 1 Mol Brom in CS_2 -Lösung in der Kälte $a.\beta$ -Dibrom-a-phenyl-a-[4-äthoxy-phenyl]-äthan.
- 5. a-Oxymethylen-diphenylmethan, β -Oxy-a.a-diphenyl-äthylen, β . β -Diphenyl-vinylalkohol $C_{14}H_{12}O = (C_6H_5)_2C:CH\cdot OH$ ist desmotrop mit Diphenylacetaldehyd $(C_6H_5)_2CH\cdot CHO$ (Syst. No. 653).
- a-Äthoxymethylen-diphenylmethan, β-Äthoxy-a.a-diphenyl-äthylen, Äthyl- $[\beta.\beta$ -diphenyl-vinyl]-äther $C_{16}H_{16}O=(C_6H_5)_2C:CH\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 696). Zur Konstitution des von Buttenberg (A. 279, 329) bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf Äthyl- $[\beta.\beta$ -diphenyl-vinyl]-äther in alkoh. Lösung erhaltenen Kohlen wasserstoffs $(C_{14}H_{10})_x$ vgl. Purdie, Arur, Soc. 97, 1538¹).
- a-Acetoxymethylen-diphenylmethan, [β . β -Diphenyl-vinyl]-acetat $C_{16}H_{14}O_{3}=(C_{6}H_{5})_{2}C:CH\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$. B. Durch Einw. von Acetanhydrid auf a.a-Diphenyl-äthylen-glykol (Tiffeneau, C. r. 150, 1183). Aus Diphenylacetaldehyd und Acetanhydrid (T.). F: 59°.

3. Oxy-Verbindungen $C_{15}H_{14}O$.

- 1. y-Oxy-a.y-diphenyl-a-propylen, Phenyl-styryl-carbinol $C_{1\delta}H_{1\delta}O=C_{\delta}H_{\delta}\cdot CH\cdot CH\cdot CH(C_{\delta}H_{\delta})\cdot OH$.
- a-Chlor-γ-oxy-a.γ-bis-[4-chlor-phenyl]-a-propylen C₁₅H₁₁OCl₃ = C₆H₄Cl·CCl·CH·CH(C₆H₄Cl)·OH. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 250. B. Aus a.γ-Dichlor-a.γ-bis-[4-chlor-phenyl]-a-propylen durch feuchtes Ag₂O in Åther + Benzol (St., Ackermann, B. 42, 1818). Aus a-Chlor-γ-brom-a.γ-bis-[4-chlor-phenyl]-a-propylen durch Behandlung mit Wasser oder feuchtem Ag₂O (St., A. 370, 346). Nadeln (aus CS₂ + Petroläther). F: 67° bis 68° (St., A.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotgelber Farbe (St., A.). Die Lösung in flüssigem SO₂ ist farblos (St., A.). Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder bei längerem Erwärmen mit Eisessig oder methylalkoholischer Salzsäure entsteht 4.4′-Dichlor-chalkon (St., A.; vgl. a. St., A. 393, 255). Reagiert mit methylalkoholischer Salzsäure in

¹⁾ Vgl. dazu auch die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] erschienenen Arbeiten von BRAND (B. 54, 1992) und BLUM (B. 62, 882) sowie Ergw. Bd. V, S. 382 Anm. 1.

der Kälte langsam unter Bildung von α-Chlor-γ-methoxy-α.γ-bis-[4-chlor-phenyl]-α-propylen (Sr., A.). Gibt mit trocknem Chlorwasserstoff in Gegenwart von CaCl₂ oder mit Acetylchlorid in Benzol a.y-Dichlor-a.y-bis-[4-chlor-phenyl]-a-propylen (Sr., A.). Gibt mit Bromwasserstoff a-Chlor-y-brom-a.y-bis-[4-chlor-phenyl]-a-propylen (St.).

 α -Chlor- γ -methoxy- α - γ -bis-[4-chlor-phenyl]- α -propylen $C_{16}H_{19}OCl_3=C_6H_4Cl\cdot CCl: CH: CH(C_6H_4Cl)\cdot O\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. STRAUS, A. 393, 251. — B. Durch Einw. von Methanol auf α.γ-Dichlor-α.γ-bis-[4-chlor-phenyl]-α-propylen (St., Ackermann, B. 42, 1815) oder auf a-Chlor-y-brom-ay-bis-[4-chlor-phenyl]-a-propylen (St., A. 870, 345). Durch längere Einw. von methylalkoholischer Salzsäure auf a-Chlor-y-oxy-ay-bis-[4-chlor-phenyl]-a-propylen in der Kälte (St., A.). — Hellgelbes Öl. — Beim Erwärmen der Lösung in Eisessig mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad entsteht 4.4'-Dichlor-chalkon (Sr., A.).

- 2. a Phenyl a [4 oxy phenyl] a propylen $C_{15}H_{14}O = C_4H_5 \cdot C(:CH \cdot CH_3) \cdot C_{15}H_{14}O = C_4H_5 \cdot C_{15}H_{14}O = C_5H_5 \cdot C_{15}H_{15}O = C_$ C.H. OH.
- a-Phenyl-a-[4-äthoxy-phenyl]-a-propylen $C_{17}H_{18}O=C_8H_5\cdot C(:CH\cdot CH_3)\cdot C_8H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Äthoxy-benzophenon und $C_2H_5\cdot MgI$ (Busicnies, C. r. 151, 516). F: 54°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Liefert mit 1 Mol Brom in CS₂-Lösung in der Kälte β -Brom- α -phenyl- α -[4-äthoxy-phenyl]- α -propylen.

 β -Brom-a-phenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen $C_{16}H_{15}OBr=C_{4}H_{\kappa}\cdot C(:CBr\cdot CH_{3})\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$ (8. 699). Zur Bildung vgl. Busignies, C.r. 151, 517. — F: 52°.

β-Brom-a-phenyl-a-[4-āthoxy-phenyl]-a-propylen $C_{17}H_{17}OBr = C_8H_8 \cdot C(:CBr \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von 1 Mol Brom auf 1 Mol a-Phenyl-a-[4-āthoxy-phenyl]-a-propylen in CS_2 -Lösung in der Kälte (Busignies, C.r. 151, 517). — F: 48°.

- 3. .a-Phenyl-a-[2-oxy-4-methyl-phenyl]-āthylen $C_{15}H_{14}O=C_6H_5\cdot C(:CH_2)\cdot C_6H_3(CH_2)\cdot OH$. B. Beim Erhitzen von 6-Methyl-3-phenyl-cumaran mit alkoh. Kalilauge unter Druck auf 200° (Stoermer, B. 44, 1861). Öl. Kp₁₀: 205°. Löslich in Alkali; läßt sich aus alkalischer Lösung ausäthern. Färbt sich mit konz. Schwefelsäure intensiv rot.
- 4. 9-[a-Oxy-athyl]-fluoren, a-Oxy-a-[fluorenyl-(9)]-athan, Methyl-fluorenyl-(9)-carbinol $C_{15}H_{14}O=C_{14}H_{14}O+CH(CH_3)\cdot OH$. B. Aus Fluorenyl-(9)-carbinol $C_{15}H_{14}O=C_{14}H_{14}O=C_{14}H_{14}O=C_{14}OO$

magnesiumbromid und Acetaldehyd in Äther (Courtor, A. ch. [9] 4, 158, 220). — Farblose, sich rasch gelb färbende Krystalle (aus Ligroin). F: 102—103°. — Liefert beim Erhitzen

mit Salzsäure in Eisessig-Lösung 9-Äthyliden-fluoren. Eine Verbindung, die von F. MAYER (B. 46, 2581, 2584) als 9-[a-Oxy-āthyl]-fluoren oder 9-[\$-Oxy-athyl]-fluoren1) aufgefaßt wird, entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von mit Fluoren verunreinigtem 9-Äthyl-fluoren mit PbO auf 310°. — Pikrat C₁₅H₁₄O + C₆H₂O₇N₃. Dunkelbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 155—156°.

4. 0xy-Verbindungen $C_{16}H_{16}O$.

- 1. δ Oxy δ . δ diphenyl a butylen. Allyl diphenyl carbinol $C_{1e}H_{1e}O = (C_{e}H_{e})_{e}C(OH) \cdot CH_{e} \cdot CH \cdot CH_{e}$ (δ . 700). Kp₁₇: 183—184° (Tarassow, κ . 41, 1309; δ . 1910 I, 739). $D_{e}^{n,\delta}$: 1,0720. n_{e} : 1,5918. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Ather. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ $a.p.\delta$ -Trioxy-a.a-diphenyl-butan, bei stärkerer Oxydation mit KMnO₄ β -Oxy- β - β -diphenyl-propionsäure. Addiert Brom.
 - $2. \quad \textit{1-[4-Oxy-benzyl]-hydrinden} \ \ C_{16}H_{16}O = \begin{matrix} C_{6}H_{4}-CH\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH \\ CH_{2}-CH_{2} \end{matrix}$
- 1 [4 Methoxy bensyl] hydrinden, 1 Anisyl hydrinden $C_{17}H_{18}O = C_{6}H_{4} CH \cdot CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$ B. Durch Hydrierung von 3-[4-Methoxy-benzal]-inden oder CH.—CH. 1-[4-Methoxy-benzal]-hydrinden in ather. Lösung in Gegenwart von Platinschwarz (Courtor, A. ch. [9] 5, 85). — Nadeln. F: 46—47°. Kp₁₀: 198—200°.
- 3. 1-[a-Oxy-benzyl]-hydrinden $C_{16}H_{16}O = \stackrel{C_{6}H_{4}-CH\cdot CH(C_{6}H_{5})\cdot OH}{CH_{2}-CH_{3}}$. B. Durch Hydrierung von 3-[a-Oxy-benzyl]-inden in äther. Lösung in Gegenwart von Platinschwarz (Courtor, A. ch. [9] 5, 63). Nadeln (aus Ligroin). F: 65°. Kp₁₈: 193—195°.

^{1) 9.[}β.Oxy-āthyl]-fluoren ist nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] von v. Braun, Anton (B. 62, 148) als dickes Öl vom Kp13: 190-1956 beschrieben worden, von dem kein Pikrat erhalten werden konnte (v. BRAUN, Priv.-Mitt.).

- 4. 9-[a-Oxy-isopropyl]-fluoren, Dimethyl-fluorenyl-(9)-carbinol $C_{16}H_{16}O=C_{0}H_{4}$ CH·C(CH₃)₂·OH. B. Aus Fluorenyl-(9)-magnesiumbromid und Aceton in Xylol bei 70° (Courtor, A. ch. [9] 4, 161). Prismen (aus Benzol). F: 103°. Gibt beim Kochen mit alkoh. Salzsäure 9-[a-Chlor-isopropyl]-fluoren.
- 5. Oxy-Verbindungen $C_{17}H_{18}O$.
- 1. β Methyl- γ phenyl γ [4 oxy phenyl] a butylen $C_{17}H_{18}O = CH_2: C(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot C_0H_4 \cdot OH$.
- β-Methyl-γ-phenyl-γ-[4-methoxy-phenyl]-α-butylen $C_{18}H_{30}O = CH_3:C(CH_3)\cdot C(CH_3)(C_6H_4)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Ramart, C.r. 179, 635. B. Durch Kochen von tert.-Butyl-phenyl-[4-methoxy-phenyl]-carbinol mit einem Gemisch von Acetanhydrid und Acetylchlorid (Ramart-Lucas, A.ch. [8] 30, 396). Wenig bewegliche Flüssigkeit. Kp₁₅: 188—189°. Löslich in Alkohol. Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ in essignaturer Lösung 4-Methoxy-benzoesäure und 4-Methoxy-benzophenon.
- β-Methyl-γ-phenyl-γ-[4-äthoxy-phenyl]-α-butylen $C_{19}H_{22}O=CH_2:C(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot C_2H_4\cdot O\cdot C_3H_5$. Zur Konstitution vgl. Ramart, C. r. 179, 635. B. Durch Kochen von tert.-Butyl-phenyl-[4-äthoxy-phenyl]-carbinol mit einem Gemisch von Acetanhydrid und Acetylchlorid (Ramart-Lucas, A. ch. [8] 30, 397). Kp₁₈: 198—200°. Löslich in Ather, schwer löslich in Alkohol. Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ in essigsaurer Lösung 4-Äthoxy-benzoessaure und 4-Äthoxy-benzophenon.
- 2. δ -Oxy- δ -phenyl- δ -p-tolyl-a-butylen, Allyl-phenyl-p-tolyl-carbinol $C_{17}H_{18}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CH:CH_2.$ B. Durch Einw. von Magnesium auf Phenyl-p-tolyl-keton und Allylbromid in Äther (Kusumin, \mathcal{H} . 41, 1314; C. 1910 I, 739). Kp₃₀: 201—202° (unter teilweiser Zers.). Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ $a.y.\delta$ -Trioxy-a-phenyl-a-p-tolyl-butan, bei stärkerer Oxydation β -Oxy- β -phenyl- β -p-tolyl-propionsäure.
- 3. a-Oxy-a-cyclobutyl-diphenylmethan, Cyclobutyl-diphenyl-carbinol C₁₇H₁₈O = H₂C C(H₂) CH·C(C₆H₅)₁·OH. B. Aus Cyclobutancarbonsāureāthylester und Phenylmagnesiumjodid in Äther (Kishner, Ж. 42, 1228; C. 1911 I, 544). Krystalle (aus Petroläther). F: 54—54,5°. Kp₁₃: 198°. D₁°: 1,0906 (unterkühlt). n₂°: 1,5882 (unterkühlt). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit goldgelber Farbe. Gibt mit HBr in Eisessig eine Verbindung C₁₇H₁₇Br (Ergw. Bd. V, S. 316). Liefert beim Erhitzen mit krystallisierter Oxalsäure Diphenylcyclobutylidenmethan (?) (Ergw. Bd. V, S. 337).
- a-Methoxy-a-[1-brom-cyclobutyl]-diphenylmethan (?) $C_{18}H_{19}OBr=(C_8H_8)_2C(C_8H_8Br)\cdot O\cdot CH_8$ (?). B. Beim Erhitzen der Verbindung $C_{17}H_{16}Br_3$ (Ergw. Bd. V, S. 317) mit Methanol (Kishner, Ж. 42, 1233). Tafeln (aus Methanol). F: 81—81,5°.
- 6. γ -0xy- β -methyl- δ -phenyl- γ -benzyl- α -butylen, isopropenyl-dibenzyl-carbinol $C_{18}H_{20}O = CH_2:C(CH_2)\cdot C(CH_2\cdot C_8H_5)_2\cdot OH$. B. In sehr geringer Menge aus α -Oxy-isobuttersäureäthylester und Benzylmagnesiumchlorid in Äther (Parry, Soc. 99, 1173). Wurde nicht rein erhalten. Ol. Kp₁₂: 165—168°.
- 7. Cyclohexyl-diphenyl-carbinol $C_{19}H_{22}O=C_8H_{11}\cdot C(C_8H_5)_2\cdot OH$ (S. 701). Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor im Rohr auf 100° oder beim Erwärmen mit Amylalkohol und Natrium Cyclohexyl-diphenyl-methan (SCHMIDLIN, v. ESCHER, B. 45, 892). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die warme Lösung von Cyclohexyl-diphenyl-carbinol in Petroläther oder beim Einleiten von Jodwasserstoff in die äther. Lösung entsteht Diphenyl-cyclohexyliden-methan. Bei der Einw. von rauchender Salzsäure im Rohr bei 100° entsteht [1-Chlor-cyclohexyl-(1)]-diphenyl-methan; analog verläuft die Reaktion mit Bromwasserstoffsäure. Bei längerem Kochen mit Eisessig oder bei der Behandlung mit Zink und Eisessig entsteht Diphenyl-cyclohexyliden-methan.
- 8. 1.7.7 Trimethyl 2 α naphthyl bicyclo H_1C — $C(CH_2)$ — $C(C_{10}H_1)$ -OH [1.2.2] heptanol (2), 2 α Naphthyl borneol $C_{20}H_{24}O$; s. nebensteheade Formel. B. Ans Campher und α -Naphthyl magnesium bromid (BREDT, J. pr. [2] 98, 104). H_2C —CH— CH_2 Krystelle (aus Ligroin und Alkohol). F: 122—124. [α]: —41,96° (in Benzol; α) = 15). Liefert bei der Destillation einen bei 92—93° schmelzenden Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{22}$ (Ergw. Bd. V, S. 340).

10. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O$.

1. Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{10}O$.

1. 1-Oxy-anthracen, α-Anthrol, Anthrol-(1) C₁₄H₁₀O = C₆H₄CH C₆H₃·OH (S. 702). Gibt beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Borsäure auf 195—200° 1-Oxy-2-[o-carboxy-benzoyl]-anthracen (Schaarschmidt, B. 49, 383). Über Kuppelung von α-Anthrol mit Isatinderivaten zu Küpenfarbstoffen, die sich vom Anthracenindol-indigo ableiten, vgl. z. B. Bayer & Co., D. Ř. P. 237199, 241825, 241826, 241827, 274299; C. 1911 II, 499; 1912 I, 181; 1914 I, 2080; Frdl. 10, 524, 525, 526, 527; 12, 279; Kalle & Co., D. Ř. P. 271519; C. 1914 I, 1236; Frdl. 11, 311; Schultz, Tab. No. 893. α-Anthrol färbt auf Wolle fixierte Metallbeizen an (Möhlat, B. 52, 1733). — Verbindung von α-Anthrol mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₄H₁₀O + C₄H₂O₄N₃. Dunkelrotbraune Tafeln (aus Benzol). F: ca. 161° (Zers.) (Сарев, Sudbordough, Soc. 109, 1354). — Verbindung von α-Anthrol-kalium mit 1.3.5-Trinitro-benzol KC₁₄H₂O + 2C₆H₃O₆N₃. Schwarze Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt nicht bis 275° (C., S.).

Äthyläther $C_{10}H_{14}O = C_{14}H_0 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 702). Verbindung mit 1.3.5-Trinitrobenzol $C_{10}H_{14}O + C_0H_5O_0N_3$. Scharlachrote Nadeln (aus Alkohol). F: 149,5—150,5° (CADRE, SUDBOROUGE, Soc. 109, 1354).

2. 2-Oxy-anthracen, $\beta-Anthrol$, Anthrol-(2) $C_{14}H_{10}O = C_{6}H_{4}CH C_{6}H_{3} \cdot OH$ (S. 702). Zersetzt sich bei 254—258° (Ullmann, Ürményi, B. 45, 2264). — Gibt mit Formaldehyd sowohl in essigsaurer Lösung in Gegenwart von Salzsäure als auch in alkalischer Lösung Bis-[2-oxy-anthryl-(1)]-methan (U., Ü.). Liefert mit Acetaldehyd in essigsaurer Lösung in Gegenwart von Salzsäure 9-Methyl-1.2; 7.8-dinaphtho-(2.3; 2'.3')-xanthen (U., Ü.). β -Anthrol färbt auf Wolle fixierte Metallbeizen an (Möhlau, B. 52, 1733). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{14}H_{10}O+C_{6}H_{2}O_{6}N_{3}$. Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 166° (Cadre, Sudborough, Soc. 109, 1354).

Äthyläther $C_{10}H_{14}O=C_{14}H_{9}\cdot O\cdot C_{2}H_{5}$ (S. 703). Verbindung mit 1.3.5-Trinitrobenzol $C_{10}H_{14}O+C_{0}H_{3}O_{0}N_{3}$. Ziegelrote Prismen (aus Benzol). F: 147° (CADRE, SUDBOROUGH, Soc. 109, 1354).

Dimethyl-anthryl-(2)-sulfoniumhydroxyd $C_{16}H_{16}OS = C_{14}H_{9} \cdot S(CH_{2})_{2} \cdot OH$. B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht durch Erhitzen von Blei-anthryl-(2)-mercaptid mit Dimethylsulfat (Kehrmann, Sava, B. 45, 2898). Die wäßr. Lösung der Base ist gelb, die des methylschwefelsauren Salzes hellorange; beide Lösungen fluorescieren blau. — $2C_{16}H_{16}S \cdot Cl + PtCl_{4}$. Rötlichgelber, krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

- 3. 9-Oxy-anthracen, Anthranol $C_{14}H_{10}O = C_0H_4 {C(OH) \choose CH}C_0H_4$ ist desmotrop mit 9-Oxo-9.10-dihydro-anthracen, Anthron $C_0H_4 < \frac{CO}{CH_2} > C_0H_4$, Syst. No. 654.
- 9-Acetoxy-anthracen, Anthranylacetat $C_{16}H_{18}O_3 = C_{14}H_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 703).

 B. Durch Einw. von 1 Mol PbO₃ auf Anthracen in Eisessig bei 50° (K. H. Meyer, A. 379, 75). In geringer Menge bei Belichtung einer Lösung von 9.10-Dihydro-anthracen in Acetanhydrid mit Sonnenlicht (H. Meyer, Eckert, M. 39, 251). F: 134° (M.). Fluoresciert blau (M.).
- 10-Nitro-9-acetoxy-anthracen $C_{16}H_{11}O_4N=C_6H_4\binom{C(O\cdot CO\cdot CH_2)}{C(NO_2)}C_6H_4$. B. Aus 10-Nitro-anthron-(9) und Acetylchlorid in Pyridin (K. H. MEYER, SANDER, A. 396, 151). Citronengelbe Blättchen oder Nadeln (aus Chloroform-Petroläther). Sintert bei 174°, wird wieder fest und schmilzt bei 182°.
- 4. 2-Oxy-phenanthren, Phenanthrol-(2) C₁₄H₁₀O, s. nebenstehende Formel (S. 704). F: 169° (SANDQVIST, A. 879, 90). Pikrat. Rote Nadeln. F: 156°.
- 5. 3-Oxy-phenanthren, Phenanthrol-(3) C₁₄H₁₀O, s. nebenstehende Formel (S. 705). Gibt in Benzol mit Blausäure und Chlorwasserstoff in Gegenwart von AlCl₈ 3-Oxy-4-formyl-phenanthren (SMITH, Soc. 109, 569).

[Phenanthry1-(3)-oxy]-fumarsäure $C_{18}H_{12}O_5 = C_{14}H_9 \cdot O \cdot C(CO_2H) \cdot CH \cdot CO_2H$. B. Durch kurzes Kochen äquimolekularer Mengen von trocknem Phenanthrol-(3)-natrium

und Chlorfumarsaureathylester in Toluol und Verseifen des Reaktionsproduktes mit alkoh. Kalilauge (Warson, Soc. 109, 305). — Farblose Masse (aus heißem Eisessig). F: 223°. — Gibt beim Kochen mit P₂O₅ in Xylol und Destillieren des Reaktionsproduktes unter vermindertem Druck 5.6 (oder 6.7)-Naphtho-(1.2 oder 2.1)-chromon (?).

3-Mercapto-phenanthren C₁₄H₁₀S = C₁₄H₂·SH. B. Durch Kochen von Phenanthrensulfonsäure-(3)-chlorid mit Zinkstaub in schwefelsaurer Lösung (Field, Soc. 107, 1214). — Tafeln (aus Alkohol). F: 112—113°. Kp₂: 205—210°. Leicht löslich in Natronlauge. — Wird in alkalischer Lösung durch Luft und in alkoh. Lösung durch Jod in Di-phenanthryl-(3)-disulfid übergeführt. Beim Destillieren des Bleisalzes unter vermindertem Druck entsteht Di-phenanthryl-(3)-sulfid. — Bleisalz. Gelber Niederschlag.

Methyl-phenanthryl-(3)-sulfid $C_{15}H_{19}S=C_{14}H_{0}\cdot S\cdot CH_{3}$. B. Beim Erhitzen von 3-Mercapto-phenanthren mit Methyljodid in Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol unter Ausschluß von Luft (FIELD, Soc. 107, 1215). — Nadeln. F: 100°. Kp₁₂: 240°. — Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig 3-Methylsulfon-phenanthrenchinon.

- Di-phenanthryl-(3)-sulfid C₂₈H₁₈S = C₁₄H₉·S·C₁₄H₉. B. Durch Destillation des Bleisalzes des 3-Mercapto-phenanthrens unter 2 mm Druck (Field, Soc. 107, 1216). Blaßgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 225°. Kp₂: 360°. Unlöslich in Äther, sehr wenig löslich in Eisessig.
- 3-Acetylmercapto-phenanthren $C_{16}H_{19}OS = C_{14}H_2 \cdot S \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus 3-Mercapto-phenanthren und Acetylchlorid auf dem Wasserbad (Field, Soc. 107, 1216). Nadeln (aus Petroläther). F: 93°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol.

Di-phenanthryl-(3)-disulfid $C_{26}H_{18}S_8=C_{14}H_9\cdot S\cdot S\cdot C_{14}H_9$. B. Aus 3-Mercaptophenanthren durch Einw. von Luft auf die Lösung in Natronlauge oder besser durch Einw. von Jod auf die alkoh. Lösung (FIELD, Soc. 107, 1215). — Nadeln (aus Benzol). F: 165°.

6. 4-Oxy-phenanthren, Phenanthrol-(4) C₁₄H₁₀O, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Erlitzen von a-[Naphthyl-(2)]-a-propylen-y-carbonsäure auf 100° (Behrend, Ludewig, A. 379, 359, 361). Wurde nicht ganz rein erhalten. — Krystalle (aus Petroläther). OH F: 106—109°.

Acetat $C_{16}H_{12}O_{3} = C_{14}H_{9} \cdot O \cdot CO \cdot CH_{3}$ (S. 706). F: 58—59° (Behrend, Ludewig, A. 379, 361).

7. 9 - Oxy - phenanthren, Phen anthrol-(9) C₁₄H₁₀O, s. Formel I, bezw.
9-Oxo-9.10-dihydro-phenanthren,
Phenanthron C₁₄H₁₀O, s. Formel II
(S. 706). Verhalten der Lösung in konz. Schwefelsäure gegen Oxydationsmittel: J. Schmidt,
Lumpp, B. 43, 797. Gibt mit 1 Mol Brom in siedendem CS₂ 3 (oder 6).10-Dibrom-9-oxyphenanthren (Sch., Spoun, B. 43, 1804). Gibt mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak
auf dem Wasserbad Di-phenanthryl-(9)-amin (Sch., L., B. 43, 792).

9-Acetoxy-phenanthren, Phenanthryl-(9)-acetat C₁₆H₁₂O₂ = C₁₄H₂·O·CO·CH₃ (S. 707). B. Zur Bildung vgl. J. Schmidt, Spour, B. 43, 1804. — Sehr leicht löslich in CS₂. — Gibt mit 1 Mol Brom in CS₂ 3 (oder 6).10-Dibrom-9-oxy-phenanthren. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,35) unter starker Kühlung 3 (oder 6).10-Dinitro-9-acetoxy-phenanthren.

10-Chlor-9-oxy-phenanthren, 10-Chlor-phenanthrol-(9) $C_{14}H_{0}OCl = \begin{array}{c} C_{0}H_{4}\cdot CCl \\ C_{0}H_{4}\cdot C\cdot OH \end{array}$ bezw. 10-Chlor-9-oxo-9.10-dihydro-phenanthren $\begin{array}{c} C_{0}H_{4}\cdot CHCl \\ C_{0}H_{4}\cdot C\cdot OH \end{array}$ Liefert mit Brom in CS₂ (am besten im Sonnenlicht) 10-Chlor-3 (oder 6)-brom-9-oxy-phenanthren (J. Schmidt, Lumpp, B. 43, 428).

rom in CS₂ (am besten im Sonnenlicht) 10-Chior-s (Schmidt, Lumpp, B. 43, 428).

8 (oder 6)-Brom-9-oxy-phenanthren $C_{14}H_9OBr = \begin{array}{c} C_6H_3Br \cdot CH \\ C_6H_4 - C \cdot OH \\ C_6H_3Br \cdot C \cdot OH \end{array}$ 2w. 8 (oder 6)-Brom-9-oxo-9.10-dihydro-phenanthren $C_6H_4 - CO$

bezw. 8 (oder 6)-Brom-9-oxo-9.10-dihydro-phenanthren C_6H_3 Br·CH₂ oder C_4H_4 —CO

B. Durch Reduktion von 10-Chlor-3 (oder 6)-brom-9-oxy-phenanthren mit Zinkstaub in siedender essigsaurer Lösung (J. Schmidt, Lump, B. 43, 429). — F: 190° nach vorangehendem Erweichen. Sehr leicht löslich in den tiblichen Lösungsmitteln. — Liefert beim Schmelzen mit KOH bei 340° geringe Mengen 3.9 (oder 10)-Dioxy-phenanthren. Gibt beim Erwärmen mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak Bis-[3 (oder 6)-brom-phenanthryl-(9)]-amin (Sch., L., B. 43, 793).

8 (oder 6) - Brom - 9 - acetoxy - phenanthren $C_{16}H_{11}O_2Br = \begin{array}{c} C_6H_3Br\cdot CH \\ C_4H_4-- C\cdot O\cdot CO\cdot CH_3 \end{array}$ C_6H_3 Br· $C\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 3 (oder 6) - Brom - 9 - oxy - phenanthren

mit Acetanhydrid und Eisessig (J. SCHMIDT, LUMPP, B. 43, 430). — Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 135°.

10-Chlor-3 (oder 6)-brom-9-oxy-phenanthren $C_{14}H_8OClBr = {C_8H_3Br \cdot CCl \atop C_2H_2 - C_2OH}$ oder bezw. 10-Chlor-3 (oder 6)-brom-9-oxo-9.10-dihydro-phenanthren C₆H₃Br·C·OH $C_6H_3Br \cdot CHCl$ oder C_6H_4 —CHCl oder $C_6H_3Br \cdot CO$. B. Aus 10-Chlor-9-oxy-phenanthren und Brom in CS₂ im $C_6H_3Br \cdot CO$ Sonnenlicht (J. SCHMIDT, LUMPP, B. 43, 428). — Prismen (aus Alkohol). F: 142°. Ziemlich leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Löst sich in Alkalihydroxyden mit schwach grüner Farbe. — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in siedendem Eisessig 3-Bromphenanthrenchinon. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender Essigsäure 3(oder 6)-Brom-9-oxy-phenanthren.

10 - Chlor - 8 (oder 6) - brom - 9 - acetoxy - phenanthren $C_{16}H_{10}O_2ClBr = C_6H_3Br\cdot CCl$ oder C_6H_4 —Ccl C_6H_4 —Ccl C_6H_4 —Ccl C_6H_4 —Ccl C_6H_4 —Ccl $C_6H_5Br\cdot C\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ C_6H_6 C_6H (aus Alkohol). F: 158-159°.

3 (oder 6).10 - Dibrom - 9 - oxy - phenanthren $C_{14}H_8OBr_2 = \frac{C_6H_8Br \cdot CBr}{C_6H_6OBr}$ oder C₆H₄ — CBr bezw. 8 (oder 6).10 - Dibrom - 9 - oxo - 9.10 - dihydro - phenanthren $C_6H_3Br \cdot C \cdot OH$ oder C₆H₄——CHBr . B. Durch Einw. von 1 Mol Brom auf 9-Oxy-phen-C₆H₃Br·CHBr anthren oder 9-Acetoxy-phenanthren in CS₂ (J. SCHMIDT, SPOUN, B. 43, 1804). — Krystalle (aus CS₂). F: 135°. — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig 3-Brom-phenanthrenchinon.

3 (oder 6).10 - Dibrom - 9 - acetoxy - phenanthren $C_{16}H_{10}O_2Br_2 = C_6H_3Br\cdot CBr$ C_6H_4 —CBr C_6H_4 —CBr $C_8H_5Br\cdot C\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ $C_8H_6Br\cdot C\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ $C_8H_6Br\cdot C\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ $C_8H_6Br\cdot C\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ And Siedendem Acetanhydrid (J. SCHMIDT, SPOUN, B. 43, 1805). — Nadeln (aus Alkohol). F: 177º.

3 (oder 6).10 - Dinitro - 9 - acetoxy - phenanthren $C_{16}H_{10}O_6N_2 = O_2N \cdot C_6H_3 - C \cdot NO_2$ $C_6H_4 - C \cdot NO_2$ $O_4N \cdot C_6H_3 - C \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ Săure (D: 1,35) unter starker Kühlung auf die durch Kochen von 9-Oxy-phenanthren mit Acetanhydrid erhaltene Lösung von 9-Acetoxy-phenanthren (J. SCHMIDT, SPOUN, B. 43, 1806). — Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 137—138°. — Wird durch CrO₃ in Eisessig zu 3-Nitro-phenanthrenchinon oxydiert.

8. 9-Oxymethylen-fluoren $C_{14}H_{10}O = \frac{C_6H_4}{C_4H_4}C$: CH·OH ist desmotrop mit 9-For- $\label{eq:myl-fluoren} \begin{array}{ll} \text{C}_{6}H_{4} \\ \text{C}_{2}H_{-} \end{array} \hspace{-0.5cm} \text{CH} \cdot \text{CHO (Syst. No. 654)}.$

9-Acetoxymethylen-fluoren $C_{16}H_{18}O_8=C_{18}H_6:CH\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 707). B. Durch kurzes Kochen von 9-Formyl-fluoren mit überschüssigem Acetanhydrid (WISLICENUS, Russ, B. 48, 2722). — Gibt mit Brom in Chloroform 9-Brom-9-[acetoxy-brommethyl]-fluoren (Syst. No. 654).

2. Oxy-Verbindungen C₁₅H₁₂O.

1. γ -Oxy-a. γ -diphenyl-a-propin, Phenyl-phenylacetylenyl-carbinol $C_{15}H_{19}O=C_6H_5\cdot C: C\cdot CH(C_6H_5)\cdot OH$ (S. 708). Wird durch CrO_3 in essignaurer Lösung zu Phenyl-benzoyl-acetylen oxydiert (ANDRÉ, C. r. 151, 77; A. ch. [8] 29, 565).

2. 3-Oxy-3-phenyl-inden $C_{15}H_{15}O = \frac{CH:CH}{C_aH_a\cdot C(C_aH_b)\cdot OH}$.

1.2 - Dibrom - 8 - acetoxy - 8 - phenyl - inden $C_{17}H_{12}O_2Br_2 = C_0H_4 \cdot C(C_0H_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$

- B. Man setzt Dibrom-indon mit Phenylmagnesiumbromid in Ather um und acetyliert das erhaltene Produkt (SIMONIS, KIRSCHTEN, B. 45, 578). — Nadeln. F: 138—140°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig. Die Krystalle werden durch konz. Schwefelsäure rot gefärbt, die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grasgrün.
- 3. 10-Oxy-9-methyl-anthracen, 10-Methyl-anthranol-(9), ms-Methylanthranol $C_{18}H_{18}O = C_{4}H_{4}C(CH_{3})C_{4}H_{4}$.

 $\textbf{Methyläther} \quad C_{16}H_{14}O = C_6H_4 \begin{cases} C(CH_2) \\ C(O\cdot CH_3) \end{cases} C_6H_4. \quad \textit{B.} \quad \text{Aus Anthranol und } CH_3I \ (K. \ H. \ C(O\cdot CH_3)) \end{cases}$ MEYER, IRSCHICK, SCHLÖSSER, B. 47, 1751). — F: 147°.

4. 4-Oxy-2-methyl-phenanthren, 2-Methyl-phenanthrol-(4) $C_{15}H_{10}O =$ HO·C_aH_a(CH̄_a)·CH B. Aus den beiden stereoisomeren β -Methyl- γ -[naphthyl-(2)]-paracon-

sauren bei der Destillation im Vakuum, neben anderen Produkten (BEHREND, KLINCKHARD, A. 379, 374). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 120,5—121,5°. Sehr lichtempfindlich, besonders in feuchtem Zustand. Sehr schwer flüchtig mit Wasserdampf. — Liefert bei der Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom 2-Methyl-phenanthren. Die alkoh. Lösung gibt mit FeCl₃ eine orangerote, mit Chlorkalk eine citronengelbe Fällung.

Acetat $C_{17}H_{14}O_8 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_8H_8(CH_3) \cdot CH$ B. Durch Kochen von 2-Methyl-C₆H₄-----CH phenanthrol-(4) mit Acetanhydrid (Behbend, Klinckhard, A. 379, 374). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 110.5—111.5°.

3. Oxy-Verbindungen $C_{16}H_{14}O$.

Kalilauge 1-Methyl-3-anisal-inden und eine Verbindung C₁₉H₁₈O (?) [gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 100,5—101,5°] (WÜEST, A. 415, 311). Liefert beim Erhitzen mit Natriumathylat in Alkohol 1-Anisal-hydrinden (Thiele, Merck, A. 415, 262, 273).

8 - Brom - 1 - [α - brom - 4 - methoxy - bensyl] - inden $C_{17}H_{14}OBr_{2}$

- C₆H₄·C·CHBr·C₆H₄·O·CH₃. B. Durch Einw. von 1 Mol Brom auf 3-[4-Methoxy-benzal]-inden in Chloroform bei 0° (Courtor, A. ch. [9] 5, 96). Gelbliche Prismen (aus Ather + Ligroin). F: 128—130° (Zers.).
- 2. 3-[a-Oxy-benzyl]-inden $C_{16}H_{14}O = {}^{CH}CH_{14}CH \cdot CH(C_{6}H_{5}) \cdot OH_{14}$. B. Durch Einw. von Benzaldehyd auf Indenyl-(3)-magnesiumbromid in Åther bei 0° (Courtor, A. ch. [9] 4, 102). Wurde nicht rein erhalten. Gelbe Flüssigkeit. Kp₁₀: 199—200° (unter teilweiser Spaltung in Benzaldehyd und Inden). Liefert bei der Hydrierung in åther. Lösung in Gegenwart von Platinschwarz 1-[a-Oxy-benzyl]-hydrinden (C., A. ch. [9] 5, 63). Liefert beim Kochen mit konstant siedender Salzsäure und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Pyridin auf dem Wasserbad 3-Benzyl-inden (C. A. ch. [9] 4, 206). mit Pyridin auf dem Wasserbad 3-Benzal-inden (C., A. ch. [9] 4, 205).
- 3. 1-[4-Oxy-benzal]-hydrinden $C_{16}H_{14}O = \begin{array}{c} C_{6}H_{4}-C:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH \\ CH_{9}-CH_{9} \end{array}$ 1 - [4 - Methoxy - benzal] - hydrinden, 1 - Anisal - hydrinden $C_{17}H_{16}O = C_{6}H_{4} - C : CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$
- Durch Behandeln von 1-[a-Oxy-4-methoxy-benzyl]-CH.—CH. hydrinden in siedendem Alkohol mit konz. Salzeäure (Courtot, A. ch. [9] 5, 64). Aus 1-Anisyl-

inden durch Erhitzen mit Natriumäthylat (THIELE, MERCK, A. 415, 262, 273). — Blättchen (aus Methanol). F: 99—100° (C.), 98,5° (TH., M.). — Wird in Chloroform-Lösung durch Ozon zu 4-Methoxy-benzoesäure und Hydrindon-(1) oxydiert (C., A. ch. [9] 5, 71). Liefert bei der Hydrierung in äther. Lösung in Gegenwart von Platinschwarz 1-Anisyl-hydrinden (C., A. ch. [9] 5, 85). Addiert in Chloroform bei 0° quantitativ 1 Mol Brom (C., A. ch. [9] 5, 100; TH., M.). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rotbraune Färbung (TH., M.).

4. 9-[a-Oxy-athyl]-phenanthren, Methyl-phenanthryl-(9)-carbinol $C_{10}H_{14}O = \begin{bmatrix} C_0H_4 \cdot CH \\ C_0H_4 \cdot C \cdot CH(OH) \cdot CH_3 \end{bmatrix}$ (8. 709). B. Aus 9-Acetyl-phenanthren durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (Willerodt, Albert, J. pr. [2] 84, 388). — Nadeln (aus Benzol). F: 136°.

4. Oxy-Verbindungen $C_{17}H_{16}O$.

a-Chlor-s-methoxy-a.s-diphenyl-a.y-pentadien $C_{18}H_{17}OCl = C_0H_5 \cdot CCl \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH(C_0H_5) \cdot O \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 251. — B. Aus a.s-Dichlor-a.s-diphenyl-a.y-pentadien durch Einw. von Methanol oder von Natriummethylat in ätherischmethylalkoholischer Lösung (St., A. 393, 294). — Wurde nicht rein erhalten. Öl. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton a-Methoxy-phenylessigsäure und andere Produkte. Bei der Einw. von trocknem Chlorwasserstoff in Petroläther entsteht a.s-Dichlor-a.s-diphenyl-a.y-pentadien. Beim Kochen mit methylalkoholischer Salzsäure entsteht Cinnamalacetophenon. Liefert beim Kochen mit Natriummethylat das Dimethylacetal des Cinnamalacetophenons (St., A. 393, 308).

y-Chlor-ε-oxy-a.ε-diphenyl-a.γ-pentadien C₁₇H₁₅OCl = C₆H₅·CH:CH·CCl:CH·CH(C₆H₅)·OH. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 251.—B. Man schüttelt γ.ε-Dichlor-a.ε-diphenyl-a.γ-pentadien mit feinverteiltem feuchtem Ag₂O (St., Caspari, B. 40, 2698). Aus γ-Chlor-ε-brom-a.ε-diphenyl-a.γ-pentadien mit Wasser oder Ag₂O (St., A. 370, 355).—Nadeln (aus Benzol oder aus CS₂ durch Petroläther). F: 56° (St., C.). Leicht löslich außer in Petroläther (St., C.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe, die Lösung fluoresciert rotviolett (St., C.). Die farblose Lösung in flüssigem SO₂ färbt sich zunächst grünlichgelb, dann violettrot (St., Dützmann, J. pr. [2] 103, 55); die Lösung fluoresciert rotviolett (St., C.). Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem SO₂: St., D.—Zersetzt sich beim Aufbewahren (St., C.). Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in die bei 147° bezw. 167° bis 169° sich zersetzenden Äther [C₆H₅·CH:CH·CCl:CH·CH(C₆H₅)]₂O (s. u.) über (St., C.). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in wäßrig-alkoholischer Lösung in Gegenwart von kolloidem Palladium und Natriummethylat unter 1¹/₂ Atm. Überdruck α-Oxy-α.ε-diphenyl-α.ε-diphenyl-α.γ-pentadien (St., C.). Mit Bromwasserstoff in Gegenwart von CaBr₂ oder mit Acetylbromid in Benzol entsteht γ-Chlor-ε-brom-α.ε-diphenyl-α.γ-pentadien (St., A. 370, 347, 350). Beim Erwärmen mit schwacher alkoholischer Salzsäure oder mit Eisessig entsteht Dibenzalaceton (St., C.); vgl. a. St., A. 393, 255). Gibt mit Methanol γ-Chlor-ε-methoxy-α.ε-diphenyl-α.γ-pentadien (St., C.)

γ-Chlor-ε-methoxy-α-ε-diphenyl-α-γ-pentadien C₁₈H₁₇OCl = C_εH₅·CH:CH·CCl:CH·CH(C₆H₅)·O·CH₃. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 251. — B. Aus γ.ε-Dichlor-α-ε-diphenyl-α-γ-pentadien und Natriummethylat in Benzol + Methanol (St., Ecker, B. 39, 2995; St., A. 393, 288 Anm.). Aus γ-Chlor-ε-brom-α-ε-diphenyl-α-γ-pentadien durch kurze Einw. von Methanol (St., A. 370, 354). Aus γ-Chlor-ε-οxy-α-ε-diphenyl-α-γ-pentadien und Methanol (St., Caspari, B. 40, 2703). — Blättchen oder Nadeln (aus Methanol). F: 54—55° (St., C.). Leicht löslich außer in Petroläther und kaltem Alkohol (St., C.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe (St., C.). Die Lösung in flüssigem SO₂ ist farblos (St., E.). — Zersetzt sich beim Aufbewahren (St., C.). Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton α-Methoxy-phenylessigsäure, Benzoesäure, Benzoesäuremethylester und Benzaldehyd (St., A. 393, 288). Beim Erwärmen mit methylalkoholischer Salzsäure oder mit Eisessig entsteht Dibenzalaceton (St., C.). Gibt beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Benzol-Lösung γ-ε-Dichlor-α-ε-diphenyl-α-γ-pentadien und Dibenzalaceton (St., C.). Liefert beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung das Dimethylacetal des Cinnamalacetophenons (St., A. 393, 306).

 70—75° (St., Caspari, B. 40, 2691, 2701). Entsteht neben dem Isomeren beim Schütteln der äther. Lösung von γ.ε-Dichlor-α.ε-diphenyl-α.γ-pentadien mit Wasser infolge spontaner Zersetzung des zunächst entstehenden γ-Chlor-ε-οxγ-α.ε-diphenyl-α.γ-pentadiens (St., Ecker, B. 39, 2996; vgl. St., C., B. 40, 2691, 2706). — Prismen (aus Benzol-Petroläther). Zersetzt sich bei 147° stürmisch (St., E.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die Lösung fluoresciert braunrot (St., E.). — Beim Erwärmen mit Eisessig auf dem Wasserbad entstehen gelbliche Krystalle vom Schmelzpunkt 159—161° (St., E., B. 39, 2997).

Bei 167—169° sich zersetzender Bis-[γ -chlor-a. ε -diphenyl- β . δ -pentadienyl]-äther $C_{24}H_{26}OCl_2=[C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH(C_6H_5)]_2O$. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 251. — B. s. bei dem Isomeren vom Zersetzungspunkt 147°. — Nädelchen (aus Benzol-Petroläther). — Zersetzt sich bei 167—169°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die Lösung fluoresciert braunrot (St., Ecker, B. 39, 2997).

 γ -Chlor- ε -acetoxy-a. ε -diphenyl-a. γ -pentadien $C_{19}H_{17}O_2Cl = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CCl \cdot CH \cdot CH(C_6H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von γ . ε -Dichlor-a. ε -diphenyl-a. γ -pentadien mit Eisessig (Straus, Ecker, B. 39, 2994; St., Ackermann, B. 42, 1807, 1816). — Farbloses Öl.

ε-Oxy-α.ε-bis-[4-chlor-phenyl]-α.γ-pentadien $C_{17}H_{14}OCl_2 = C_6H_4Cl \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH(C_6H_4Cl) \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 261. — B. Aus γ-Chlor-α.ε-bis-[4-chlor-phenyl]-α.γ-pentadien durch Kochen mit Natronlauge in wäßr. Aceton (St., A. 393. 323). Aus ε-Chlor-α.ε-bis-[4-chlor-phenyl]-α.γ-pentadien durch Einw. von Wasser oder beim Schütteln der äther. Lösung mit feinverteiltem feuchtem Ag₂O oder mit 1°/0 iger Natronlauge (St., A. 393, 328). — Prismen (aus Äther + Petroläther). F: 111—112° (Zers.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotstichig blauer Farbe und carminroter Fluorescenz; die gelbgrüne Lösung in flüssigem SO₂ fluoresciert braunrot. — Liefert mit Chlorwasserstoff in Benzol ε-Chlor-α.ε-bis-[4-chlor-phenyl]-α.γ-pentadien.

Bei 168–169° schmelsender Bis-[γ -chlor-a.s-bis-(4-chlor-phenyl)- $\beta.\delta$ -pentadienyl]-äther $C_{s4}H_{s4}OCl_{s} = [C_{s}H_{s}Ci\cdot CH:CH:CH:CH:CH:CH:CH:CH:CH:Ch]_{s}O$. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 251. — B. Beim Erhitzen von γ -Chlor-s-oxy-a.s-bis-[4-chlor-phenyl]- $a.\gamma$ -pentadien über den Schmelzpunkt oder durch Einw. von Wasser auf die äther. Lösung von $\gamma.s$ -Dichlor-a.s-bis-[4-chlor-phenyl]- $a.\gamma$ -pentadien, neben dem bei 161° schmelzenden Isomeren (Straus, Caspari, B. 40, 2707). — Nadeln. F: 168—169° (Zers.).

Bei 161° schmelsender Bis - [y - chlor - a.s - bis - (4-chlor-phenyl) - β . δ -pentadienyl]-äther $C_{4}H_{24}OCl_{5} = [C_{6}H_{4}Cl \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH(C_{6}H_{4}Cl)]_{2}O$. Zur Konstitution vgl. STRAUS, A. 393, 251. — B. s. im vorangehenden Artikel. — Prismen. F: 161° (Zers.) (St., Caspari, B. 40, 2708).

2. γ - Oxy - a.s - diphenyl - a.s - pentadien $C_{17}H_{16}O = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH(OH) \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$.

 γ -Methoxy-a.e-bis-[4-chlor-phenyl]-a. δ -pentadien (?) $C_{18}H_{16}OCl_2=C_8H_4Cl\cdot CH:CH\cdot CH_3\cdot CH:CH\cdot CH_6Cl_4$. Durch Einw. von Natriummethylat auf γ -Chlora.e-bis-[4-chlor-phenyl]-a. γ -pentadien in Benzol unterhalb 50° (STRAUS, A. 393, 321). — Blätter (aus Petroläther). F: 108—108,5°. — Oxydation mit KMnO₄ in Aceton: St. Gibt mit PCl₅ in Benzol e-Chlor-a.e-bis-[4-chlor-phenyl]-a. γ -pentadien.

3. 3-[a-Oxy-a-phenyl-athyl]-inden $C_{17}H_{16}O = \begin{array}{c} CH: CH \\ C_6H_4\cdot CH\cdot C(CH_3)(C_6H_5)\cdot OH \end{array}$ B. Aus Indenyl-(3)-magnesiumbromid und Acetophenon in Archiver (Courtot, A. ch. [9] 4, 129). — Wurde nicht rein erhalten. Goldgelbe Flüssigkeit. $Kp_8: 187-189^{\circ}$ (unter teilweiser Zers. in Acetophenon und Inden). — Liefert mit trocknem Chlorwasserstoff in Ather bei 0° 3-[a-Chlor-a-phenyl-athyl]-inden. Liefert beim Kochen mit konstant siedender Salzsäure 1-[a-Phenyl-vinyl]-inden (C., A. ch. [9] 4, 213).

5. Oxy-Verbindungen $C_{18}H_{18}O$.

- 1. γ -Oxy- γ -methyl-a.s-diphenyl-a.s-pentadien, Methyl-distyryl-carbinol $C_{18}H_{18}O = C_6H_5 \cdot CH \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Entsteht als Hauptprodukt bei der Hydrierung von Methyl-bis-phenylacetylenyl-carbinol in Gegenwart von kolloidem Palladium mit der theoretischen Menge Wasserstoff (Salkind, \mathcal{H} . 50, 29; C. 1923 III, 1391).—Kp₁₃: 210—212° (geringe Zers.). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton CO₃, Benzoesäure und Essigsäure.
- 6. 1-Isopropyl-3-[4-oxy-benzyl]-inden oder 3-Isopropyl-1-[4-oxy-benzyl]-inden $C_{19}H_{20}O=\frac{(CH_3)_2CH\cdot C = CH}{C_6H_4\cdot CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot OH}$ oder $(CH_3)_2CH\cdot CH$

 $C_6H_4 \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$

 $C_6H_4 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ Oder $C_6H_4 \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ Aus 1-Isopropyl-3-anisal-inden durch Reduktion mit Aluminiumamalgam in feuchtem Ather (THELE, MERCK, A. 415, 270). Aus 1-Anisyl-3-isopropyliden-inden durch Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol (TH., M.). — Hellgelbes Öl. Kp₆: 200°.

7. 1-Methyl-4-isopropenyl-2-phenyl-6-benzyl-cyclohexanol-(2), 2-Phenyl-6-benzyl-p-menthen-(8(9))-ol-(2) $\rm C_{23}H_{28}O=$

 $\begin{array}{llll} & \text{CH}_3 \cdot \text{HC} & \text{CH}(\text{CH}_2 \cdot \text{C}_6 \text{H}_5) \cdot \text{CH}_2 & \text{CH} \cdot \text{C}(\text{CH}_3) : \text{CH}_2. & B. & \text{Aus 2-Benzyl-p-menthen-(8(9))-on-(6) und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Rupe, Tomi, B. 47, 3078). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 77°. & \text{Kp}_{13}: 230—240°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer in Alkohol und Ligroin.} \end{array}$

346 MONOOXY-VERBINDUNGEN CnH2n-18O UND CnH2n-20O [Syst. No. 541-542

8. Oxy-Verbindungen C₂₄H₂₀O.

- 1. 1-Methyl-4-isopropenyl-2.6-dibenzyl-cyclohexanol-(2), 2.6-Dibenzyl-p-menthen-(8(0))-ol-(2) $C_{24}H_{30}O=CH_3\cdot HC < C_4H_2\cdot C_6H_5)-CH_2\cdot CH\cdot C(CH_3\cdot C_6H_5)$ CH· $C(CH_3\cdot
- 2. 1.7.7-Trimethyl-3.3-dibenzyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(2), 3.3-Dibenzyl-borneol $C_{24}H_{30}O$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.3-Dibenzyl-campher durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (HALLER, LOUVRIER, C. r. 158, 758; A. ch. [9] 9, 221). Rhombische Prismen (aus Alkohol). F: 84°. [a]_b^*: -14°19' (in Alkohol; c = 2), -15°43' (in Alkohol; c = 2,5). Das Phenylurethan schmilzt bei 82°.

11. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-20} O$.

1. Oxy-Verbindungen $C_{16}H_{12}O$.

- 1. 4 Oxy 2 phenyl naphthalin, 3 Phenyl naphthal (1) $C_{16}H_{12}O = C_6H_5 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus β -Benzyl-zimtsäure bei Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure (Ruhemann, Soc. 97, 461). Bräunliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 100—101°. Schwer löslich in siedendem Wasser, leicht löslich in Äther, Alkohol und Chloroform.
- 2. 3-[4-Oxy-benzal]-inden, $\omega-[4-Oxy-phenyl]-benzofulven$ $C_{16}H_{12}O=C_6H_4\cdot C:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Aus Indenyl-(3)-magnesiumbromid beim Erwärmen mit 4-Oxy-benzaldehyd in Äther auf dem Wasserbade (COURTOT, A. ch. [9] 4, 207). Grünlichgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol oder aus Essigsäure). F: 138—139°. Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: C., A. ch. [9] 5, 202. Natriumsalz. Grüngelbe Blättchen.
- 3-[4-Methoxy-benzal]-inden, 3-Anisal-inden, ω -[4-Methoxy-phenyl]-benzo-fulven $C_{17}H_{14}O = \begin{array}{c} C_6H_4\cdot C: CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3 \\ CH = CH \end{array}$ (S. 710). B. Aus 3-[a-Oxy-4-methoxy-benzyl]-inden beim Kochen mit konz. Salzsäure in Alkohol oder Methanol sowie beim Behandeln mit Kalilauge (Courtor, A. ch. [9] 4, 206). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 118—120°. Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: C., A. ch. [9] 5, 203. Liefert bei Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Platinmohr 1-Anisyl-hydrinden (C., A. ch. [9] 5, 85). Beim Behandeln mit Brom in Chloroform bei 0° entsteht 3-Brom-1-[a-brom-4-methoxy-benzyl]-inden (C., A. ch. [9] 5, 96).

2. Oxy-Verbindungen $C_{17}H_{14}O$.

- 1. 1-fa-Oxy-benzylj-naphthalin, Phenyl-a-naphthyl-carbinol $C_{17}H_{14}O=C_{4}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot C_{10}H_{7}$ (S. 710). B. Aus Phenyl-a-naphthyl-keton durch Reduktion mit Aluminiumamalgam in $80^{0}/_{0}$ igem Alkohol (Cohen, R. 38, 120). F: 88°.
- 2. 1-Methyl-3-[4-oxy-benzal]-inden, 1-Methyl- ω -[4-oxy-phenyl]-benzo-fulven $C_{17}H_{14}O = \begin{cases} C_{0}H_{4}-C:CH\cdot C_{0}H_{4}\cdot OH\\ C(CH_{3}):CH \end{cases}$
- 1-Methyl-3-[4-methoxy-benzal]-inden, 1-Methyl-3-anisal-inden, 1-Methyl- ω -[4-methoxy-phenyl]-benzofulven $C_{18}H_{16}O=\frac{C_6H_4-C:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3}{C(CH_3):CH}$ (S. 711).

 B. Aus 1-Anisyl-inden beim Kochen mit Paraformaldehyd in Alkohol bei Gegenwart von methylalkoholischer Kalilauge (Würst, A. 415, 310). F: 112—114°. Pikrat. Rote Nadeln. F: 97—99°.
- 3. 2-Methyl-3-[4-oxy-benzal]-inden, 2-Methyl- ω -[4-oxy-phenyl]-benzo-fulven $C_{17}H_{14}O= \overset{C_{4}H_{4}\cdot C:CH\cdot C_{4}H_{4}\cdot OH}{CH=C\cdot CH_{3}}$

2-Methyl-3-[4-methoxy-bensal]-inden, 2-Methyl-3-anisal-inden, 2-Methyl- \bullet -[4-methoxy-phenyl]-bensofulven $C_{16}H_{16}O = {}^{C}_{6}H_{4} \cdot C \cdot CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$. B. Durch Kondensation von 2-Methyl-inden mit Anisaldehyd in methylalkoholischer Kalilauge (v. Braun, Kruber, Danziger, B. 49, 2652). — Krystalle (aus Methanol). F: 120°.

3. 1-[α -Oxy-benzhydryi]-cyclopentadien-(2.4), [Cyclopentadien-(2.4)-yl]-diphenyl-carbinol, Diphenylfulvanol $C_{18}H_{16}O=$

HC = CH $CH \cdot C(C_6H_5)_3 \cdot OH$. B. Aus Benzophenon und Cyclopentadienyl-

magnesiumbromid in Äther bei 0° (GRIGNARD, COURTOT, C. r. 158, 1766; C., A. ch. [9] 4, 91).—
Krystalle. F: 123—124°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln mit Ausnahme
von Ligroin (C.). Die kryoskopische Bestimmung ergibt in Benzol doppeltes, in Essigsäure
einfaches Mol.-Gew. (C.). — Geht beim Aufbewahren in ω.ω-Diphenyl-fulven über (G., C.;
C.). Oxydiert sich sehr leicht (G., C.). Verharzt bei Einw. von Lösungsmitteln an der Luft,
ebenso beim Behandeln mit Salzsäure sowie mit Brom in Chloroform (G., C.; C.). Beim
Einleiten von HCl in die essigsaure Lösung bei 0° entsteht ein rotbrauner Niederschlag,
der bei 140° unter Zersetzung schmilzt (C.).

- 4. Oxy-Verbindungen $C_{19}H_{18}O$.
- 1. 1-Isopropyl-3-[4-oxy-benzal]-inden, 1-Isopropyl- ω -[4-oxy-phenyl]-benzofulven $C_{19}H_{18}O=C_6H_4$ $C:CH:C_6H_4:OH$
- 1-Isopropyl-3-[4-methoxy-benzal]-inden, 1-Isopropyl-3-anisal-inden, 1-Isopropyl- ω -[4-methoxy-phenyl]-benzofulven $C_{20}H_{20}O = C_6H_4 C_5CH_4 C_5CH_4 C_5CH_5$.

 B. Aus 1-Isopropyl-inden und Anisaldehyd in Gegenwart von methylalkoholischer Kali-
- B. Aus 1-Isopropyl-inden und Anisaldehyd in Gegenwart von methylalkoholischer Kalilauge (Thiele, Merck, A. 415, 268). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 81°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer Alkohol und Methanol. Die anfangs tiefblaue Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich beim Außewahren in kurzer Zeit violett. Lichtabsorption der Lösung in konz. Schwefelsäure: Th., M. Liefert bei Einw. von Aluminiumamalgam in feuchtem Äther 1(oder 3)-Isopropyl-3(oder 1)-anisyl-inden.
- 2. $1-[4-Oxy-benzyl]-3-isopropyliden-inden, \ \omega.\omega-Dimethyl-1-[4-oxy-benzyl]-benzofulven <math>C_{19}H_{18}O=C_8H_4$ $C:C(H_3\cdot C_8H_4\cdot OH_6)$.
- 1-Anisyl-inden beim Kochen mit Aceton in methylalkoholischer Kalilauge (THIELE, MEROK, A. 415, 269). Nadeln (aus Alkohol oder Methanol). F: 83°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. Lichtabsorption der Lösung in konz. Schwefelsäure: TH., M. Liefert beim Behandeln mit Natrium in siedendem Alkohol 1(oder 3)-Isopropyl-3(oder 1)-anisyl-inden; beim Behandeln mit Aluminiumamalgam findet keine Reaktion statt.
- 3. 1-[a-Oxy-isopropyl]-3-benzal-inden, 1-[a-Oxy-isoproyl]- ω -phenyl-benzofulven $C_{19}H_{18}O = C_6H_4$ $C: CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1-[a-Oxy-isopropyl]-inden sowie aus 3-[a-Oxy-isopropyl]-inden beim Behandeln mit Benzaldehyd in Methanol bei

sowie aus 3-[a-Oxy-isopropyl]-inden beim Behandeln mit Benzaldehyd in Methanol bei Gegenwart von Natriumalkoholat (Courtor, A. ch. [9] 4, 126). — Orangegelbe Krystalle (aus Methanol). F: 117—118°. — Verändert sich am Licht.

12. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O$.

1. Oxy-Verbindungen $C_{17}H_{12}O$.

1. $\gamma - Oxy - a.s - diphenyl - a.s - pentadiin, Bis - phenylacetylenyl - carbinol C₁₇H₁₉O = (C₄H₅·C:C)₂CH·OH. B. Aus Phenylacetylenmagnesiumbromid beim Behandeln mit 0,5 Mol Ameisensäureäthylester (Jozitsch, Ж. 35, 1273). — Prismen (aus Petroläther). F: 69—70°. Mol.·Refr.: J., Koschelew, Ж. 42, 1493.$

2. 9 - Oxy - 2.3 - benzo - fluoren, 2.3 - Benzo - fluorenol, "Isonaphthofluorenol" C₁₇H₁₂O, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3-Benzo-fluorenon beim Kochen mit Zinkstaub in alkoh. Kalilauge oder bei Einw. von Natriumamalgam (Thiele, Wanscheidt, OH 376, 274). — Tafeln (aus Ligroin oder Benzol). F: 185°. Leicht OH löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Chloroform; konz. Schwefelsäure löst mit violetter Farbe, die beim Verdünnen in Blau umschlägt. — Liefert beim Erhitzen auf hohe Temperatur Bis-[2.3-benzo-fluorenyl-(9)]-äther(?). Bei Einw. von Oxydationsmitteln entsteht 2.3-Benzo-fluorenon. 9-Oxy-2.3-benzo-fluoren liefert beim Kochen mit Acetanhydrid das Acetat, beim Behandeln mit Acetanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure Bis-[2.3-benzo-fluorenyl-(9)]-äther(?). Beim Behandeln mit HCl oder HBr in Eisessig entstehen 9-Chlor- bezw. 9-Brom-2.3-benzo-fluoren.

Bis-[2.3-benso-fluorenyl-(9)]-äther (?) $C_{34}H_{24}O=C_{17}H_{11}\cdot O\cdot C_{17}H_{11}$ (?). B. Aus 9-Oxy-2.3-benso-fluoren bei Einw. von Acetanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure oder beim Erhitzen auf hohe Temperatur (Thiele, Wanscheidt, A. 376, 275). — Amorpher Niederschlag (aus Benzol + Petroläther). Schmilzt unschaff oberhalb 300°.

9-Acetoxy-2.3-benso-fluoren, [2.3-Benso-fluorenyl-(9)]-acetat $C_{19}H_{14}O_{2}=C_{17}H_{11}$ · O·CO·CH₃. B. Aus 9-Oxy-2.3-benzo-fluoren beim Kochen mit Acetanhydrid (Thiele, Wanscheidt, A. 376, 274). — Nadeln (aus Petroläther). F: 97°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Färbt sich, über 150° erhitzt, rötlich; bei 250° bildet sich unter Abspaltung von Essigsäure eine tiefrote Flüssigkeit.

2. γ -Oxy- γ -methyl- α -e-diphenyl- α . δ -pentadiin, Methyl-bis-phenylace-tylenyl-carbinol $C_{18}H_{14}O=(C_6H_5\cdot C:C)_2C(CH_3)\cdot OH$ (S. 711). Nadeln aus Alkohol). F: 112° (Salkind, \mathcal{H} . 50, 24; C. 1928 III, 1391). Unlöslich in kaltem Petroläther. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe (S., \mathcal{H} . 46, 898; C. 1915 I, 933). Farbe und Fluorescenz der Lösungen in verschiedenen organischen Lösungsmitteln bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure: S., \mathcal{H} . 46, 899. — Liefert mit 4 Atomen Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium Methyl-distyryl-carbinol, mit mehr Wasserstoff Methyl-bis- β -phenäthyl-carbinol; Geschwindigkeit der Hydrierung: S., \mathcal{H} . 50, 24.

3. Oxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O$.

1. 2 - Oxy - triphenylmethan, o - Benzhydryl - phenol $C_{19}H_{16}O = (C_{2}H_{5})_{9}CH \cdot C_{4}H_{4} \cdot OH$ (S. 712). B. Aus 2-Oxy-triphenylcarbinol beim Kochen mit alkoh. Salzsäure oder mit Ameisensäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 774). — F: 124°.

Methyläther, 2-Methoxy-triphenylmethan $C_{20}H_{18}O = (C_eH_s)_aCH \cdot C_eH_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 712). B. Aus 2-Methoxy-triphenylcarbinol beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure, alkoh. Schwefelsäure oder mit Ameisensäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 770). — F: 114°.

2. 3-Owy-triphenylmethan, m-Benzhydryl-phenol $C_{19}H_{16}O=(C_{6}H_{5})_{3}CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH$.

Methyläther, 8-Methoxy-triphenylmethan $C_{20}H_{18}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 3-Methoxy-triphenylcarbinol durch Erhitzen mit Ameisensäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 770). — Blättchen (aus Alkohol). F: 86°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, schwerer löslich in Alkohol und Eisessig. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

3. 4 - Oxy - triphenylmethan, p-Benzhydryl-phenol $C_{19}H_{16}O = (C_6H_5)_8CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 712). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: R. MEYER, O. FISCHER, B. 46, 76.

Methyläther, 4-Methoxy-triphenylmethan $C_{20}H_{10}O = (C_6H_4)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (8. 713). B. Aus 4-Methoxy-triphenylcarbinol beim Erhitzen mit Ameisensäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 771; Kovache, A. ch. [9] 10, 201). — Krystalle (aus Alkohol). F: 61° (K.).

a - Chlor - 4 - methoxy - triphenylmethan, 4 - Methoxy - triphenylchlormethan $C_{50}H_{17}OCl = (C_6H_5)_2CCl \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (8. 713). B. Aus 4-Methoxy-triphenylcarbinol und Salzsäure in Benzol bei Gegenwart von CaCl₂ (Gomberg, Am. Soc. 35, 208). — Bei Einw. von HgO in Benzol entsteht Bis-[4-methoxy-triphenylmethyl]-äther.

a-Chlor-4-acetoxy-triphenylmethan, 4-Acetoxy-triphenylchlormethan C₂₁H₁₇O₂Cl = (C₆H₅)₂CCl·C₆H₄·O·CO·CH₃. B. Aus 4-Acetoxy-triphenylcarbinol bei Einw. von HCl in Benzol in Gegenwart von CaCl₂ (Gomberg, Am. Soc. 35, 209). Aus 4-Acetoxy-triphenylcarbinol beim Erhitzen mit überschüssigem Acetylchlorid (G., Jickling, Am. Soc. 37, 2589). — Nadeln. F: 88°. Sehr leicht löslich in Benzol und Äther, sehr wenig in Petroläther. — Liefert bei Einw. von HgO in Benzol Bis-[4-acetoxy-triphenylmethyl]-äther (G.). Beim Behandeln mit Silber an der Luft in Benzol entsteht Bis-[4-acetoxy-triphenylmethyl]-peroxyd; beim Erhitzen der Lösung in Benzol mit Silber dagegen bildet sich in der Hauptsache ein amorphes Pulver, das bei 255—270° unter Zersetzung schmilzt (G., J.).

a-Chlor-4-[carbäthoxy-oxy]-triphenylmethan, 4-[Carbäthoxy-oxy]-triphenylchlormethan $C_{22}H_{19}O_3Cl = (C_0H_0)_4Ccl \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von HCl auf 4-[Carbāthoxy-oxy]-triphenylcarbinol in Benzol bei Gegenwart von CaCl₂ (Gomberg, Jickling, Am. Scc. 37, 2586). — Krystalle. F: 98°. — Gibt bei Einw. von HgO in Benzol Bis-[4-(carbāthoxy-oxy)-triphenylmethyl]-āther. Liefert beim Durchleiten von Luft durch die siedende benzolische Lösung in Gegenwart von Silber Bis-[4-(carbāthoxy-oxy)-triphenylmethyl]-peroxyd; beim Erhitzen mit Silber in Benzol entsteht ein amorphes Pulver, das bei etwa 280° schmilzt.

4. a - Oxy - triphenylmethan, Triphenylcarbinol C₁₉H₁₆O = (C₆H₅)₃C·OH (S. 713). B. Zur Bildung aus Benzoesäuremethylester und Phenylmagnesiumbromid nach Tissier, Grignard (C. r. 132, 1182) und Ullmann, Münzhuber (B. 36, 406) vgl. Stadnikow, Ж. 47, 2039; B. 57, 5. Aus Benzoesäureäthylester und Phenylmagnesiumbromid (Reich, Bl. [4] 21, 219; St., Ж. 48, 297; B. 57, 7). Aus Benzoesäurebenzylester und Phenylmagnesiumbromid in siedendem Äther; Ausbeute 75⁰/₀ der Theorie (St., Ж. 46, 882; 47, 2041; B. 47, 2140; 57, 6). Triphenylcarbinol (bezw. seine Derivate) entsteht aus Triphenylthiocarbinol beim Behandeln mit Bromwasser in alkal. Lösung, mit konz. Schwefelsäure oder mit 70°/₀iger HClO₄ sowie bei Einw. von Silbersalzen (Vorländer, Mittag, B. 46, 3454). S. 714, Z. 21 v. o. statt "Benzoesäureāthylester" lies "Benzoesäuremethylester".

Rhomboedrische Krystalle (Jerusalem, Soc. 97, 2195; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 293). Krystallisiert aus CCl, mit 0,75 Mol, aus Aceton mit 0,5 Mol Krystall-Lösungsmittel (Norris, Am. Soc. 38, 711). F: 164—165° (Stadnikow, B. 47, 2142). D: 1,1884 (J.). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 180. — Thermische Analyse der Systeme mit Phenol (Eutektikum bei 32° und 22 Gew.-% Triphenylcarbinol), mit α-Naphthol (Eutektikum bei 60,2° und 38 Gew.-% Triphenylcarbinol) und mit β-Naphthol (Eutektikum bei 86° und 50 Gew.-% Triphenylcarbinol): Kremann, Wlk, M. 40, 238, 247. Thermische Analyse der binären Gemische mit Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, p-Toluidin, α- und β-Naphthylamin: Kr., W. Lichtabsorption in alkoh. Lösung: Hantzsch, B. 52, 510; Liftschiftz, Lourie, C. 1917 II, 357; Absorption der Lösung in konz. Schwefelsäure: Kehrmann, Sandoz, B. 51, 917. Fluorescenz der Lösung in Alkohol: Baly, Krulla, Soc. 101, 1474. Triphenylcarbinol wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 400° zu Triphenylmethan reduziert (Sabatier, Murat, C. r. 158, 763; A. ch. [9] 4, 261). Triphenyl-

Triphenylcarbinol wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 400° zu Triphenylmethan reduziert (Sabatier, Murat, C. r. 158, 763; A. ch. [9] 4, 261). Triphenylmethan entsteht auch beim Behandeln von Triphenylcarbinol mit HI in Eisessig (Tschitschibabin, B. 44, 442), beim Erwärmen mit alkoholischer oder methylalkoholischer Schwefelsäure (Schmidlin, Garcia-Bands, B. 45, 3189), beim Erhitzen mit alkoholischer Schwefelsäure (Schmidlin, Garcia-Bands, B. 45, 3189), beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 769), sowie beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 769), sowie beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 769), sowie beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 122; Ko., A. ch. [9] 10, 196). Triphenylcarbinol liefert beim Behandeln mit sirupöser unterphosphoriger Säure in siedendem Eisessig vorwiegend Triphenylmethan; bei Einw. von Natriumhypophosphit in Essigsäure-Schwefelsäure bei 60° entsteht als Hauptprodukt Triphenylmethylphosphinigsäure (Syst. No. 2278 a); die Reaktion von sirupöser unterphosphoriger Säure mit pulverisiertem Triphenylcarbinol auf dem Wasserbade liefert gleichzeitig beide Produkte (Fosse, Bl. [4] 7, 232). Einw. von Stickoxyden auf die konzentrierte absolut-ätherische Lösung des Triphenylcarbinols führt zu Triphenylmethylnitrit (Schlenk, Mair, Bornhaedt, B. 44, 1173). Triphenylcarbinol liefert mit Oxalylchlorid Triphenylchlormethan (Adams, Weeks, Am. Soc. 38, 2519). Bei Einw. von Methylmagnesiumjodid in Äther und folgendem Kochen mit Ameisensäureäthylester entsteht Bis-triphenylmethyl-peroxyd (Stadnikow, Ж. 48, 1875; B. 57, 4). Beim Erwärmen mit a-Naphthalinsulfinsäure in Eisessig bei Gegenwart von wenig HCl bildet sich eine sohwefelfreie Verbindung vom Schmelzpunkt 162° (Hinsberg, B. 50, 473). — NaC₁₉H₁₅O. B. Aus

Triphenyloarbinol beim Behandeln mit Natrium in einer Stickstoffatmosphäre bei 185—195° (Schlenk, Mair, Bornhardt, B. 44, 1177). Feinpulverig. Zersetzt sich bei hoher Temperatur, ohne zu schmelzen. Unlöslich in indifferenten Lösungsmitteln (Schl., M., B.). Wird durch Wasser in das Carbinol zurückverwandelt. — $C_{19}H_{16}\cdot O\cdot MgI$. B. Aus Triphenylcarbinol und Propylmagnesiumjodid in Benzol (Tschellizzew, Ж. 45, 1907; C. 1914 I, 1824). Gelbgrüne Masse. Bildungswärme: Tsch., Ж. 45, 1920; C. 1914 I, 1827.

Funktionelle Derivate des Triphenylcarbinols.

a-Methoxy-triphenylmethan, Methyl-triphenylmethyl-äther C₂₀H₁₈O = (C₆H₅)₅C·O·CH₅ (S. 716). B. Aus Phenylmagnesiumbromid beim Kochen mit Benzoesäuremethylester in Äther (STADNIKOW, Ж. 47, 2040; B. 57, 5). — F: 83—84° (ST.). — Liefert beim Behandeln mit Phenylmagnesiumbromid Tetraphenylmethan (GOMBERG, KAMM, Am. Soc. 89, 2011).

a-Äthoxy-triphenylmethan, Äthyl-triphenylmethyl-äther C_mH₃₀O = (C₆H₅)₃C·O·C₂H₅ (8.716). B. Zur Bildung aus Triphenylchlormethan und Alkohol nach Hemilian (B. 7, 1208) vgl. Gomberg, Kamm, Am. Soc. 39, 2011. Entsteht neben Triphenylcarbinol bei rascher Reaktion von Phenylmagnesiumbromid mit Benzoesäureäthylester in Äther (Stadnikow, Ж. 48, 297; B. 57, 7). Bildet sich auch in geringerer Menge neben Triphenylcarbinol aus der Verbindung (C₆H₅)₂C·O·MgI bei Einw. von Äthylacetat in Äther (St.). Aus Triphenylmethylamin-hydrochlorid beim Kochen mit NaNO₃ in Alkohol (Brander, R. 37, 76). — F: 84—85° (St.). — Liefert bei Einw. von Propyljodid oder Isobutyljodid und Magnesium in Xylol und folgendem Behandeln des entstandenen Triphenylmethylmagnesium-jodids mit verd. Schwefelsäure Triphenylmethan (St., B. 44, 1159; Ж. 43, 1249; C. 1912 I, 1613; vgl. dazu auch Tscheelinzew, Pawlow, Ж. 45, 297; C. 1913 I, 1962). Beim Erhitzen mit Phenylmagnesiumbromid auf 160—200° entsteht Tetraphenylmethan (G., K.).

[1-Menthyl]-triphenylmethyl-äther $C_{29}H_{24}O=(C_6H_5)_3C\cdot O\cdot C_{10}H_{10}$. B. Aus l-Menthol und Triphenylchlormethan beim Erhitzen in Pyridin (Schmidlin, Garcia-Bands, B. 45, 3188). — Prismen (aus Äther). F: 137—138° (korr.).

a-Phenoxy-triphenylmethan, Phenyl-triphenylmethyl-äther $C_{25}H_{30}O = (C_6H_5)_3C \cdot C_6H_5$ (8. 716). B. Neben wenig 4-Oxy-tetraphenylmethan aus Triphenylchlormethan beim Erhitzen mit Natriumphenolat in Äther; Ausbeute $90^{\circ}/_{\circ}$ der Theorie (Gomberg, Kamm, Am. Soc. 39, 2013). — F: 102°. — Bei Einw. von Phenylmagnesiumbromid entsteht Tetraphenylmethan.

- a Bensyloxy triphenylmethan, Bensyl triphenylmethyl-äther $C_{26}H_{25}O = (C_6H_5)_2C \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus Phenylmagnesiumbromid und Benzoesäurebenzylester beim Erhitzen in Ather auf 100°, neben wenig Triphenylcarbinol (Stadnikow, Ж. 47, 2043; B. 57, 6). Tafeln (aus Alkohol). F: 106—107°.
- a-[1-Methyl-naphthyl-(2)-oxy]-triphenylmethan, [1-Methyl-naphthyl-(2)]-triphenylmethyl-äther $C_{30}H_{24}O=(C_6H_5)_3C\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot CH_2$. B. Aus "Dehydro-1-methylnaphthol-(2)" (S. 319) beim Erhitzen mit Triphenylchlormethan und Kupferpulver in siedendem Benzol unter Ausschluß von Luft (PUMMERER, CHERBULEZ, B. 47, 2971). Tafeln (aus Benzin). F: 152°. Liefert beim Kochen mit alkoh. Salzsäure 1-Methyl-naphthol-(2), Triphenylcarbinol und etwas Triphenylmethan; bei Einw. von alkoh. Schwefelsäure entstehen Triphenylmethan und 1-Methyl-naphthol-(2).

Bis - triphenylmethyl - äther $C_{38}H_{30}O = (C_6H_5)_3C\cdot O\cdot C(C_6H_5)_3$. B. Aus Triphenylchlormethan bei Einw. von HgO in Benzol (Gomberg, B. 46, 226; Am. Soc. 35, 205). Aus Bis-triphenylmethyl-carbonat beim Erhitzen mit Kupfer auf 140°(G.). — Krystalle. Schmilzt unscharf nach vorherigem Erweichen bei 235° bis 237°. Löslich in 25 Teilen kaltem, in 5 Teilen heißem Benzol; leicht löslich in CS_2 , ziemlich schwer in Äther, sehr wenig in Petroläther. — Wird durch Essigsäure oder Schwefelsäure sowie durch Alkohol in Gegenwart von Säure hydrolysiert. Liefert beim Behandeln mit HCl in Benzol bei Gegenwart von CaCl₂ sowie bei Einw. von Acetylchlorid Triphenylchlormethan.

Bis - triphenylmethyl - carbonat, Kohlensäure - bis - triphenylmethyl - ester $C_{29}H_{20}O_3=(C_0H_5)_3C\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot C(C_0H_5)_3$. F: 205—210° (Gomberg, B. 46, 226). — Liefert, mit Kupfer auf 140° erhitzt, Bis-triphenylmethyl-äther.

Bis-triphenylmethyl-peroxyd $C_{20}H_{90}O_2 = (C_0H_5)_3 C \cdot O \cdot C(C_0H_5)_3$ (8. 716). B. Aus Triphenylcarbinol beim Behandeln mit Methylmagnesiumjodid in Äther und folgendem Kochen mit Ameisensäureäthylester (Stadnikow, Ж. 48, 1876; B. 57, 4). Aus Triphenylchlormethan beim Behandeln mit Phenylmagnesiumbromid bei Gegenwart von Luftsauerstoff in äther. Lösung (v. Meyer, Fischer, J. pr. [2] 82, 526). — Liefert bei der Destillation im Vakuum Phenol und Tetraphenyläthylen (Schmidlin, Wohl, B. 48, 1152). Bei 10 Minuten langem Kochen mit Xylol in einer CO_3 -Atmosphäre entsteht als Hauptprodukt Benzpinakondiphenyläther (Wieland, B. 44, 2552). Einw. von Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium

schwarz in Eisessig führt zu Triphenylmethan (WIE., MÜLLER, A. 401, 242). Bis-triphenylmethylperoxyd löst sich in konz. Schwefelsäure mit hellgelber Farbe; die Lösung wird beim Aufbewahren orangegelb (Sch., Garcia-Banùs, B. 45, 1348); die von Gomberg (B. 33, 3157; G., Cone, B. 37, 3543) beobachtete tiefrote Farbe der Lösung ist auf Verunreinigungen zurückzuführen (Sch., G.-B.).

Triphenylmethylperchlorat $C_{19}H_{15}O_4Cl = [(C_6H_5)_3C]ClO_4$ (S. 717). Löslich in Acetylentetrachlorid mit rotgelber Farbe (Hofmann, Kirmmeuther, Thal, B. 43, 186). Elektrische Leitfähigkeit in Acetylentetrachlorid: H., K., Th.

Bis-triphenylmethyl-sulfat $C_{38}H_{30}O_4S=[(C_6H_{5})_3C]_2SO_4$ (S. 717). Absorptions-spektrum in konz. Schwefelsäure: K. H. MEYER, WIELAND, B. 44, 2559; vgl. auch Hantzsch, Z. El. Ch. 18, 479; Schlenk, Marcus, B. 47, 1677.

Triphenylmethylnitrit $C_{10}H_{15}O_2N = [(C_6H_5)_5C]NO_2$. B. Neben wenig Triphenylmitromethan bei der Einw. von N_2O_4 auf eine ätherische Lösung von Triphenylmethyl (Schlenk, Mair, Bornhardt, B. 44, 1171). Durch Einw. von Stickoxyden auf eine konzentrierte absol.-äther. Lösung von Triphenylcarbinol (Schl., M., B.). — Krystalle. F: 95° bis 100° ; zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt. Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, weniger in Petroläther. — Liefert beim Erwärmen in Eisessig, ebenso beim Aufbewahren an feuchter Luft unter Abspaltung von Stickoxyden Triphenylcarbinol.

Substitutions produkte des Triphenylcarbinols.

- 2-Chlor- α -oxy-triphenylmethan, Diphenyl-[2-chlor-phenyl]-carbinol, 2-Chlor-triphenylcarbinol $C_{10}H_{15}OCl = (C_6H_5)_2(C_6H_4Cl)C\cdot OH$ (S. 717). B. Aus 2-Chlor-benzoe-säuremethylester beim Erwärmen mit Phenylmagnesiumbromid in Äther (Gomberg, van Slyke, Am. Soc. 33, 533; Tschitschibabin, B. 44, 453). Krystalle (aus Ligroin oder Eisessig). F: 95° (G., van Sl.), 91—92° (Tsch.), 92° (Kovache, A. ch. [9] 10, 200). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Essigester, ziemlich schwer in kaltem Petroläther (Tsch.). Die Lösungen in konz. Schwefelsäure (Tsch.; K.) und in konz. Ameisensäure (K.) sind gelb. Liefert beim Behandeln mit HI in Eisessig (Tsch.) sowie beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure (K.) 2-Chlor-triphenylmethan.
- 2-Chlor-a-äthoxy-triphenylmethan, Äthyl-[2-chlor-triphenylmethyl]-äther $C_{21}H_{19}OCl = (C_4H_5)_2(C_6H_4Cl)C\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Chlor-triphenylchlormethan beim Kochen mit Natriumäthylat (Gomberg, van Slyke, Am. Soc. 33, 533). Krystalle. F: 77°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol.
- 4-Chlor- α -oxy-triphenylmethan, Diphenyl-[4-chlor-phenyl]-carbinol, 4-Chlor-triphenylcarbinol $C_{10}H_{15}OCl = (C_0H_5)_3(C_0H_4Cl)C\cdot OH$ (8. 718). B. Zur Bildung aus 4-Chlor-benzophenon und Phenylmagnesiumbromid nach Gomberg, Cone (B. 39, 3282) vgl. Tschitschibabin, B. 44, 451. Krystalle (aus Ligroin). F: 85°. Beim Behandeln mit HI in Eisessig entsteht 4-Chlor-triphenylmethan.
- 2.6-Dichlor-a-oxy-triphenylmethan, Diphenyl-[2.6-dichlor-phenyl]-carbinol, 2.6-Dichlor-triphenylcarbinol $C_{19}H_{14}OCl_2 = (\hat{C}_aH_s)_s(C_eH_3Cl_2)C\cdot OH$. B. Aus 2.6-Dichlor-benzoesäureāthylester beim Erwärmen mit Phenylmagnesiumbromid in äther. Lösung (Reich, Bl. [4] 21, 219). Nadeln. F: 68—69°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe.
- 2-Brom-a-oxy-triphenylmethan, Diphenyl-[2-brom-phenyl]-carbinol, 2-Brom-triphenyl-carbinol $C_{19}H_{16}OBr = (C_6H_5)_2(C_6H_4Br)C\cdot OH$. B. Beim Kochen von 2-Brom-triphenylchlormethan in essigsaurer Lösung (Gomberg, van Slyke, Am. Soc. 33, 535). Aus 2-Brom-benzoesäuremethylester und Phenylmagnesiumbromid (G., van S., Am. Soc. 33, 534; vgl. Tschitschibabin, B. 44, 456; Hatt, Soc. 1929, 1628). Krystalle (aus Ligroin). F: 104°. Leicht löslich in Benzol und Äther, ziemlich schwer in Alkohol und Petroläther.
- 2-Brom-a-āthoxy-triphenylmethan, Äthyl-[2-brom-triphenylmethyl]-āther $C_{21}H_{19}OBr = (C_6H_8)_2(C_6H_4Br)C\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Brom-triphenylchlormethan beim Kochen mit Natriumāthylat in Alkohol (Gomeerg, van Slyke, Am. Soc. 33, 535). Krystalle (aus Alkohol). F: 69—70°.
- 4'-Chlor-4-brom-a-oxy-triphenylmethan, Phenyl-[4-chlor-phenyl]-[4-brom-phenyl]-carbinol, 4'-Chlor-4-brom-triphenylcarbinol $C_{19}H_{14}OClBr = (C_6H_5)(C_6H_4Cl)(C_6H_4Br)C\cdot OH$. B. Aus 4-Chlor-benzophenonchlorid beim Erhitzen mit Brombenzol und AlCl₃ und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser (STAGNER, Am. Soc. 38, 2078). Krystalle (aus Ligroin). F: 91—93°.
- 4'.4"-Dichlor-2-brom- α -oxy-triphenylmethan, Bis-[4-chlor-phenyl]-[2-bromphenyl]-carbinol, 4'.4"-Dichlor-2-brom-triphenylearbinol $C_{19}H_{13}OCl_2Br = (C_6H_4Cl)_2(C_6H_4Br)C\cdot OH$. B. Aus 2-Brom-benzoesäuremethylester beim Behandeln mit

- 4-Chlor-phenylmagnesiumjodid in Äther (GOMBERG, VAN SLYKE, Am. Soc. 33, 536). Aus 4'.4"-Dichlor-2-brom-triphenylchlormethan beim Kochen mit Eisessig (G., VAN SL.). Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). F: 107°. Leicht löslich in Benzol und Äther, ziemlich in Alkohol und Ligroin.
- 4'.4"-Dichlor-2-brom-a-äthoxy-triphenylmethan, Äthyl-[4'.4"-dichlor-2-brom-triphenylmethyl]-äther $C_{21}H_{17}OCl_2Br = (C_6H_4Cl)_2(C_6H_4Br)C\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 4'.4"-Dichlor-2-brom-triphenylchlormethan beim Kochen mit Natriumäthylat in Alkohol (Gomberg, Van Slyke, Am. Soc. 33, 536). Krystalle (aus Ligroin). F: 108°. Leicht löslich in Benzol, Äther und Ligroin, schwer in Alkohol.
- 4'.4"-Dichlor-4-brom-a-oxy-triphenylmethan, Bis-[4-chlor-phenyl]-[4-brom-phenyl]-carbinol, 4'.4"-Dichlor-4-brom-triphenylcarbinol $C_{10}H_{13}OCl_2Br=(C_6H_4Cl)_2(C_6H_4Br)C\cdot OH$. B. Aus 4-Brom-benzoesäuremethylester beim Erhitzen mit 4-Chlor-phenylmagnesiumjodid in Ather (Gomberg, van Slyke, Am. Soc. 33, 537). Krystalle (aus Petroläther). F: 106° .
- 4.'4"-Dichlor-4-brom-a-äthoxy-triphenylmethan, Äthyl-[4'.4"-dichlor-4-brom-triphenylmethyl]-äther $C_{21}H_{17}OCl_2Br = (C_6H_4Cl)_2(C_6H_4Br)C\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 4'.4"-Dichlor-4-brom-triphenylchlormethan beim Behandeln mit Natriumäthylat (Gomberg, Van Slyke, Am. Soc. 38, 538). Krystalle (aus Äther). F: 188°. Löslich in Benzol, mäßig löslich in Äther, sehr wenig in Alkohol.
- 4.4'-Dibrom-u-oxy-triphenylmethan, Phenyl-bis-[4-brom-phenyl]-carbinol, 4.4'-Dibrom-triphenylcarbinol $C_{10}H_{14}OBr_2 = (C_0H_5)(C_0H_4Br)_2C\cdot OH$ (S. 719). Krystalle (aus Ligroin). F: 113,5° (STAGNER, Am. Soc. 38, 2077).
- 4.4'.4"-Tribrom-a-äthoxy-triphenylmethan, Äthyl-[4.4'4"-tribrom-triphenylmethyl]-äther $C_{21}H_{17}OBr_3=(C_aH_4Br)_3C\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 719). Liefert bei der Reduktion mit HI in Eisessig 4.4'.4"-Tribrom-triphenylmethan (Tschitschibabin, B. 44, 459).
- [4.4'.4" Trijod triphenylmethyl] polysulfat $C_{19}H_{13}O_4I_3S+xH_2SO=[(C_6H_4l)_3C]SO_4H+xH_2SO_4$ (S. 720). Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure: K. H. MEYER, WIELAND, B. 44, 2559.
- 8-Nitro-a-oxy-triphenylmethan, Diphenyl-[8-nitro-phenyl]-carbinol, 8-Nitro-triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_3N=(C_6H_6)_2(O_2N\cdot C_6H_4)C\cdot OH$ (8. 720). Krystalle (aus verd. Essigsäure). F: 75° (KOVACHE, A. ch. [9] 10, 202). Liefert beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure 3-Nitro-triphenylmethan. Die Lösungen in konz. Schwefelsäure und in konz. Ameisensäure sind gelb.
- 4.4'.4"-Trinitro a oxy triphenylmethan, Tris [4 nitro phenyl] carbinol, 4.4'.4"-Trinitro-triphenylcarbinol $C_{10}H_{13}O_7N_3=(O_1N\cdot C_0H_1)_3C\cdot OH$ (8. 720). Krystallisiert aus Methanol und aus Chloroform mit je 1 Mol Krystall-Lösungsmittel (Hantzsch, B. 50, 1414). Absorptionsspektrum der Lösungen in Methanol und in Chloroform: H.

Schwefelanalogon des Triphenylcarbinols und seine Derivate.

a-Mercapto-triphenylmethan, Triphenylthiocarbinol, Triphenylmethylmercaptan C₁₀H₁₆S = (C₃H₅)₃C·SH. B. Aus Triphenylchlormethan bei Einw. einer mit H₂S gesättigten Natriumäthylat-Lösung auf dem Wasserbade (Vorländer, Mittag, B. 46, 3453; 52, 413). — Krystalle (aus absol. Alkohol oder aus Chloroform + Alkohol). F: 107°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, weniger leicht in kaltem Äther, Eisessig und Petroläther; löslich in verd. Natronlauge. — Zersetzt sich teilweise beim Erhitzen unter Entwicklung von H₂S. Liefert beim Behandeln mit Natrium in warmer, absolut-alkoholischer Lösung Triphenylmethan. Beim Einleiten von HCl in die Lösung in siedendem Benzol, ebenso beim Einleiten von trocknem Chlor in kalte Lösungen entsteht Triphenylchlormethan. Triphenylthiocarbinol liefert beim Behandeln mit Bromwasser in alkal. Lösung sowie bei Einw. von konz. Schwefelsäure oder 70°/oiger HClO₄ und von Silbersalzen Triphenylcarbinol bezw. seine Derivate. Beim Behandeln der Lösung in Benzol mit NaNO₂ und verd. Schwefelsäure, mit N₂O₄ oder N₂O₃ bildet sich Triphenylmethylthionitrit. Einw. von 1 Mol SO₂Cl₂ in äther. Lösung führt zu Triphenylmethylschwefelchlorid, von 0,5 Mol SO₂Cl₃ in alkoh. Natronlauge zu Bis-triphenylmethyl-disulfid. Beim Zufügen einer wäßr. Lösung von Benzoldiazonium-chlorid zu der gesättigten Lösung des Triphenylthiocarbinols in kaltem Alkohol entsteht die Verbindung (C₆H₅)₃C·S·N₃·C₆H₆ (Syst. No. 2193). — Natriumsalz. Ziemlich beständig in kalter alkal. Lösung bei Ausschluß von Luftsauerstoff und CO₂. — Quecksilbersalz. Nadeln. — Bleisalz. Voluminöser Niederschlag.

Methyl-triphenylmethyl-sulfid $C_{20}H_{18}S = (C_{6}H_{5})_{8}C \cdot S \cdot CH_{3}$. B. Aus Triphenylthio-carbinol beim Behandeln mit Dimethylsulfat in methylalkoholischer Natronlauge, besser beim Kochen mit Methyljodid und KOH in Methanol (Vorländer, Mittag, B. 46, 3458). Aus Triphenylchlormethan und Methylmercaptan in Äther oder Benzol (v. Meyer, Fischer,

J. pr. [2] 82, 524). — Krystalle (aus Alkohol oder Methanol). F: 105° (v. M., F.), 105—106° (V., M.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, schwer in Alkohol (V., M.). — Spaltet bei Einw. von konz. Schwefelsäure oder von AgNO₃ in alkoholisch-ätherischer Lösung, ebenso beim Kochen mit Eisessig, Methylmercaptan ab (V., M.).

Äthyl-triphenylmethyl-sulfid $C_{21}H_{20}S = (C_8H_5)_3C \cdot S \cdot C_2H_5$. B. Aus Triphenylchlormethan und Äthylmercaptan in Äther oder Benzol (v. MEYER, FISCHER, J. pr. [2] 82, 524). — Nadeln. F: 125°.

Phenyl-triphenylmethyl-sulfid $C_{2b}H_{20}S = (C_6H_5)_3C \cdot S \cdot C_6H_5$. B. Aus Triphenylchlormethan und Thiophenol in siedendem Benzol (v. MEYER, FISCHER, J. pr. [2] 82, 525; vgl. BILLMANN, DUE, Bl. [4] 35, 390). Aus Triphenylchlormethan und Natriumthiophenolat in Äther bei gewöhnlicher Temperatur (Lecher, B. 48, 535). — Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). F: 105° (v. M., F.), 105—106° (L.), 106,5° (B., D.). Sehr leicht löslich in Benzol, Toluol und Chloroform, leicht in Xylol, Äther, Aceton und heißem Eisessig, ziemlich in Petroläther und heißem Alkohol (L.). — Die Lösungen in Benzoesäureäthylester und in geschmolzenem Naphthalin färben sich beim Kochen gelb und verlieren die Gelbfärbung beim Schütteln mit Luft; die gelben Lösungen zeigen das Absorptionsspektrum des Triphenylmethyls (L.). Phenyl-triphenylmethyl-sulfid löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die Dei Zusatz von Wasser verschwindet (L.).

p-Tolyl-triphenylmethyl-sulfon $C_{26}H_{22}O_2S = (C_6H_5)_3C \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Triphenylchlormethan und p-toluolsulfinsaurem Natrium in Benzol (v. Meyer, Fischer, J. pr. [2] 82, 525). — Prismen. F: 173°. — Wird durch Wasser leicht zersetzt.

Bis-triphenylmethyl-sulfid $C_{38}H_{30}S = [(C_6H_5)_3C]_2S$. B. Aus Triphenylchlormethan beim Erhitzen mit 0,5 Mol krystallinem Na_2S in absol. Alkohol (Vorländer, Mittag, B. 52, 413). Beim Erhitzen von Triphenylchlormethan mit der Natriumverbindung des Triphenylthiocarbinols in Alkohol (V., M.). — Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). Schmitzt bei raschem Erhitzen gegen 182° (Zers.). Leicht löslich in Benzol, CS_2 , Chloroform und CCl_4 , schwer in Alkohol, Ather, Aceton und Petroläther. — Zersetzt sich bei langsamem Erhitzen im offenen Rohr bei etwa 150°. Wird durch Natrium in Amylalkohol zu Triphenylmethan reduziert. Bei Einw. von CrO_3 in warmem Eisessig entsteht Triphenylcarbinol; dieses bildet sich auch beim Behandeln des Sulfids mit konz. Schwefelsäure. Bis-triphenylmethyl-sulfid liefert beim Einleiten von HCl in die siedende benzolische Lösung sowie beim Einleiten von Chlor in die kalte CCl_4 -Lösung Triphenylchlormethan.

Triphenylmethyl-acetyl-sulfid, S-Triphenylmethyl-thioacetat, Thioessigsäure-S-triphenylmethylester $C_{21}H_{18}OS = (C_{4}H_{5})_{3}C \cdot S \cdot CO \cdot CH_{3}$ (S. 721). B. Aus Triphenylthiocarbinol und Acetylchlorid in Pyridin (Vorländer, Mittag, B. 46, 3457). Aus Triphenylchlormethan und Thioessigsäure in siedendem Benzol (v. Meyer, Fischer, J. pr. [2] 82, 524). — F: 138° (v. M., F.), 139—141° (V., M.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol, wenig in Petroläther (V., M.).

[l-Menthyl]-xanthogensäure-triphenylmethylester $C_{30}H_{34}OS_2 = (C_6H_5)_3C \cdot S \cdot CS \cdot CS \cdot C_{16}H_{19}$. Rotationsdispersion von Lösungen in Toluol: TSCHUGAJEW, OGORODNIKOW, *Ph. Ch.* 85, 497. Ultraviolettes Absorptionsspektrum alkoh. Lösungen: TSCH., O., *Ph. Ch.* 85, 486.

[1-Bornyl]-xanthogensäure-triphenylmethylester $C_{30}H_{32}OS_2 = (C_6H_5)_3C \cdot S \cdot CS \cdot O \cdot C_{10}H_{17}$. Rotationsdispersion von Lösungen in Toluol: Tschugajew, Ogorodnikow, *Ph. Ch.* 85, 497.

Triphenylmethan - a - sulfensäuremethylester $C_{20}H_{18}OS = (C_6H_5)_3C \cdot S \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Triphenylmethylschwefelchlorid beim Kochen mit NaO · CH $_3$ in Methanol (Vorländer, Mittag, B. 52, 417). — Nadeln (aus Chloroform + Methanol). F: 124°. Unlöslich in Alkalien.

Triphenylmethan - a - sulfensäurephenylester $C_{25}H_{20}OS = (C_6H_5)_3C \cdot S \cdot O \cdot C_6H_5$. B. Aus Triphenylmethylschwefelchlorid in Benzol beim Behandeln mit Natriumphenolat in Alkohol (Vorländer, Mittag, B. 52, 417). — Krystalle (aus Benzol + Alkohol oder aus Äther + Petroläther). F: 91,5°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, sehr wenig in Petroläther.

Bis-triphenylmethyl-disulfid $C_{38}H_{30}S_3=(C_6H_5)_3C\cdot S\cdot S\cdot C(C_6H_5)_3$. B. Aus Triphenylthiocarbinol beim Behandeln mit 0,5 Mol SO_2Cl_3 in alkoh. Natronlauge unter Kühlung (Vorländer, Mittag, B. 46, 3459). Aus Triphenylmethylschwefelchlorid und Triphenylthiocarbinol in Pyridin (V., M., B. 52, 418). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 1576 (Zers.). Löslich in Chloroform und Benzol, schwer löslich in Alkohol und Äther, sehr wenig in Petroläther. — Färbt sich beim Erhitzen auf 140° gelb. Spaltet beim Erwärmen und Aufbewahren der Lösungen leicht Schwefel und H_2S ab. Gibt mit Chlor in CCl_4 Triphenylchlormethan.

Triphenylmethylschwefelchlorid $C_{19}H_{15}ClS = (C_{6}H_{5})_{3}C \cdot SCl.$ B. Aus Triphenylthiocarbinol beim Behandeln mit 1 Mol $SO_{2}Cl_{3}$ in Åther unter Kühlung (Vorländer, Mittag,

B. 52, 415). — Gelbe Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 137°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, löslich in Alkohol, schwer löslich in Petroläther. — Ist gegen Wasser sehr beständig. Wird durch Alkalien in der Wärme, durch kalte konz. Schwefelsäure sowie durch Silbersalze in organischen Lösungsmitteln zersetzt. Gibt mit Chlor in Eisessig Triphenylchlormethan. Bei Einw. von konz. Salpetersäure in Eisessig entsteht Triphenylcarbinol. Gibt mit NH₃ in Ather oder Benzol Triphenylmethylschwefelsmid; reagiert analog mit Aminen. Liefert beim Behandeln mit AlCl₃ in Benzol H₂S, Triphenylcarbinol und in geringer Menge Thiobenzophenon.

Triphenylmethylthionitrit $C_{20}H_{10}ONS = (C_0H_5)_3C \cdot S \cdot NO.$ B. Aus Triphenylthiocarbinol bei Einw. von NaNO₃ und verd. Schwedelsäure in Benzol sowie beim Behandeln der Benzol-Lösung mit N_2O_4 oder N_3O_3 (Vorländer, Mittag, B. 52, 422). — Grüne Nadeln (aus Anisol). F: 104° (Zers.). Kons. Lösungen in Benzol oder Chloroform sind im durchfallenden Licht dunkelrot, im auffallenden Licht grün. — Zersetzt sich beim Aufbewahren in Benzol. Ziemlich beständig gegen Wasser.

Triphenylmethylschwefelamid, S-Triphenylmethyl-thiohydroxylamin $C_{10}H_{17}NS = (C_0H_0)_2C\cdot S\cdot NH_2$. B. Aus Triphenylmethylschwefelchlorid und überschüssigem Ammoniak in Äther oder Benzol unter Kühlung (VORLÄNDER, MITTAG, B. 52, 419). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther oder Chloroform + Alkohol). F: 126°. Unlöslich in verd. Säuren und Alkalien. — Wird durch konz. Schwefelsäure sowie durch alkoh. Ag NO_3 -Lösung in der Kälte verrestzt.

N-Methyl-triphenylmethylschwefelamid, N-Methyl-S-triphenylmethyl-thiohydroxylamin $C_{80}H_{10}NS = (C_{4}H_{5})_{3}C \cdot S \cdot NH \cdot CH_{3}$. B. Aus Triphenylmethylschwefelchlorid in Äther beim Behandeln mit Methylamin in Alkohol (Vorländer, Mittag, B. 52, 420). — Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 119—120°. — Wird durch konz. Schwefelsäure oder Überchlorsäure zersetzt.

- N.N Dimethyl triphenylmethylschwefelamid, N.N Dimethyl S triphenylmethyl-thiohydroxylamin $C_{21}H_{11}NS = (C_6H_5)_3C\cdot S\cdot N(CH_5)_2$. B. Aus Triphenylmethylschwefelchlorid in Äther bei Einw. von Dimethylamin in Alkohol (Vorländer, Mittag, B. 52, 421). Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 105—108°.
- N-Acetyl-triphenylmethylschwefelamid, S-Triphenylmethyl-N-acetyl-thiohydroxylamin $C_{31}H_{19}ONS = (C_6H_5)_3C\cdot S\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Triphenylmethylschwefelamid und Acetylchlorid in kaltem Pyridin (Vorländer, Mittag, B. 52, 420). Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 187°.
- N-Methyl-N-acetyl-triphenylmethylschwefelamid, N-Methyl-S-triphenylmethyl-N-acetyl-thiohydroxylamin $C_{22}H_{31}ONS = (C_0H_5)_2C\cdot S\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot CH_3$. B. Aus N-Methyl-triphenylmethylschwefelamid und Acetylchlorid in Pyridin (Vorländer, MITTAG, B. 52, 420). Nadeln (aus Aceton). F: 133°.
- N-Nitroso-N-methyl-triphenylmethylschwefelamid, N-Nitroso-N-methyl-S-triphenylmethyl-thiohydroxylamin $C_{20}H_{18}ON_2S=(C_6H_8)_3C\cdot S\cdot N(NO)\cdot CH_2$. B. Aus N-Methyl-triphenylmethylschwefelamid in Ather bei Einw. von Stickoxyden (VORLINDER, MITTAG, B. 52, 421). Krystalle (aus Äther oder Methanol). F: 102—103° (Zers.). Verpufft beim Erhitzen über freier Flamme. Beim Kochen mit Methanol entsteht zuweilen Methyl-triphenylmethyl-āther.
- 5. 4-[a-Oxy-benzyl]-diphenyl, Phenyl-diphenylyl-carbinol, 4-Phenyl-benzhydrol $C_{10}H_{16}O = C_0H_0 \cdot C_0H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_0H_1$ (S. 721). B. Aus 4-Phenyl-benzophenon durch Reduktion mit Aluminiumamalgam in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (Cohen, R. 38, 121). Aus der bei tagelangem Schütteln von 4-Phenyl-benzophenon mit viel Natrium in Ather entstehenden Dinatrium-Verbindung $Na_2C_{10}H_{14}O$ durch Einw. von Wasser (Schlenk, Appendent, Michael, Thal, B. 47, 487). F: 37° (C.). Schwer löslich in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (C.).

4. Oxy-Verbindungen $C_{20}H_{18}O$.

- 1. $a-Oxy-a.a.\beta-triphenyl-āthan, Diphenyl-bessyl-carbinol, a.a.\beta-Triphenyl-āthylaikohol <math>C_{20}H_{10}O=(C_0H_1)_C(OH)\cdot CH_2\cdot C_0H_2$ (8. 721). B. Bei monatelanger Belichtung eines Gemisches von Bessophenon und Toluol (Pathano, Chieff, G. 39 II, 422; vgl. auch Ciamician, Silber, B. 43, 1537; R. A. L. [5] 19 I, 647). Prismen (aus Petroläther). F: 88—89°; Kp_{11} : 222° (C., S.). Magnetische Suscentfikktät: Pascal, Bl. [4] 11, 121.
- 2. β -Oxy-a.a.a-triphonyl-dithan, β . β . β -Triphonyl-dithylalkohol $C_{in}H_{10}O=(C_{i}H_{1})$ C·CH₂·OH. B. Aus Triphonylacetaldehyd durch Reduktion mit Aluminiumamalgam

in 85°/,igem Alkohol oder mit überschüssigem Äthylmagnesiumbromid (Danilow, Ж. 51, 122; C. 1923 III, 761). Bei Einw. von Formaldehyd auf eine äther. Lösung von Triphenylmethylnatrium (Syst. No. 2357) (Schlenk, Ochs, B. 49, 610). — Krystalle (aus Alkohol, Äther oder Ligroin). F: 107° (Zers.) (Schlen, O.), 110,5° (D.). — Zerfällt, wenig über den Schmelzpunkt erhitzt, in Triphenylmethan und Formaldehyd (Schl., O.). Liefert bei Einw. von Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) in Gegenwart von rotem Phosphor bei 130° a.a.β-Triphenyläthan (D.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 205—206° (D.).

Acetat $C_{22}H_{20}O_2 = (C_0H_5)_3C \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus $\beta.\beta.\beta$ -Triphenyl-äthylalkohol durch Erwärmen mit Acetylchlorid in Benzol bei Gegenwart von BaCO₃ oder durch Einw. von HBr in Eisessig bei Zimmertemperatur (Danilow, \mathcal{H} . 51, 123; C. 1923 III, 761). — Nadeln (aus Alkohol). F: 136°.

- 3. 4-Oxy-2-methyl-triphenylmethan, 4-Benzhydryl-m-kresol (OH = 1) $C_{30}H_{18}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$.
- a-Chlor-4-[carbāthoxy-oxy]-2-methyl-triphenylmethan, 4-[Carbāthoxy-oxy]-2-methyl-triphenylchlormethan $C_{23}H_{21}O_3Cl=(C_6H_5)_2CCl\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 4-[Carbāthoxy-oxy]-2-methyl-triphenylcarbinol bei Einw. von HCl in Benzol (Gomberg, Johnson, Am. Soc. 39, 1682). Krystalle. F: 96—97°. Beim Behandeln mit Silber in Benzol entsteht eine kirschrote Lösung, die durch Sauerstoff unter Bildung von Bis-[4-(carbāthoxy-oxy)-2-methyl-triphenylmethyl]-peroxyd entfärbt wird.
- 4. a-Oxy-2-methyl-triphenylmethan, Diphenyl-o-tolyl-carbinol $C_{20}H_{18}O = (C_{2}H_{5})_{2}C(OH) \cdot C_{2}H_{4} \cdot CH_{2}$ (S. 721). F: 98° (Kovache, A. ch. [9] 10, 197). Beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure entsteht Diphenyl-o-tolyl-methan. Löst sich in konz. Schwefelsäure und in konz. Ameisensäure mit orangegelber Farbe.
- 5. 4-Oxy-3-methyl-triphenylmethan, 4-Benzhydryl-o-kresol (OH = 1) $C_{20}H_{18}O = (C_4H_5)_2CH \cdot C_4H_3(CH_3) \cdot OH$.
- a-Chlor-4-[carbāthoxy-oxy]-3-methyl-triphenylmethan, 4-[Carbāthoxy-oxy]-3-methyl-triphenylchlormethan $C_{33}H_{31}O_3Cl=(C_4H_5)_4CCl\cdot C_4H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO_3\cdot C_4H_5$. B. Durch Einw. von HCl auf 4-[Carbāthoxy-oxy]-3-methyl-triphenylcarbinol in Benzol (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1589). Krystalle. F: 131—132°. Bei Einw. von Silber in Benzol entsteht eine citronengelbe Lösung, die bei Zutritt von Luftsauerstoff ein Peroxyd vom Schmelzpunkt 161—162° liefert.
- 6. a-Oxy-4-methyl-triphenylmethan, Diphenyl-p-tolyl-carbinol $C_{80}H_{18}O=(C_8H_8)_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (S. 722). B. Aus Phenyl-p-tolyl-keton und Phenylmagnesium-bromid in Äther (Staudinger, Clar, B. 44, 1626). Liefert beim Erwärmen mit wasserfreier Ameisensäure Diphenyl-p-tolyl-methan (Guyot, Kovache, C. r. 154, 122; K., A. ch. [9] 10, 197). Löst sich in konz. Ameisensäure oder Schwefelsäure mit grünlichgelber Farbe (K.).
- 7. Allyl-phenyl-a-naphthyl-carbinol $C_{20}H_{18}O = C_4H_5 \cdot C(OH)(CH_2 \cdot CH : CH_2) \cdot C_{10}H_7$. B. Aus Phenyl-a-naphthyl-keton und Allylmagnesiumbromid in Ather (Mazure-wirson, 3K. 46, 30). Krystelle (aus Ligroin). F: 65—67° (Zers.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ a-Naphthoesäure. Verhalten des mit Chlorwasserstoff gewonnenen Chlorids beim Erhitzen mit Pyridin: M. Mit 1 Mol Brom in CS₆ bildet sich ein zersetzliches Dibromid.

5. Oxy-Verbindungen $C_{21}H_{20}O$.

nonatetraen beim Kochen mit Methanol in Gegenwart von wenig Natriummethylat (Sr.).

— Krystalle (aus Methanol). F: 120,5°. Löslich in konz. Schwefelsaure und in flüssigem SO₂ mit grüner Farbe. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton Methylathermandelsäure und andere Produkte (Sr., A. 393, 296). Beim Kochen mit Natriummethylat in Methanol bildet sich das Dimethylacetal des i-Oxo-a.i-diphenyl-a.y.s.η-nonatetraens (Sr., A. 393, 312). Kochen mit verd. methylalkoh. Salzsäure führt zu Dicinnamalaceton (Sr., A. 374, 87).

- 2. a Oxy a.a.γ triphenyl propan, Diphenyl β phenáthyl carbinol C₂₁H₂₀O = (C₆H₅)₂C(OH)·CH₂·CH₂·C₆H₅. B. Aus Hydrozimtsauresthylester durch Erwärmen mit Phenylmagnesiumbromid in Ather (Obernow, Geinberg, Ж. 48, 1721; C. 1923 I, 1620). Aus Diphenyl-phenylacetylenyl-carbinol durch Hydrierung in Gegenwart von Palladium (Salkind, Zizlanowa, Ж. 50, 23; C. 1923 II, 1391). Geschwindigkeit dieser Reaktion: S., Z. Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 85—87° (S., Z.), 87—88° (O., G.). Schwer löslich in Ligroin, löslich in Alkohol, leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig (O., G.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist intensiv orangegelb (O., G.).
- 3. β -Oxy-a, β . γ -triphenyl-propan, Phenyl-dibenzyl-carbinol $C_{11}H_{20}O=C_6H_5\cdot C(OH)(CH_2\cdot C_6H_5)_2$ (S. 723). B. Aus 1 Mol Benzoesäureäthylester und 3 Mol Benzylmagnesiumchlorid (Orechow, \mathcal{H} . 48, 1707; B. 47, 94).
- 4. $a Oxy a.a.\beta triphenyl propan, Diphenyl a phenäthyl carbinol <math>C_{11}H_{10}O = (C_6H_6)_1C(OH) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_3$ (S. 723). Zur Konstitution vgl. Lévy, Bl. [4] 29, 893; Ziegler, Grabbe, Ulrich, B. 57, 1989 Anm. 19. B. Zur Bildung aus Benzophenon und Athylbenzol durch Belichtung nach Paterno, Chieffi (G. 39 II, 423) vgl. Ciamician, Silber, B. 43, 1539; R. A. L. [5] 19 I, 648. Monokline Krystalle (aus Petroläther). F: 89—90°. Kp₁₁: 226°. Liefert beim Erhitzen unter Druck auf 300° neben anderen Produkten $a.a.\beta$ -Triphenyl-a-propylen.
- 5. Diphenyl-p-xylyl-carbinol (?) $C_{a_1}H_{a_0}O = (C_cH_5)_aC(OH)\cdot CH_a\cdot C_cH_a\cdot CH_a\cdot (?)$. B. Aus Benzophenon und p-Xylol durch Belichtung (CIAMICIAN, SILBER, B. 48, 1540; R. A. L. [5] 19 I, 649). Krystalle (aus Petroläther). F: 113°. Kp₃₄: 258—260°.
- 6. a Oxy 4.4' dimethyl-triphenylmethan, Phenyl-di-p-tolyl-carbinol C₂₁H₂₀O = (CH₃·C₆H₄)₂C(C₆H₅)·OH (S. 723). B. Aus Benzoesäureäthylester und p-Tolyl-magnesiumbromid (Kovache, A. ch. [9] 10, 198). Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 80°. Geht beim Erwärmen mit wasserfreier Ameisensäure in Phenyl-di-p-tolyl-methan über (Guyor, K., C. r. 154, 122; K.). Löst sich in konz. Schwefelsäure oder Ameisensäure mit grünlichgelber Farbe (K.).

6. Oxy-Verbindungen $C_{22}H_{22}O$.

- 1. Tribenzylcarbinol C₂₂H₂₂O = (C₆H₅·CH₂)₃C·OH (S. 723). B. Zur Bildung aus Phenylessigsäureäthylester und Benzylmagnesiumchlorid nach Klages, Heilmann (B. 37, 1456) vgl. Orechow, Grinberg, Ж. 48, 1717; C. 1923 I, 1620. Rhombische (pyramidale?) Krystalle (aus Chloroform + Petroläther) (Jerusalem, Soc. 97, 2193; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 322). D: 1,1869 (J.).
- 2. $a-Oxy-a.\beta.\beta-triphenyl-butan$, $a.\beta.\beta-Triphenyl-butylalkohol$ $C_{32}H_{12}O=(C_aH_a)_aC(C_aH_a)\cdot CH(OH)\cdot C_bH_b$. B. Durch Reduktion von a.a-Diphenyl-butyrophenon mit Natrium und Alkohol in Gegenwart von NaHCO₃ (Dannow, \mathcal{H} . 51, 138; \mathcal{O} . 1923 III, 761). Krystalle (aus Alkohol). F: 70—71°.
- 3. $a-Oxy-4.4'.4''-trimethyl-triphenylmethan, Tri-p-tolyl-carbinol <math>C_{22}H_{22}O=(CH_3\cdot C_2H_4)_2C\cdot OH$ (S. 723). B. Aus Di-p-tolyl-keton und p-Tolylmagnesium-bromid (Kovache, A. ch. [9] 10, 199). Prismen (sus Äther + Ligroin). F: 96°. Liefert beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure Tri-p-tolyl-methan. Löst sich mit grüngelber Farbe in konz. Schwefelsäure oder Ameisensäure.

7. $0 \times y$ -Verbindungen $C_{23}H_{24}O$.

1. $a-/2-Oxy-phenyl]-\gamma.\gamma-dibensyl-propan$ $C_{22}H_{24}O=(C_0H_3\cdot CH_2)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot O_4H_4\cdot OH.$

γ-Chlor-a-[2-methoxy-phenyl]-γ.γ-dibensyl-propan $C_{2e}H_{1s}OCl = (C_{e}H_{6} \cdot CH_{a})_{2}CCl \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot C$

- 2. β -Oxy-a.3-diphenyl- β -benzyl-butan, Dibenzyl- β -phenäthyl-carbinol $C_{33}H_{24}O=(C_8H_5\cdot CH_2)_2C(OH)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_8H_5$. B. Aus Benzylmagnesiumchlorid und Hydrozimtsäureäthylester in Ather (Obechow, Konowalow, B. 45, 863). Nadeln (aus Methanol). F: 62—63°. Beim Einleiten von HCl in die äther. Lösung entsteht Dibenzyl- β -phenäthyl-chlormethan.
- 8. β -0xy- α . ζ -diphenyl- β -benzyl-hexan $C_{25}H_{28}O = (C_8H_5 \cdot CH_2)_2C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_5$.

 $\gamma.\delta.s.\zeta$ -Tetrabrom - β -oxy - $a.\zeta$ -diphenyl - β -benzyl - hexan $C_{35}H_{24}OBr_4=(C_6H_5\cdot CH_3)_2(OH)\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_6H_5$. B. Aus s-Oxy- $a.\zeta$ -diphenyl-s-benzyl- $a.\gamma$ -hexadien bei Einw. von Brom in Chloroform (Reynolds, Am. 46, 207). — Nadeln. F: 227° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Alkohol, weniger löslich in Äther und Ligroin. — Verändert sich beim Umkrystallisieren aus Chloroform und Methanol.

13. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-24}O$.

1. 2-0 x y-1.4-[phenyl-vinyliden]-naphthalin $C_{18}H_{12}O=$ $C: CH \cdot C_aH_s$.

2-Methoxy-1.4-[phenyl-vinyliden]-naphthalin $C_{19}H_{14}O = C_{10}H_{5}(C:CH\cdot C_{6}H_{5})\cdot O\cdot CH_{3}$. Beim Erhitzen von 2-Methoxy-1.4-methylen-naphthalin mit Benzaldehyd in Gegenwart von Acetanhydrid und Natriumacetat (Dean, Nierenstein, Soc. 109, 596). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 224—226° (Zers.).

2. Oxy-Verbindungen $C_{19}H_{14}O$.

1. 9-Oxy-9-phenyl-fluoren, Phenyl-diphenylen-carbinol $C_{19}H_{14}O=C_{4}H_{4}$ $C(C_{6}H_{5})\cdot OH$ (S. 725). Liefert bei längerer Einw. von wasserfreier Ameisensäure bei Zimmertemperatur eine amorphe Verbindung $C_{38}H_{36}O$ (s. u.) (KOVACHE, A. ch. [9] 10, 206; vgl. KLIEGL, B. 43, 2490 Ånm. 2). Einw. von wasserfreier Ameisensäure bei Siedetemperatur: GUYOT, Ko., C. r. 155, 839; Ko. Wird beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure und wasserfreiem Natriumformiat zu 9-Phenyl-fluoren reduziert (G., Ko.; Ko.). Entwickelt mit CH₃·MgI in Pyridin bei 85° 1 Mol Methan (Zerrewittinow, B. 45, 2388).

Saure und wasserfreiem Natriumformiat zu 9-Phenyl-fluoren reduziert (G., KO.; KO.). Entwickelt mit CH₃·MgI in Pyridin bei 85° 1 Mol Methan (Zerewitzinow, B. 45, 2388). Verbindung C₃₈H₈₆O. B. Durch Erwärmen von 9-Oxy-9-phenyl-fluoren in Eisessig mit einigen Kubikzentimetern konz. Schwefelsäure (Kliegl, B. 38, 291; 43, 2490). Bei längerer Einw. von wasserfreier Ameisensäure auf 9-Oxy-9-phenyl-fluoren bei Zimmertemperatur (Kovache, A. ch. [9] 10, 206). — Amorph. Erweicht bei 165—170° (Ko.). Verfärbt sich von 260° ab und zersetzt sich zwischen 320° und 360° (Kl.). Leicht löslich in Chloroform, Aceton, Benzol und CS₂, sehr wenig in Alkohol (Kl.; Ko.). — Beim Schütteln der Benzol-Lösung mit konz. Schwefelsäure entsteht 9-Oxy-9-phenyl-fluoren (Ko.).

9-Äthoxy-9-phenyl-fluoren $C_{31}H_{18}O=C_{13}H_{8}(C_{6}H_{5}\cdot O\cdot C_{2}H_{5}\cdot (S.~725)$. B. Aus Bis-[9-phenyl-fluorenyl-(9)]-äther beim Kochen mit Alkohol in Gegenwart von etwas Schwefelsäure (GOMBERG, Am. Soc. 35, 207).

Bis - [9 - phenyl - fluorenyl - (9)] - äther $C_{38}H_{36}O = C_{13}H_{8}(C_{6}H_{5}) \cdot O \cdot C_{13}H_{8}(C_{6}H_{5})$. Der Artikel im Hptw., S. 725, ist zu streichen (vgl. KLIEGL, B. 43, 2490 Anm. 2). — B. Aus 9-Chlor-9-phenyl-fluoren durch Einw. von Quecksilberoxyd in Benzol (Gomberg, Am. Soc. 35, 206). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 232—233°. 1 g löst sich in ca. 6,5 g Benzol oder in 100 g Ather. — Gibt beim Kochen mit Alkohol in Gegenwart von etwas Sohwefelsäure 9-Athoxy-9-phenyl-fluoren. Liefert beim Kochen mit 90°/cigr Essigsäure 9-Oxy-9-phenyl-fluoren. Beim Erwärmen mit Acetylchlorid entsteht 9-Chlor-9-phenyl-fluoren.

Bis-[9-phenyl-fluorenyl-(9)]-peroxyd, Bis-[phenyl-diphenylen-methyl]-peroxyd $C_{38}H_{36}O_{5} = C_{6}H_{5} \cdot C_{13}H_{8} \cdot O \cdot O \cdot C_{13}H_{6} \cdot C_{6}H_{5}$ (S. 725). F: 209° (korr.) (Braungelbfärbung). Löst sich in Schwefelsäure mit anfangs braungelber, später braunschwarzer Farbe (Schmidlin, Garcia-Bands, B. 45, 1348).

2. 9-[4-Oxy-phenyl]-fluoren $C_{19}H_{14}O = \frac{C_{0}H_{4}}{C_{0}H_{4}}CH \cdot C_{0}H_{4} \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von 9-[4-Oxy-phenyl]-fluoren-carbonsäure-(5) auf 200^{0} in einem Strom trockner Luft (Bistrayoki, v. Weber, B. 43, 2499). — Nädelchen (aus Benzol-Ligroin). F: 178—179° (Zers.).

- 9-[4-Methoxy-phenyl]-fluoren $C_{80}H_{16}O = C_{12}H_{2} \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$. B. Durch Erhitzen von 9-[4-Methoxy-phenyl]-fluoren-carbonsaure-(9) auf 160° (Bistrickett, v. Weber, B. 43, 2502). Beim Kochen von 9-Oxy-9-[4-methoxy-phenyl]-fluoren mit wasserfreier Ameisensaure und Natriumformiat (Kovache, A.ch. [9] 10, 214). Krystalle (aus Alkohol). F: 119° (Ko.), 121—122° (B., v. W.). Leicht löslich in Benzol und Eisessig, ziemlich leicht in Alkohol und siedendem Ligroin (B., v. W.).
- 9-[4-Acetoxy-phenyl]-fluoren $C_{31}H_{16}O_3 = C_{12}H_4 \cdot C_5H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_5$. B. Beim Kochen von 9-[4-Oxy-phenyl]-fluoren-carbonsaure-(9) mit Acetanhydrid und Natriumacetat (BISTEZYCKI, v. Weber, B. 43, 2500). Nadeln (aus Eisessig). F: 139—140°.
- 9-Chlor-9-[4-methoxy-phenyl]-fluoren $C_{90}H_{15}OCl = C_{12}H_{2}Cl \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$. B. Durch Umsetzung von 4-Methoxy-phenylmagnesiumjodid und Fluorenon in Ather und Behandlung des entstandenen Carbinols mit trocknem Chlorwasserstoff (SCHLENK, A. 394, 198). Krystalle (aus Ligroin). F:149—151°. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine fuchsinrote Färbung.

3. Oxy-Verbindungen $C_{20}H_{16}O$.

1. $a.\beta$ - Diphenyl - a - [4 - axy - phenyl] - dthylen, a-[4-Oxy-phenyl]-stilben $C_{20}H_{16}O = C_4H_5 \cdot CH : C(C_6H_6) \cdot C_8H_6 \cdot OH$.

 $a.\beta$ -Diphenyl-a-[4-äthoxy-phenyl]-äthylen, a-[4-Äthoxy-phenyl]-stilben $C_{22}H_{20}O = C_6H_5 \cdot CH : C(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Äthoxy-benzophenon und Benzylmagnesiumchlorid (Busignies, C.r. 151, 516). — F: 93°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. — Gibt mit 1 Mol Brom in CS_2 -Lösung in der Kälte x-Brom- $a.\beta$ -diphenyl-a-[4-äthoxy-phenyl]-äthylen.

x-Brom-a.β-diphenyl-a-[4-āthoxy-phenyl]-āthylen C_{a2}H₁₉OBr. B. Aus a-[4-Āthoxy-phenyl]-stilben und 1 Mol Brom in CS₂-Lösung in der Kalte (Busienies, C. r. 151, 517). — F: 73°. — Liefert mit 1 Mol Brom in siedendem CS₂ x.x-Dibrom-a.β-diphenyl-a-[4-āthoxy-phenyl]-āthylen.

- x.x-Dibrom- $a\beta$ -diphenyl-a-[4-āthoxy-phenyl]-āthylen C₂₂H₁₈OBr₂. B. Aus x-Brom- $a\beta$ -diphenyl-a-[4-āthoxy-phenyl]-āthylen und 1 Mol Brom in siedender CS₂-Lösung (Busignies, C. r. 151, 517). F: 150°.
- 2. $a.a-Diphenyl-\beta-[4-oxy-phenyl]-athylen$ $C_{20}H_{10}O=(C_0H_0)_2C:CH\cdot C_0H_4\cdot OH.$ $a.a-Diphenyl-\beta-[4-methoxy-phenyl]-athylen$ $C_{21}H_{10}O=(C_0H_0)_2C:CH\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_0.$ B. Durch Erhitzen von 4-Methoxy-benzaldehyd mit Diphenylketen in Gegenwart von Chinolin auf 150° (STAUDINGER, KON, A. 384, 91). Krystalle (aus Essigester). F: 81-82°.
- 3. β Oxy $a.a.\beta$ triphenyl dthylen, Triphenylvinylalkohol $C_{20}H_{16}O = (C_{6}H_{8})_{2}C:C(C_{6}H_{8}) \cdot OH$ ist desmotrop mit $\omega.\omega$ -Diphenyl-acetophenon $(C_{6}H_{8})_{2}CH \cdot CO \cdot C_{6}H_{8}$, Syst. No. 657.
- β-Acetoxy-a.a.β-triphenyl-äthylen, Triphenylvinyl-acetat $C_{22}H_{10}O_2 = (C_4H_5)_2C$: $C(C_4H_5)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 726). B. Beim Kochen von a-Oxy-β-acetoxy-a.a.β-triphenyl-āthan mit Acetylchlorid und Eisessig (Paternò, Forli-Forti, G. 40 II, 338). F: 103—105°.
- 4. 9 Oxy 9 benzyl fluoren, Benzyl diphenylen carbinol $C_{00}H_{10}O = C_{0}H_{1} \cdot C(CH_{1} \cdot C_{0}H_{5}) \cdot OH$ (8. 726). Liefert beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure 9-Benzal-fluoren (KOVACHE, A. ch. [9] 10, 217).
- 5. 9-[4-Oxy-3-methyl-phenyl]-fluoren C₃₀H₁₆O = C₄H₄CH·C₄H₃(CH₃)·OH. B. Durch Erhitzen von 9-[4-Oxy-3-methyl-phenyl]-fluoren-carbonasure-(9) auf 220° (Bistrazyoki, v. Weber, B. 43, 2501). Prismen (aus Bensol). F: 165—166° (Zers.). Schr leicht löslich in Alter, leicht in Alkohol und Bensol, schwer in siedendem Ligroin.
- 9-[4-Acetoxy-3-methyl-phenyl]-fluoren $C_{ss}H_{1s}O_{s} = C_{s}H_{s} CH \cdot C_{s}H_{s}(CH_{s}) \cdot O \cdot CO \cdot CH_{s}$.

 B. Beim Kochen von 9-[4-Oxy-3-methyl-phenyl]-fluoren-carbonsaure-(9) mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Bistraycki, v. Weber, B. 43, 2501). Prismen (aus Bensol-Ligroin). F: 95—97°. Leicht löslich in kaltem Eisessig, ziemlich leicht in siedendem Ligroin.
- 6. 9-Owy-9-p-tolyl-fluoren $C_{20}H_{16}O = \frac{C_0H_4}{C_1H_2}C(C_0H_4\cdot CH_2)\cdot OH$. B. Aus p-Tolyl-magnesiumbromid und Fluorenon (Kovache, A. A. [9] 10, 210). Krystalle (aus Åther + Ligroin). F: 85°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Liefert bei längerer

Einw. von wasserfreier Ameisensäure bei Zimmertemperatur eine amorphe Verbindung $C_{40}H_{30}O(?)$, die bei 130° erweicht. Wird beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure und wasserfreiem Natriumformiat zu 9-p-Tolyl-fluoren reduziert.

4. Oxy-Verbindungen $C_{21}H_{18}O$.

- γ Oxy -a,γ,γ-triphenyl-a-propylen C₂₁H₁₈O = C₆H₅·CH:CH·C(C₆H₅)₂·OH.
 a,β-Dibrom-γ-oxy-a,γ,γ-triphenyl-a-propylen C₂₁H₁₆OBr₂ = C₆H₅·CBr:CBr·C(C₆H₅)₅·OH.
 B. Aus Diphenyl-phenylacetylenyl-carbinol und Brom in Chloroform (Salkind, Zizianowa, Ж. 50, 20; C. 1923 III, 1391). Krystalle (aus Ligroin). F: 99—100°.
 — Liefert bei der Einw. von siedendem Wasser eine bromhaltige, bei 123—126° schmelzende Verbindung.
- 2. 10-Oxy-9-benzyl-9.10-dihydro-anthracen, 10-Benzyl-9.10-dihydro-anthranol-(9) $C_{21}H_{18}O = C_{6}H_{4} \underbrace{CH(CH_{2} \cdot C_{6}H_{5})}_{CH(OH)} C_{6}H_{4}$ (8. 726). Zur Konstitution vgl. Cook, Soc. 1926, 2160. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Dimethylphenzylammoniumchlorid auf Anthrachinon in Natronlauge in Gegenwart von $Na_{2}SO_{4}$ (TSCHILIKIN, Ж. 45, 1840; B. 47, 1057). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 135—136°.

5. 1-[α -Oxy-benzhydryl]-hydrinden $C_{22}H_{20}O=\frac{CH_2-CH_2}{C_6H_4\cdot CH\cdot C(C_6H_5)_2\cdot OH}$ B. Durch Hydrierung von 3-[α -Oxy-benzhydryl]-inden in äther. Lösung in Gegenwart von

B. Durch Hydrierung von 3-[a-Oxy-benzhydryl]-inden in äther. Lösung in Gegenwart von Platinschwarz (Courtot, A. ch. [9] 5, 65). — Prismen (aus Äther). F: 90° (C., A. ch. [9] 5, 65), 92° (C., A. ch. [9] 5, 206). Absorptionsspektrum der alkoh. Lösungen im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: C., A. ch. [9] 5, 206. — Liefert bei kurzem Kochen mit alkoh. Salzsäure 1-Diphenylmethylen-hydrinden (C., A. ch. [9] 5, 66).

2.3-Dibrom-1-[a-oxy-benzhydryl]-hydrinden $C_{22}H_{18}OBr_2 = C_8H_4$ — $CH \cdot C(C_8H_5)_2 \cdot OH$ B. Bei der Einw. von 1 Mol Brom auf 3-[a-Oxy-benzhydryl]-inden in Chloroform bei 0° (Courtot, A. ch. [9] 5, 89). — Prismen (aus Ligroin). F: 119°. Schwer löslich in Ligroin.

6. Oxy-Verbindungen $C_{23}H_{22}O$.

1. a - Phenyl - δ - [2 - oxy - phenyl] - β - benzyl - a - butylen $C_{23}H_{22}O = C_6H_5 \cdot CH : C(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

a-Phenyl-δ-[2-methoxy-phenyl]-β-benzyl-α-butylen C₂₄H₂₄O = C₆H₅·CH:C(CH₂·C₆H₆)·CH₂·C₆H₄·O·CH₃. B. Beim Kochen von γ-Chlor-α-[2-methoxy-phenyl]-γ.γ-dibenzyl-propan mit Pyridin (Orechow, Meerson, B. 45, 1929). — Krystalle (aus Methanol). F: 56—57°. Kp₁₉: 266—267°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. — Bei der Oxydation mit Ozon entsteht Benzaldehyd.

- 2. 4.6 Diphenyl 1.2 benzo cyclohepten (1) ol (5) $C_{23}H_{22}O = C_{6}H_{4} \cdot CH_{(C_{6}H_{5})} > CH \cdot OH$. B. Durch Reduktion von 4.6-Diphenyl-1.2-benzo-cycloheptatrien-(1.3.6)-on-(5) mit Natrium und Alkohol (THIELE, WEITZ, A. 377, 12). Krystalle (aus Ligroin). F: 160°.
- 7. 5-Methyl-4.6-diphenyl-1.2-benzo-cyclohepten-(1)-ol-(5) $C_{24}H_{24}O = C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot CH_{\bullet} \cdot CH_{\bullet}CH_{\bullet} \cdot CH_{\bullet}CH_{\bullet} \cdot CH_{\bullet}CH_{$

14. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O$.

1. Oxy-Verbindungen $C_{21}H_{16}O$.

1. γ -Oxy-a, γ - γ -triphenyl-c-propin, Diphenyl-phenylacetylenyl-carbinol $C_{21}H_{14}O=C_{2}H_{3}\cdot C$: $C\cdot C(C_{2}H_{3})_{3}\cdot OH$ (S. 727). B. Aus Phenylacetylenylmagnesiumbromid und Benzophenon in Ather (Jozrsch, Ж. 39, 655; Bl. [4] 6, 99). — Geschwindigkeit der

Hydrierung in alkoh. Lösung in Gegenwart von kolloidalem Palladium: Salkind, Zizianowa, \mathcal{R} . 50, 19; C. 1928 III, 1391. Liefert mit Brom in Chloroform $a.\beta$ -Dibrom- γ -oxy- $a.\gamma$ - γ -triphenyl-a-propylen (S., Z.). Reagiert nicht mit Jod. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote, mit Eisessig und konz. Schwefelsäure eine grüne Färbung, die beim Verdünnen mit Wasser verschwindet (S., Z.).

2. 3-Oxy-1.2-diphenyl-inden
$$C_{31}H_{16}O = \begin{array}{c} C(C_6H_5): C \cdot C_6H_5 \\ C_6H_4 - CH \cdot OH \end{array}$$

3. Di-a-naphthyl-carbinol C₂₁H₁₆O = C₁₀H₇ · CH(OH) · C₁₀H₇ (S. 728). B. {Aus a-Naphthylmagnesiumbromid und Ameisensäureäthylester (SCHMIDLIN, MASSINI, B. 42, 2381}; TSCHITSCHIBABIN, B. 44, 445). Aus a-Naphthylmagnesiumbromid und Ameisensäureisoamylester (TSCH., MAGIDSON, Ж. 46, 1391; J. pr. [2] 90, 170). — F: 146° (TSCH., M.). Scheidet sich aus Benzol als Krystallpulver mit ¹/₂ Mol Krystallbenzol aus und schmilzt bei 139—142° (im geschlossenen Röhrchen) (TSCH., M.). Geht bei der Destillation unter vermindertem Druck in Di-a-naphthyl-methan und Di-a-naphthyl-keton über (TSCH.). Liefert bei der Reduktion mit Zink und konz. Salzsäure in siedendem Eisessig als Hauptprodukt Di-a-naphthyl-methan neben 1.2; 7.8-Dibenzo-fluoren (?) und wenig symm. Tetra-a-naphthyl-āthan (TSCH., M.; vgl. SCHM., MASS., B. 42, 2387). Wird durch Jodwasserstoff in heißem Eisessig quantitativ zu Di-a-naphthyl-methal reduziert (TSCH.). Liefert mit krystallinischer Phosphorsäure bei 155° Bis-[di-a-naphthyl-methyl]-āther, bei 175° 1.2; 7.8-Dibenzo-fluoren (?) und Tetra-a-naphthyl-āthylen (TSCH., M.). Gibt beim Erhitzen mit Bernsteinsäureanhydrid auf 170—190° 1.2; 7.8-Dibenzo-fluoren (?) (TSCH., M.).

Äthyl-[di-a-naphthyl-methyl]-äther $C_{13}H_{10}O = C_{10}H_7 \cdot CH(O \cdot C_2H_5) \cdot C_{10}H_7$ (S. 728). B. Aus a-Naphthylmagnesiumbromid und Ameisensäureäthylester in siedendem Äther (STADNIKOW, Ж. 48, 1874; B. 57, 7). — F: 134—135°.

Phenyl-[di- α -naphthyl-methyl]-äther $C_{27}H_{20}O=C_{10}H_7\cdot CH(O\cdot C_6H_5)\cdot C_{10}H_7$ (S. 728) von Schmidlin, Massini (B. 42, 2390) ist als [4-Oxy-phenyl]-di- α -naphthyl-methan erkannt worden (vgl. S. 366) (Magidson, Ж. 47, 1304; C. 1916 II, 129).

Bis-[di-a-naphthyl-methyl]-äther $C_{42}H_{30}O = (C_{10}H_7)_sCH\cdot O\cdot CH(C_{10}H_7)_s$. B. Durch Erhitzen von Di-a-naphthyl-carbinol mit krystallisierter Phosphorsäure auf 155° (Tschurscherren Magideon, K. 46, 1392; J. pr. [2] 90, 171). — Krystalle (aus Benzol). F: 246,5°. Leicht löslich in Chloroform und heißem Benzol, ziemlich leicht in heißem Aceton, schwer in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Ligroin. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe. — Liefert mit Bromwasserstoff in Eisessig Di-a-naphthyl-brommethan.

- 4. a-Naphthyl- β -naphthyl-carbinol $C_{21}H_{16}O=C_{10}H_7\cdot CH(OH)\cdot C_{10}H_7$. B. Aus β -Naphthaldehyd und a-Naphthylmagnesiumbromid in Äther (Tschitschibabin, B. 44, 447). Nadeln (aus wenig Benzol). F: 108—109°. Beim Verdunsten der kalten benzolischen Mutterlauge scheiden sich Krystalle mit 0,5 Mol Benzol aus, das bei 78° abgegeben wird. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther und Ligroin. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. Gibt bei der Reduktion mit Jodwasserstoff in heißem Eisessig a-Naphthyl- β -naphthyl-methan.
- 5. Di β naphthyl carbinol $C_{n1}H_{16}O = C_{10}H_{7} \cdot CH(OH) \cdot C_{10}H_{7}$. B. Durch Einw. von Ameisensäureäthylester auf β -Naphthylmagnesiumjodid (Schmidlin, Huber, B. 43, 2830) oder β -Naphthylmagnesiumbromid in Ather (Tschtyschhabin, B. 44, 449). Krystalle (aus Ligroin) mit Krystall-Ligroin, die bei 91° (korr.) schmelzen (Sch., H.). Krystallisiert aus Hexan mit 2 Mol C_6H_{14} in Krystallen vom Schmelzpunkt 116,5° (korr.) (Sch., H.). Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, löslich in Ligroin und Alkohol, schwer in Petroläther (Sch., H.). Löst sich in konz. Schwelsäure mit violetter Farbe (Sch., H.; Tsch.). Liefert mit wassersbyaltenden Mitteln β - β -Dinaphthofluoren (Ergw. Bd. V, S. 364) (Sch., H.). Beim Kinleiten von HCl in die warme benzolische Lösung entsteht Di- β -naphthyl-chlormethan (Sch., H.).

2. Oxy-Verbindungen $C_{22}H_{18}O$.

1. 3-[a-Oxy-benzhydryl]-inden C₂₂H₁₈O = CH—CH

C₆H₄—CH·C(C₆H₅)₂·OH

Indenyl-(3)-magnesiumbromid und Benzophenon in Toluol + Äther auf dem Wasserbad (GRIGNARD, COURTOT, C. r. 152, 273; C., Å. ch. [9] 4, 131). — Tafeln (aus Äther + Ligroin). F: 131—132° (G., C.; C.). Absorptionsspektrum der alkoh. Lösungen im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: C., A. ch. [9] 5, 206. — Liefert bei der Hydrierung in äther. Lösung in Gegenwart von Platinschwarz 1-[a-Oxy-benzhydryl]-hydrinden (C., A. ch. [9] 5, 65). Gibt mit siedender alkoholischer Salzsäure oder mit wasserfreier Ameisensäure auf dem Wasserbad ω.ω-Diphenyl-benzofulven (G., C., C. r. 152, 1495; C., A. ch. [9] 4, 133, 215). Liefert mit 1 Mol Brom in Chloroform bei 0° 2.3-Dibrom-1-[a-oxy-benzhydryl]-hydrinden und 1.2-Dibrom-ω.ω-diphenyl-1.2-dihydro-benzofulven (C., A. ch. [9] 5, 89).

 $2. \quad \textbf{p-Tolyl-anthryl-(2)-carbinol} \quad C_{22}H_{18}O \\ = C_6H_4 \begin{bmatrix} CH \\ CH \end{bmatrix} C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3.$

Acetat $C_{24}H_{20}O_2 = C_6H_4\frac{CH}{4CH}C_6H_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Man reduziert 2-p-Toluyl-anthrachinon mit Zinkstaub in 20% jegem Ammoniak bei 70—80% und kocht das Reaktionsprodukt mit Eisessig (SCHAARSCHMIDT, IRINEU, B. 49, 395). — Krystalle (aus Eisessig). F: 164—165%. Schwer löslich in Alkohol.

3. 1-[9-Oxy-fluorenyl-(9)]-hydrinden $C_{22}H_{18}O = \overset{C_6H_4}{\overset{\cdot}{C}_6H_4}C(OH) \cdot \overset{\cdot}{C}H \cdot \overset{\cdot}{C}_6H_4.$ 2.8 - Dibrom -1 - $C_{12}H_{18}O_{12}$

in Chloroform bei 0° (Courtor, A. ch. [9] 4, 135). — Nadeln. F: 149°.

- 3. ε Oxy α . ζ diphenyl ε benzyl α . γ hexadien, Dibenzyl [δ phenyla.y-butadienyl]-carbinol $C_{25}H_{24}O = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C(CH_2 \cdot C_6H_5)_2 \cdot OH$. B. Bei der Einw. von Benzylmagnesiumbromid auf Cinnamalessigsäuremethylester (REY-NoLDS, Am. 46, 207). — Leicht bewegliche, citronengelbe Flüssigkeit. Kp₁₀: 200°. — Gibt mit Brom in Chloroform $\gamma.\delta.e.\zeta$ -Tetrabrom- β -oxy- $\alpha.\zeta$ -diphenyl- β -benzyl-hexan.
- 4. α -Oxy- α . α -di-[naphthyl-(1)]-octakosan, Heptakosyl-di- α -naphthyl-carbinol $C_{48}H_{70}O=C_{27}H_{55}\cdot C(C_{10}H_{7})_2\cdot OH$ oder α -Oxy- α . α -di-[naphthyl-(1)]-nonakosan, Octakosyl-di- α -naphthyl-carbinol $C_{40}H_{72}O=$ C₂₈H₅₇·C(C₁₀H₇)₂·OH. Zur Zusammensetzung vgl. die Ausführungen bei Montansäure, Ergw. Bd. II, S. 183. — B. Aus Montansäureäthylester und α-Naphthylmagnesiumbromid in Ather (Ryan, Algar, C. 1913 II, 2051). — Nadeln (aus Alkohol). F: 57—58°. Löslich in Chloroform, Benzol, Ather, Petroläther, fast unlöslich in Alkohol und Methanol.

15. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-28} O$.

OH 1. 1 - 0 xy - perylen (Bezifferung des Perylens s. Ergw. Bd. V, S. 363) C₂₀H₁₂O I. II. (s. Formel I). B. Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von β-Dinaphthylenoxyd (s. Formel II) mit AlCl₂ auf 140° (Weitzenböck, Seer, B. 46, 1997). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 197°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin. Die Lösungen sind gelb und fluorescieren grün. Unlöslich in Wasser. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erhitzen olivgrün. Löst sich in verd. Alkali mit gelber Farbe und leveltend grünzer Elizaren. leuchtend grüner Fluorescenz.

1-Methoxy-perylen $C_{21}H_{14}O=C_{20}H_{11}\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 1-Oxy-perylen und Dimethylsulfat in Natronlauge (Weitzenböck, Seer, B. 46, 1998). — Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 111º.

2. 9-0xy-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren(?), "a.a-Di-naphthofluorenol" C₃₁H₁₄O, s. nebenstehende Formel.

Ist wahrscheinlich nicht identisch mit Picylencarbinol
(S. 729), da die Ausgangsprodukte, Picylenketon und "a.a-Dinaphthofluorenon", nach
Schmidlin, Huber (B. 43, 2834) nicht identisch sind. — B. Durch Reduktion von "a.a-Di-

(S. 729), da die Ausgangsprodukte, Fleylenketon und "a.d.-Dinaphthofinorenon", nach Schmidlin, Huber (B. 43, 2834) nicht identisch sind. — B. Durch Reduktion von "a.d-Dinaphthofinorenon" mit Zinkstaub in alkoholisch-ammoniakalischer Lösung auf dem Wasserbad (Tschttschibabin, Magidson, K. 46, 1395; J. pr. [2] 90, 174). — Nadeln (aus Xylol). F: 246,5°. Unlöslich in Petroläther und Ligroin, sehr wenig löslich in Äther, Benzol und Alkohol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.

3. 3-[9-0xy-fluorenyl-(9)]-inden $C_{22}H_{16}O = \begin{array}{c} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{array} C(OH) \cdot CH \cdot C_6H_4 \end{array}$ Indenyl-(3)-magnesiumbromid und Fluorenon in Yulol hai 4000 (2)

Indenyl-(3)-magnesiumbromid und Fluorenon in Xylol bei 120° (Grignard, Courtot, C. r. 152, 273; C., A. ch. [9] 4, 133). — Nadeln (aus Ather + Ligroin). F: 151—152° (G., C.). — Beständig gegen trocknen Chlorwasserstoff (C.). — Bei der Einw. von Ameisensäure entsteht ein rotes, unterhalb 300° nicht schmelzendes Pulver (C.).

 $\mathbf{3-[0-Methoxy-fluorenyl-(0)]-inden} \quad \mathbf{C_{23}H_{18}O} = \frac{\mathbf{C_6H_4}}{\mathbf{C_6H_4}} \mathbf{C(0 \cdot CH_3) \cdot CH \cdot C_6H_4}. \quad B. \text{ Durch}$

Einw. von methylalkoholischer Salzsäure auf 3-[9-Oxy-fluorenyl-(9)]-inden (GRIGNARD, COURTOT, C. r. 152, 1494; C., A. ch. [9] 4, 134). — Nadeln (aus Methanol). F: 116° (C.). — Liefert mit 1 Mol Brom in Chloroform bei 0° 2.3-Dibrom-1-[9-methoxy-fluorenyl-(9)]-hydrinden (C.).

4. Oxy-Verbindungen C23H18O.

- 1. 4 Oxy 1 benzhydryl naphthalin, 4 Benzhydryl naphthol (1) C₂₃H₁₈O = (C₆H₅)₂CH·C₁₆H₆·OH. B. Aus 4-Oxo-1-diphenylmethylen-1.4-dihydro-naphthalin durch Reduktion mit Zinkstaub in siedender Essigsäure (Zaleska-Mazurkiewicz, Bistrzycki, B. 45, 1437). Aus Benzhydrol und α-Naphthol in Benzol in Gegenwart von SnCl₄ oder ZnCl₂ (Vlekke, Dissertation [Freiburg 1905], S. 46). Mikroskopische Prismen (aus Benzol-Ligroin). F: 172° (Z.-M., B.; V.). Löst sich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit gelblich-grüner Farbe (Z.-M., B.).
- 2. 1 Oxy 2 benzhydryl naphthalin, 2 Benzhydryl naphthol (1) $C_{18}H_{18}O = (C_6H_6)_2CH\cdot C_{10}H_4\cdot OH$.
- 1-Acetoxy-2-benshydryl-naphthalin $C_{35}H_{30}O_3 = (C_8H_8)_2CH \cdot C_{10}H_8 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 1-Oxo-2-diphenylmethylen-1.2-dihydro-naphthalin mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (Preissecher, M. 35, 904). Blaßgelbe Blättchen (aus verd. Aceton). F: 92—93°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Liefert mit alkoh. Salzsäure 1-Oxo-2-diphenylmethylen-1.2-dihydro-naphthalin.
- 3. 3 Oxy 2 benzhydryl naphthalin, 3 Benzhydryl naphthol (2) $C_{13}H_{18}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_{10}H_4 \cdot OH$.
- 3-Oxy-2-[a-chlor-benshydryl]-naphthalin, 3-[a-Chlor-benshydryl]-naphthol-(2) $C_{23}H_{17}OCl = (C_8H_8)_9CCl \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf 3-Oxy-2-[a-oxy-benshydryl]-naphthalin in Benzol (LAMMER, M. 35, 180). Prismen. F: 121°. Löslich in Äther, Aceton und Chloroform, schwer löslich in Benzol. Die Lösung in Benzol färbt sich beim Schütteln mit feinverteiltem Silber gelb, an der Luft wird die Lösung dunkelrot.
- 3-Acetoxy-2-[a-chlor-benzhydryl]-naphthalin $C_{ab}H_{10}O_2Cl = (C_0H_5)_2CCl \cdot C_{10}H_5 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus 3-Oxy-2-[a-oxy-benzhydryl]-naphthalin und siedendem Acetylchlorid (Lammer, M. 35, 179). Prismen (aus Benzol). F: 110—111°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Ather.
- 4. Diphenyl-a-naphthyl-carbinol C₂₂H₁₃O = (C₆H₅)₂C(C₁₀H₇)·OH (S. 729). Beim Sättigen einer äther. Lösung von Diphenyl-a-naphthyl-carbinol mit Chlorwasserstoff bei 0° entsteht Diphenyl-a-naphthyl-chlormethan (SCHLENK, A. 394, 194). Gibt mit wasserfreier Ameisensäure bei Zimmertemperatur ms-Phenyl-chrysofluoren (Ergw. Bd. V, S. 369) (GUYOT, KOVACHE, C. r. 155, 840; Ko., A. ch. [9] 10, 202). Beim Kochen mit Ameisensäure und Natriumformiat entsteht quantitativ Diphenyl-a-naphthyl-methan (Ko.). Liefert mit Acetyl-chlorid in Benzol Diphenyl-a-naphthyl-chlormethan (GOMBERG, SCHORDELE, Am. Soc. 41. 1658).

Äthyläther $C_{25}H_{22}O = (C_0H_5)_2C(C_{10}H_7)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus Diphenyl-a-naphthyl-chlormethan in alkoh. Lösung durch Einw. von Natriumäthylat oder Chlorwasserstoff (Gomberg, Schoeffle, Am. Soc. 41, 1659). — Krystalle. F: 132°.

Bis - [diphenyl - a - naphthyl - methyl] - peroxyd $C_{46}H_{34}O_2=C_{10}H_7\cdot C(C_6H_5)_2\cdot O\cdot O\cdot C(C_6H_6)_4\cdot C_{10}H_7$. Eine Verbindung, der wahrscheinlich diese Konstitution zukommt, s. Ergw. Bd. V, S. 368.

 $5. \quad \textit{1-[4-Oxy-benzyl]-3-benzal-inden C_{23}H}_{18}O = \\ \begin{matrix} C_6H_5\cdot CH:C ---CH \\ C_6H_4\cdot \mathring{C}\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot OH \end{matrix}.$

1-[4-Methoxy-benzyl]-3-benzal-inden, 1-Anisyl-3-benzal-inden $C_{24}H_{20}O =$ CaHa · CH : C — CH

C₆H₄·C·CH₂·C₆H₄·O·CH₃. B. Durch kurzes Kochen von 1-Anisyl-inden und Benzaldehyd mit methylalkoholischer Kalilauge (THIELE, MERCK, A. 415, 271). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 89—90°. Schwer löslich in Alkohol und Methanol, sonst leicht löslich. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine tiefblaue Färbung. — Liefert bei längerem Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge 1-Benzyl-3-anisal-inden.

6. 1-[a-Oxy-benzyl]-3-benzal-inden $C_{23}H_{18}O = {C_6H_5 \cdot CH : C - CH \over L_{--}} H_{18}O$

 $C_6H_4 \cdot C \cdot CH(C_6H_5) \cdot OH$

(S. 729). B. Aus 3-[a-Oxy-benzyl]-inden und Benzaldehyd in Gegenwart von Natrium-methylat (Courtot, A. ch. [9] 4, 199). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 146°. — Beim Sättigen der äther. Lösung mit Chlorwasserstoff entsteht 1-[a-Chlor-benzyl]-3-benzal-inden.

1 - [2.4 - Dichlor - a - oxy - benzyl] - 3 - [2.4 - dichlor - benzal] - inden $C_{23}H_{14}OCl_4 =$ $C_6H_3Cl_2 \cdot CH : C - CH$

 $C_6H_4 \cdot \overset{\circ}{C} \cdot CH(C_6H_3Cl_2) \cdot OH$. Aus Inden und 2.4 · Dichlor · benzaldehyd in siedender methylalkoholischer Kalilauge (THIELE, BERNTHSEN, A. 415, 278). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 204—205°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Methanol und Äther, leicht in Benzol.

7. 1-Benzyl-3-[4-oxy-benzal]-inden $C_{33}H_{18}O = C_6H_5 \cdot CH_3 \cdot C = CH \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$

1-Benzyl-3-[4-methoxy-benzal]-inden, 1-Benzyl-3-anisal-inden $C_{24}H_{20}O =$ C₆H₅·CH₂·C CH

(S. 730). B. Aus 1-Anisyl-3-benzal-inden durch C₆H₄·C:CH·C₆H₄·O·CH₃

längeres Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge (THIELE, MERCK, A. 415, 272).

5. Oxy-Verbindungen $C_{24}H_{20}O$.

1. Phenyl-p-tolyl-a-naphthyl-carbinol $C_{24}H_{20}O=CH_3\cdot C_8H_4\cdot C(C_6H_5)(C_{10}H_7)\cdot OH.$ B. Aus a-Naphthylmagnesiumbromid und Phenyl-p-tolyl-keton in Ather (Schlenk, Meyer, B. 52, 17). — Krystallpulver (aus Ligroin). F: 109—110°. Leicht löslich in Ather und Benzol, schwer in Petrolather. Die mit konz. Schwefelsaure versetzte Eisessig-Lösung ist im durchfallenden Licht dunkelviolett, im auffallenden Licht grün. — Färbt sich beim Erhitzen im Röhrchen violett. Beim Sättigen der äther. Lösung mit Chlorwasserstoff entsteht Phenylp-tolyl-a-naphthyl-chlormethan.

2. $1 - a - Phenāthyl - 3 - [4 - oxy - benzal] - inden <math>C_{24}H_{20}O =$ $C_6H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot C = CH$

C.H. C:CH.C.H.OH

1-a-Phenäthyl-3-[4-methoxy-bensal]-inden, 1-a-Phenäthyl-3-anisal-inden $C_{35}H_{32}O = C_6H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot C = CH$

beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge nicht verändert (W.).

16. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-30} O$.

1. 9-0xy-9- α -naphthyl-fluoren, α -Naphthyl-diphenylen-carbinol

 $C_{23}H_{16}O = C_{6}H_{4} C(C_{10}H_{7}) \cdot OH \ (3.731).$ F: 152° (Kovache, A.ch. [9] 10, 215). —

Bei längerer Einw. von wasserfreier Ameisensäure bei Zimmertemperatur entsteht ein amorphes Produkt $C_{46}H_{30}O(?)$ (s. u.). Beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure und wasser-

Treiem Natriumformiat entsteht 9-a-Naphthyl-fluoren.

Verbindung $C_{4a}H_{30}O(?)$. B. Durch längere Einw. von wasserfreier Ameisensäure auf 9-Oxy-9-a-naphthyl-fluoren bei Zimmertemperatur (Kovache, A. ch. [9] 10, 216). — Gelblich, amorph. Erweicht bei 115-120°. Leicht löslich in Aceton und Benzin, schwer in siedendem Alkohol. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe unter Rückbildung von 9-Oxy-9-a-naphthyl-fluoren.

2. Oxy-Verbindungen $C_{25}H_{20}O$.

- 1. 4-Oxy-tetraphenylmethan, Triphenyl-[4-oxy-phenyl]-methan, p-Triphenylmethyl-phenol $C_{25}H_{20}O=(C_6H_5)_3C\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 731). B. Aus Triphenylcarbinol oder Triphenylchlormethan und Phenol in Gegenwart geringer Mengen Schwefelsäure oder Salzsäure (Gomerg, Kamm, Am. Soc. 39, 2013). Entsteht bisweilen in geringer Menge aus Triphenylchlormethan und Phenolnatrium oder Phenolkalium, neben a-Phenoxytriphenylmethan (G., K.).
- 2. Bis-diphenylyl-carbinol, 4.4'-Diphenyl-benzhydrol $C_{25}H_{20}O=(C_6H_5 \cdot C_6H_4)_3CH\cdot OH (S. 732)$. B. Beim Erwärmen von Bis-diphenylyl-brommethan in Aceton mit Kalilauge (Schlene, Renning, Racey, B. 44, 1182). F: 150°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist in dünner Schicht blau, in dicker Schicht rot.

3. Oxy-Verbindungen $C_{26}H_{22}O$.

- 1. $a-Oxy-a.a.\beta.\beta-tetraphenyl-āthan$, Diphenyl-benzhydryl-carbinol, $a.a.\beta.\beta-Tetraphenyl-āthylalkohol$ $C_{2e}H_{2s}O=(C_{e}H_{5})_{2}CH\cdot C(C_{e}H_{5})_{2}\cdot OH$ (S. 732).

 B. Aus Diphenyl-benzoyl-methan und Phenylmagnesiumbromid (Orechow, Bl. [4] 25, 188). Aus Diphenylessigsäurechlorid und Phenylmagnesiumbromid (O.). Nadeln (aus Benzol). F: 235—236°. Fast unlöslich in Äther und Ligroin. Beim Erwärmen mit Acetylchlorid entsteht Tetraphenyläthylen.
- 2. β Oxy $a.a.a.\beta$ tetraphenyl $\ddot{a}than$, Phenyl triphenylmethyl carbinol, $a.\beta.\beta.\beta$ -Tetraphenyl- $\ddot{a}thylalkohol$, β -Benzpinakolinalkohol $C_{24}H_{23}O = (C_4H_5)_3C$ · $CH(C_4H_5)$ · OH (S. 732). B. Durch Reduktion von Triphenyl-benzoyl-methan mit Propyl-magnesiumjodid in Toluol (Gorski, \mathcal{H} . 45, 163; C. 1913 I, 2021). Aus Triphenylmethyl-natrium und Benzaldehyd in absol. Äther (Schlenk, Ochs, B. 49, 611).
- 3. 1-Benzyl-2-[a-oxy-benzhydryl]-benzol, 2-Benzyl-triphenylcarbinol $C_{24}H_{12}O=C_4H_5\cdot CH_1\cdot C_4H_4\cdot C(C_4H_5)_2\cdot OH$.
- 2-[a-Brom-bensyl]-triphenylcarbinol C₂₆H₂₁OBr = C₆H₅·CHBr·C₆H₄·C(C₆H₅)₂·OH.

 B. Durch Einw. von Bromwasserstoff auf 2-[a-Oxy-benzyl]-triphenylcarbinol in Eisessig unter Kühlung (SIMONIS, REMMERT, B. 48, 208). Krystalle (aus Benzin). F: 1846 (Zers.). Gibt in Benzin bei Einw. einiger Tropfen konz. Schwefelsäure 9.10-Diphenylanthracen.
- 4. Phenyl-o-tolyl-diphenylyl-carbinol $C_{3e}H_{32}O = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)(C_6H_4 \cdot C_6H_5)$ CH.) OH. B. Aus Phenyl-diphenylyl-keton und o-Tolylmagnesiumbromid in absol. Ather + Benzol (Schlenk, Meyer, B. 52, 19). — Krystalle (aus Benzin). F: 137—138°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, weniger in Ather, schwer in Alkohol und Benzin. Die Lösung in Eisessig-Schwefelsäure ist kirschrot. — Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung entsteht Phenyl-o-tolyl-diphenylyl-chlormethan.

4. Oxy-Verbindungen C₂₇H₂₄O.

1. $a-Oxy-a.a.\beta.y-tetraphenyl-propan$, $a.a.\beta.y-Tetraphenyl-propylalkohol$ $C_{27}H_{24}O=C_{4}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{4}$ OH. B. Aus Benzophenon und Dibenzyl in Benzol im Sonnenlicht (Sernagiorro, R. A. L. [5] 28 I, 434; G. 50 I, 228). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165°.

- 2. β -Oxy-a.a. β . γ -tetraphenyl-propan, Phenyl-benzyl-benzhydryl-carbinol $C_{27}H_{24}O=(C_{6}H_{5})_{2}CH\cdot C(OH)(C_{6}H_{5})\cdot CH_{3}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus Diphenyl-benzyl-methan und Benzylmagnesiumchlorid in Ather (Orechow, Bl. [4] 25, 189). Nadeln (aus Ligroin). F: 135—136°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol, löslich in Ligroin.
- 5. β -Oxy- α . α . γ -triphenyl- β -benzyl-propan, Dibenzyl-benzhydryl-carbinol $C_{28}H_{26}O=(C_8H_5)_2CH\cdot C(CH_2\cdot C_6H_5)_2\cdot OH$. B. Aus a.a.a'-Triphenyl-aceton und Benzylmagnesiumchlorid in Äther (Orechow, Bl. [4] 25, 111). Aus Diphenyl-essigsäureäthylester und Benzylmagnesiumchlorid in Äther (O.). Krystalle (aus Ligroin). F: 92—93°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Essigsäure, schwer löslich in kaltem Alkohol und Ligroin.
- 6. γ 0 xy α , β . δ triphenyl- γ -benzyl-butan, β . γ -Diphenyl- α . α -dibenzyl-propylalkohol $C_{29}H_{28}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot C(CH_2 \cdot C_6H_5)_2 \cdot OH$. B. Aus γ -Oxo- α , β . δ -triphenyl-butan oder α -Phenyl-hydrozimtsäuremethylester und Benzylmagnesium-chlorid in Ather (Orechow, Bl. [4] 25, 114). Nadeln (aus Ligroin). F: 122—123°.

17. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-32}O$.

- 1. 9-[α -0 xy-benzhydryl]-fluoren, Diphenyl-fluorenyl-(9)-carbino $C_{26}H_{20}O=\frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH\cdot C(C_6H_5)_2\cdot OH$. B. Aus Fluorenyl-(9)-magnesiumbromid und Benzophenon in Benzol bei 80°, neben a.a-Diphenyl- β -diphenylen-äthylen(Grignard, Courtot, C. r. 152, 1494; C., A. ch. [9] 4, 163, 221). Nadeln (aus Benzol). F: 216—217° (unkorr.). Geht beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure in a.a-Diphenyl- β -diphenylen-äthylen über.
- 2. γ -Oxy- α .a. γ . γ -tetraphenyl- α -propylen, a.a. γ . γ -Tetraphenyl-allyl-alkohol $C_{27}H_{22}O = (C_6H_5)_2C:CH\cdot C(C_6H_5)_2\cdot OH$ (S. 734). B. Durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf stabiles ω -[a-Athoxy-benzal]-acetophenon in viel Ather (Reynolds, Am. 44, 330). F: 139°.
- 3. ε -Oxy-a. γ . ε - ε -tetraphenyl-a-amylen $C_{29}H_{26}O=C_{6}H_{5}\cdot CH:CH:CH(C_{6}H_{5})\cdot CH_{2}\cdot C(C_{6}H_{5})_{2}\cdot OH$. B. Aus β -Phenyl- γ -benzal-butyrophenon und überschüssigem Phenylmagnesiumbromid (Reynolds, Am. 46, 203). Durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf β -Phenyl- γ -benzal-buttersäuremethylester (Davis, Am. Soc. 41, 1139). Nadeln (aus Alkohol). F: 134° (R.), 138—139° (D.). Sehr leicht löslich in Aceton, Chloroform und Benzol, weniger löslich in Ather und Alkohol (R.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben (D.). Bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton entstehen Benzoesäure und das Lacton der γ -Oxy-a. γ - γ -triphenyl-buttersäure (Syst. No. 2471) (R.).
- 4. ε -Oxy- δ -methyl- α . γ . ε . ε -tetraphenyl- α -amylen $C_{30}H_{28}O=C_6H_5 \cdot CH$: $CH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(CH_3) \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. B. Durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf α -Methyl- β -phenyl- γ -benzal-butyrophenon vom Schmelzpunkt 112° (Reimer, Reynolds, Am. 48, 213). Prismen (aus Methanol). Erweicht bei 132° und schmilzt bei 150°. Sehr leicht löslich in Äther, Aceton, Benzol, Chloroform und Alkohol, schwer in Ligroin. Gibt bei der Oxydation mit KMnO4 Benzoesäure und das Lacton der γ -Oxy- β -methyl- α . γ - γ -triphenyl-buttersäure.

18. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-34}O$.

1. Tris-phenylacetylenyl-carbinol $C_{25}H_{16}O = (C_{e}H_{5} \cdot C : C)_{3}C \cdot OH$. B. Aus Phenylacetylenylmagnesiumbromid und Kohlensäurediäthylester (Jozitsch, Seslawin, K. 42, 1491). — F: 130°.

- 2. $a \cdot 0 \times y \cdot a \cdot \beta$ bis diphenylen āthan, 9 $0 \times y$ difluorenyl-(9.9') $C_{26}H_{18}O = \begin{array}{c} C_{6}H_{4} \\ C_{6}H_{4} \end{array}$ C(OH) · CH $\begin{array}{c} C_{6}H_{4} \\ C_{6}H_{4} \end{array}$ B. Aus Fluorenyl-(9) magnesiumbromid und Fluorenon bei 100° (GRIGNARD, COURTOT, C. r. 152, 1493; C., A. ch. [9] 4, 164, 222). Schwach rosafarbene Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 195—196° (unkorr.). Liefert bei der Einw. von trocknem Chlorwasserstoff in Eisessig-Lösung bei 0° 9-Chlor-difluorenyl-(9.9'),
- 9 Äthoxy difluorenyl (9.9') $C_{28}H_{22}O = \begin{array}{c} C_{6}H_{4} \\ C_{6}H_{4} \end{array}$ C(0 · C₂H₅) · CH $\begin{array}{c} C_{6}H_{4} \\ C_{6}H_{4} \end{array}$ B. Aus 9-0xy-difluorenyl-(9.9') und siedender alkoholischer Salzsäure (Grignard, Courtot, C. r. 152, 1493; C., A. ch. [9] 4, 165). Beim Kochen von 9-Chlor-difluorenyl-(9.9') mit Alkohol (G., C.; C.). Nadeln (aus Alkohol). F: 168—169° (Quecksilberbad), 174° (zugeschmolzene Capillare, unkorr.).
- 3. [4-0 xy-phenyl]-di-a-naphthyl-methan $C_{27}H_{20}O = (C_{10}H_{7})_2CH\cdot C_6H_4\cdot OH$. Ist im Hptw.~(S.~728) als Phenyl-[di-a-naphthyl-methyl]-äther beschrieben worden; zur Konstitution vgl. Magidson, \mathcal{R} . 47, 1304; C. 1916 II, 129. B. Durch vorsichtiges Erhitzen von Phenol mit Di-a-naphthyl-brommethan (M.). Beim Kochen von Di-a-naphthyl-carbinol mit Phenol in Eisessig (Schmidlin, Massini, B. 42, 2390) oder in Chlorwasserstoff enthaltendem Eisessig (M.). Durch Diazotieren und Verkochen von [4-Amino-phenyl]-di-a-naphthyl-methan in schwefelsaurer Lösung (M.). Krystalle (aus Benzol). F: 213—215° (M.), 217—219° (korr.) (SCH., M.). Leicht löslich in Chloroform und heißem Benzol, unlöslich in Ligroin, Petroläther und Wasser (M.; SCH., M.). Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit roter Farbe. Unlöslich in wäßr. Kalilauge (M.). Wird durch alkoh. Kalilauge in die Kaliumverbindung übergeführt (M.). KO· $C_{27}H_{19}$. Blättchen. F: 245—255° (Zers.). Unlöslich in Alkohol (M.).
- [4-Methoxy-phenyl]-di-a-naphthyl-methan $C_{28}H_{22}O = (C_{10}H_7)_2CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus [4-Oxy-phenyl]-di-a-naphthyl-methan und Dimethylsulfat in siedender alkoholischer Kalilauge (Magidson, \mathcal{H} . 47, 1306; C. 1916 II, 129). Krystallpulver (aus Essigester). F: 187—190°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, ziemlich leicht in Äther, sehr wenig in Alkohol, unlöslich in Petroläther und Ligroin.

4. Oxy-Verbindungen $C_{28}H_{22}O$.

bei Siedetemperatur a.β-Bis-diphenylen-äthylen.

1. a.a. β - Triphenyl - δ - [4 - oxy - phenyl] - a. γ - butadien $C_{18}H_{22}O = (C_6H_\delta)_2C:C(C_6H_5)\cdot CH:CH:C_8H_4\cdot OH.$

a.a. β -Triphenyl- δ -[4-methoxy-phenyl]-a. γ -butadien $C_{29}H_{24}O = (C_6H_5)\cdot C\cdot C(C_6H_5)\cdot CH: CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus ω -[4-Methoxy-benzal]-acetophenon und Diphenylketen-Chinolin (STAUDINGER, ENDLE, A. 401, 278). Durch Erhitzen von $\alpha'.\beta.\beta$ -Triphenyl- γ -[4-methoxy-phenyl]- $\beta.\gamma$ -dihydro-a-pyron über den Schmelzpunkt (ST., E., A. 401, 287). — Gelbliche Prismen (aus Aceton). F: 130—131°.

2. p-Tolyl-di-a-naphthyl-carbinol C₂₈H₂₂O = CH₃·C₆H₄·C(C₁₀H₇)₂·OH. B. Durch 3-tägiges Kochen von a-Naphthylmagnesiumbromid mit p-Toluylsäuremethylester in Ather (SCHLENK, MEYER, B. 52, 20). — Wurde nicht rein erhalten. Gelbliche Krystalle. F: 140—146°. — Gibt beim Erhitzen auf 150° unter Luftabschluß ω.ω-Di-a-naphthyl-p-chinodimethan (Ergw. Bd. V, S. 383) (Sch., M., B. 52, 15). Beim Umkrystallisieren aus Propylalkohol oder aus Eisessig oder beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die benzolhaltige ätherische Lösung entsteht 9-Oxy-9-p-tolyl-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren(?). Färbt konz. Schwefelsäure violett.

19. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-36} O$.

1. 9-0xy-9-p-tolyl-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren (?), C(OH)·C₆H₄·CH₈, p-Tolyl-α.α - dinaphthofluorenol" C₂₈H₂₀O, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Tolyl-di-α-naphthyl-carbinol beim Umkrystallisieren aus Propylalkohol oder aus Eisessig oder beim Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in die benzolhaltige ätherische Lösung (SCHLENK, MEYER, B. 52, 21). — Nadeln. F: 162,5—163°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe.

2. Oxy-Verbindungen $C_{29}H_{22}O$.

1. Phenyl - a - naphthyl - diphenylyl - carbinol C₂₉H₂₂O = C₆H₅ · C₆H₄ · C(C₆H₅)(C₁₀H₇)·OH. B. Aus a-Naphthyl-diphenylyl-keton und Phenylmagnesiumjodid in Ather (Schmullin, Gabcia-Banùs, B. 45, 3184). Aus a-Naphthylmagnesiumbromid und Phenyldiphenylylketon in Ather (Schlenk, A. 394, 196). — Krystalle (aus Benzol). F: 164—165° (korr.) (Schm., G.-B.). Prismen mit ½ Mol Ather (aus Ather). F: 115—116° (korr.) (unter Abgabe von Ather) (Schm., G.-B.). Fast unlöslich in Petroläther, sehr wenig löslich in kaltem Ather, ziemlich leicht in Benzol (Schm., G.-B.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett, in dicker Schicht fast schwarz (Schm., G.-B.). Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure: Schm., G.-B., B. 45, 3178. — Gibt mit Chlorwasserstoff in äther. Lösung (Schl.) oder in benzolischer Lösung (Schm., G.-B.) Phenyl-a-naphthyl-diphenylyl-chlormethan.

Bis-[phenyl-a-naphthyl-diphenylyl-methyl]-peroxyd $C_{58}H_{42}O_2 = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)(C_{10}H_7) \cdot O \cdot O \cdot C(C_{10}H_7)(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5 \cdot B$. Durch Luftoxydation von Phenyla-naphthyl-diphenylyl-methyl in Benzol-Lösung (Schmidlin, Garcia-Banùs, B. 45, 3187). — Farbloses Krystallpulver. F: 158° (korr.) (Braunfärbung). Unlöslich in Petroläther, schwer löslich in Äther. — Zersetzt sich beim Umkrystallisieren aus heißem Benzol oder Chloroform.

2. 1-Benzhydryl-3-[4-oxy-benzal]-inden, ω -[4-Oxy-phenyl]-1-benzhydryl-benzofulven $C_{29}H_{22}O = \frac{(C_6H_5)_8CH\cdot C = CH}{C_6H_4\cdot C:CH\cdot C_6H_4\cdot OH}$

1-Benzhydryl-3-[4-methoxy-benzal]-inden, 1-Benzhydryl-3-anisal-inden, ω -[4-Methoxy-phenyl]-1-benzhydryl-benzofulven $C_{30}H_{24}O = (C_6H_5)_9CH\cdot C = CH$

Zur Konstitution vgl. Wüest, A. 415, 294. — B. Aus C₆H₄·C: CH·C₆H₄·O·CH₃

1-Benzhydryl-inden und Anisaldehyd durch Behandeln mit methylalkoholischer Kalilauge bei Zimmertemperatur (THIELE, MERCK, A. 415, 272) oder durch kurzes Aufkochen (W., A. 415, 317). — Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 147° (TH., M.), 146—147° (W.). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blaugrüme Färbung (TH., M.). Konzentrierte Schwefelsäure färbt zuerst blau, dann gelb (W.). — Liefert beim Kochen mit Alkali in Alkohol oder Pyridin ω.ω-Diphenyl-1-anisyl-benzofulven (W.).

3. 1-[4-Oxy-benzyl]-3-diphenylmethylen-inden, $\omega \cdot \omega$ -Diphenyl-1-[4-oxy-benzyl] - benzofulven $C_{20}H_{22}O = \begin{pmatrix} (C_6H_5)_2C:C ---CH \\ C_aH_4 \cdot C \cdot CH_5 \cdot C_aH_4 \cdot OH \end{pmatrix}$

1-[4-Methoxy-benzyl]-3-diphenylmethylen-inden, 1-Anisyl-3-diphenylmethylen-inden, $\omega.\omega$ -Diphenyl-1-anisyl-benzofulven $C_{30}H_{24}O=(C_6H_5)_2C:C$ ——CH

 $C_6H_4 \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ B. Aus ω-[4-Methoxy-phenyl]-1-benzhydryl-benzofulven beim Kochen mit Alkali in Alkohol oder Pyridin (Wüest, A. 415, 317). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 127—128°. Wird in Lösung von konz. Schwefelsäure erst violett und dann gelb gefärbt.

20. Monooxy-Verbindung $C_nH_{2n-38}O$.

 $\beta\text{-0}$ xy-a.a.a. β . β -pentaphenyl-äthan, Pentaphenyläthylalkohol $C_{32}H_{26}O=(C_6H_5)_3C\cdot C(C_6H_5)_2\cdot OH$. B. Durch längeres Kochen von Triphenyl-benzoyl-methan mit überschüssigem Phenylmagnesiumjodid in Äther (Schmidlin, Wohl, B. 43, 1147). — Prismen (aus Benzol). F: 179° (korr.). Unlöslich in kaltem Petroläther, sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in heißem Eisessig, sehr leicht in Chloroform. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine braune Färbung. — Spaltet beim Erhitzen im Vakuum Triphenylmethan ab. Gibt mit hochkonzentrierter Bromwasserstoffsäure eine bei 100° (Zers.) schwelzende bromhaltige Verbindung. Liefert bei der Einw. von PCl5, HCl oder Acetylchlorid in siedendem Benzol eine Verbindung $C_{31}H_{24}O$ vom Schwelzpunkt 188° und mit konz. Schwefelsäure eine Verbindung $C_{32}H_{24}O$ vom Schwelzpunkt 238° (beide Verbindungen s. bei Triphenyl-benzoyl-methan, Syst. No. 661).

21. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-40} O$.

1. Oxy-Verbindungen CatH22O.

- 1. Tri-a-naphthyl-carbinol C₃₁H₃₂O = (C₁₀H₇)₃C·OH (S. 737). Ist identisch mit der von Schmidlin, Massini (B. 42, 2398) als labile Form des Tri-a-naphthyl-carbinols bezeichneten Verbindung. Die von Schmidlin, Massini als stabile Form des Tri-a-naphthyl-carbinols aufgefaßte Verbindung ist von Tschitschibabin (K. 43, 1028; J. pr. [2] 84, 766; B. 48, 2555) als 9-Oxy-9-a-naphthyl-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren (S. 369) erkannt worden. B. Die Verbindung mit Krystalläther entsteht durch Einw. von a-Naphthylmagnesiumbromid auf Di-a-naphthyl-keton in Äther und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser und Säure in CO₂-Atmosphäre (Tsch., K. 43, 1031; J. pr. [2] 84, 769). Die lösungsmittelfreie Verbindung entsteht durch Erhitzen der äther- oder benzolhaltigen Verbindung oder durch Auflösen der ätherhaltigen Verbindung in Essigester und Fällen mit Petroläther (Tsch.). F: 160—180° (Zers.) (Tsch., B. 46, 2556). Die benzolhaltige Verbindung liefert bei der Oxydation durch Sauerstoff oder KMnO₄ 9-Oxy-9-a-naphthyl-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren (Tsch.). Liefert mit Bromwasserstoff in Eisessig Tri-a-naphthyl-podmethan (Tsch.). Verbindung mit Krystalläther. Zur Zusammensetzung vgl. Tsch., H. 43, 1033; J. pr. [2] 84, 771. B. Entsteht aus der lösungsmittelfreien Verbindung durch Auflösen in wenig Amylacetat und Fällen mit viel Äther (Tsch., B. 46, 2556). F: 102—103°. Wird durch Luftsauerstoff leichter oxydiert als die benzolhaltige Verbindung. Verbindung mit Krystallbenzol. Zur Zusammensetzung vgl. Tsch. B. Entsteht aus der lösungsmittelfreien Verbindung beim Umkrystallisieren aus Benzol (Tsch.).
- 2. 1-Oxy-2-[di-a-naphthyl-methyl]-naphthalin $C_{31}H_{22}O = (C_{10}H_7)_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. 1-Acetoxy-2-[di-a-naphthyl-methyl]-naphthalin $C_{33}H_{24}O_3 = (C_{10}H_7)_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Behandlung von 1-Oxo-2-[di-a-naphthyl-methylen]-1.2-dihydronaphthalin mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (Preissecker, M. 35, 907). Blaßgelbe Krystalle (aus verd. Aceton). F: 103—105° (Zers.). Löslich in Äther, Benzol, Aceton und Chloroform, schwer löslich in Benzin. Liefert mit alkoh. Salzsäure 1-Oxo-2-[di-a-naphthyl-methylen]-1.2-dihydro-naphthalin.
- 3. 3 Oxy 2 [di a naphthyl methyl] naphthalin $C_{31}H_{22}O = (C_{10}H_7)_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.
- 3-Oxy-2-[di-a-naphthyl-chlormethyl]-naphthalin, Di-[naphthyl-(1)]-[3-oxy-naphthyl-(2)]-chlormethan $C_{31}H_{31}OCl = (C_{10}H_7)_4CCl \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus Di-[naphthyl-(1)]-[3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol durch Kochen mit POCl₃ in Acetylchlorid (LAMMER, M. 35, 186). Prismen (aus Benzol). F: 270—272°. Löslich in Aceton und Chloroform, schwer löslich in Alkohol und Benzol. Konz. Schwefelsäure färbt kirschrot, auf Zusatz vor Salpetersäure dunkelbraun. Regeneriert beim Kochen mit Wasser leicht das Carbinol. Gibt mit fein verteiltem Silber in Benzol eine gelbe Färbung.
- 4. $Tri-\beta-naphthyl-carbinol$ $C_{31}H_{88}O=(C_{10}H_7)_3C\cdot OH$. B. Durch Einw. von β -Naphthylmagnesiumbromid auf Di- β -naphthyl-keton in Ather (Tschiyschibabin, Korjagin, K. 45, 772; J. pr. [2] 88, 510). Krystalle (aus Benzol). F: 204°. Leicht löslich in Benzol, Essigester und Pyridin, ziemlich schwer in Ather und Eisessig, sehr wenig löslich in Ligroin, Petroläther und Alkohol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe. Absorptionsspektrum der Lösungen in Schwefelsäure: Tsch., K. Wird durch Luftsauerstoff nicht oxydiert. Wird durch Jodwasserstoff in Eisessig zu Tri- β -naphthyl-methan reduziert. Liefert mit Chlorwasserstoff in Eisessig oder Essigester Tri- β -naphthyl-chlormethan.
- 2. 10-0xy-9.9.10-triphenyl-9.10-dihydro-anthracen $C_{32}H_{24}O=C_0H_4$ $C_0(C_0H_5)_2$ C_0H_4 $C_0(C_0H_5)_2$ C_0H_4 $C_0(C_0H_5)_3$ $C_0C_0H_5$ Löst sich in konz. Schwefelsäure und konz. Ameisensäure mit roter Farbe (Kovache, A. ch. [9] 10, 226). Beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure entsteht 9.9.10-Triphenyl-9.10-dihydro-anthracen (Guyor, Ko., C. r. 154, 122; Ko.).
- 3. $\gamma 0 \times y a.a.\beta.\gamma.\gamma$ -pentaphenyl-a-propylen, Pentaphenylallylalkohol (?) $C_{33}H_{26}O = (C_6H_5)_2C:C(C_6H_5) \cdot C(C_6H_5)_3 \cdot OH$ (?). B. Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Phenylmalonsäurediäthylester (Dilthey, Last, J. pr. [2] 94, 52). Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 153° (korr.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit bordeauxroter Farbe.

22. Monooxy-Verbindung $C_nH_{2n-42}O$.

9-0xy-9-\alpha-naphthyl-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren, ,,\alpha-Naphthyl-\alpha-a-dinaphthofluorenol" C₃₁H₂₀O, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Tschitschibabin, Ж. 43, 1923; J. pr. [2] 84, 760. — Ist nach Tsch. (Ж. 43, 1028, 1036; J. pr. [2] 84, 766, 774; B. 46, 2555) mit der von Schmidlin, Massini (B. 42, 2398) als stabile Form des Tri-a-naphthyl-carbinols (S. 737) aufgefaßten Verbindung identisch. — B. Durch Oxydation von Tri-a-naphthyl-carbinol in Benzol mit Luftsauerstoff oder besser mit KMnO₄ (Tsch.). — Prismen (aus Eisessig). F: 165° (Tsch.), 168—169° (korr.) (Schm., M.). Lost sich in konz. Schwefelsäure mit roter, beim Erwärmen mit blauer Farbe (Tsch.).— Liefert mit Bromwasserstoff in Eisessig 9-Brom-9-a-naphthyl-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren (Tsch.). Liefert mit Jodwasserstoff in siedendem Eisessig 9-a-Naphthyl-1.2; 7.8-dibenzo-fluoren (Tsch.). Entwickelt mit CH₃·MgI in Pyridin bei 85° 1 Mol Methan (Zerewitinow, B. 45, 2388).

23. Monooxy-Verbindung $C_nH_{2n-44}O$.

α-Naphthyl-bis-diphenylyl-carbinol $C_{35}H_{26}O = C_{10}H_7 \cdot C(C_6H_4 \cdot C_6H_5)_2 \cdot OH$. B. Durch Einw. von α-Naphthylmagnesiumbromid auf Bis-diphenylyl-keton in Ather (Schlenk, Bornhardt, B. 46, 1482). — Prismen (aus Xylol). F: ca. 228°. Schwer löslich in Aceton und hochsiedendem Ligroin, ziemlich schwer in siedendem Eisessig. Die Lösung in Eisessig wird auf Zusatz von konz. Schwefelsäure blauviolett. — Liefert beim Kochen mit Acetylchlorid und Benzol α-Naphthyl-bis-diphenylyl-chlormethan.

24. Monooxy-Verbindung $C_nH_{2n-46}O$.

Tris-diphenylyl-carbinol $C_{37}H_{28}O=(C_6H_5\cdot C_6H_4)_3C\cdot OH$ (S. 738). B. Durch Einw. von Diphenylylmagnesiumbromid auf Bis-diphenylyl-keton in Ather (SCHMIDLIN, B. 45, 3172; vgl. a. SCHLENK, B. 46, 1475). — Krystalle (aus Benzol). F: 212° (korr.). Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure: SCHM., B. 45, 3176. — Wird durch Einw. von Alkohol auf die Lösung in konz. Schwefelsäure zu Tris-diphenylyl-methan reduziert (SCHM., GARCIA-BANÙS, B. 45, 3189).

Bis-[tris-diphenylyl-methyl]-peroxyd $C_{74}H_{54}O_2 = (C_6H_5 \cdot C_6H_4)_3C \cdot O \cdot O \cdot C(C_6H_4 \cdot C_6H_5)_3$ (8. 738). F: 213° (korr.) (SCHMIDLIN, B. 45, 3178).

B. Dioxy-Verbindungen.

1. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n}O_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_5H_{10}O_2$.

1. Cyclopentandiol-(1.2) $C_8H_{10}O_2 = \frac{H_2C \cdot CH(OH)}{H_1C - CH_2}CH \cdot OH$.

a) Höherschmelzende Form (S. 739). B. Aus 1.2-Dibrom-cyclopentan durch Kochen mit K₂CO₃-Lösung (Meiser, B. 32, 2050; Godonor, Taboury, Bl. [4] 13, 536) oder durch Umsetzung mit Silberacetat und Verseifung des entstandenen Acetats (G., T., C. r. 164, 1625; Bl. [4] 13, 536). Durch Erhitzen von 1.2-Oxido-cyclopentan (Syst. No. 2363) mit Wasser auf 125° (G., T., C. r. 164, 1625; Bl. [4] 13, 538). — F: 46—48°; Kp₂₀: 130° (G., T.). — Das Bis-phenylurethan schmilzt bei 211—212° (M.; G., T.).

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Durch Oxydation von Cyclopenten mit KMnO₄-Lösung (GODOROT, TABOURY, C. r. 154, 1626; Bl. [4] 13, 539). — F: 10°. Kp₂₀: 130°. — Das Bis-phenylurethan schmilzt bei 195°.

- 2. Cyclopentandiol-(1.3) $C_5H_{10}O_2 = \frac{H_2C \cdot CH(OH)}{H_5C \cdot CH(OH)}CH_2$.
- 1.3-Bis-phenylsulfon-cyclopentan $C_{17}H_{18}O_4S_2 = \frac{H_2C \cdot CH(SO_2 \cdot C_6H_5)}{H_2C \cdot CH(SO_2 \cdot C_6H_5)}CH_2$. B. Durch Oxydation des Additionsprodukts aus Thiophenol und Cyclopentadien mit Kaliumpermanganat (Posner, B. 38, 656). Nadeln. F: 232—233°. Unlöslich in Wasser, löslich in Eisessig, Ather und heißem Alkohol.
- 3. 1.1-Bis-oxymethyl-cyclopropan $C_5H_{10}O_3=\frac{H_2C}{H_1C}C(CH_2\cdot OH)_2$. B. Beim Kochen des Diacetats (s. u.) mit K_2CO_3 -Lösung (Zelinsky, Krawetz, Ж. 44, 1875; B. 46, 165). Kp_{16} : 126—127°; D_2^m : 1,0794; D_2^m : 1,1115; $n_2^{m,4}$: 1,4705 (Z., K.). Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 714,2 kcal/Mol (Surow, Ж. 45, 245; C. 1913 I, 2026; vgl. Swietos-Lawski, Am. Soc. 42, 1097). Gibt bei der Oxydation mit $KMnO_4$ Cyclopropan-dicarbon-säure-(1.1) (Z., K.).

Diacetat $C_9H_{14}O_4 = C_9H_4(CH_9 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3)_9$. B. Aus dem Diacetat des Pentaerythritdibromhydrins durch Reduktion mit Zinkstaub in siedendem Alkohol (Zellinsky, Krawetz, \mathcal{K} . 44, 1875; B. 46, 164). — Kp_{18} : 115°.

4. Dioxy-Verbindung $C_5H_{10}O_2=C_5H_8(OH)_3$ von unbekannter Konstitution (S. 739). Zur Konstitution des Ausgangsmaterials ("Vinyltrimethylen")vgl. die Ausführungen im Ergw. Bd.V, S. 30.

2. Dioxy-Verbindungen $C_6H_{12}O_2$.

- 1. Cyclohexandiol (1.2), Hexahydrobrenzcatechin $C_6H_{12}O_2 = H_2C < CH_2 \cdot CH(OH) > CH \cdot OH$.
- 1.2 Diäthoxy cyclohexan, Hexahydrobrenzcatechin diäthyläther $C_{10}H_{20}O_2 = C_6H_{10}(O\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Einw. von Wasserstoff auf Brenzcatechindiäthyläther in Gegenwart von NiO bei 230° und 100 Atm. Druck (IPATJEW, LUGOWOJ, Ж. 46, 474; C. 1914 II, 1267). Existiert anscheinend in zwei stereoisomeren Formen. Wurde in 2 Fraktionen (Kp: 180—190° und Kp: 190—200°; D²⁰: 0,8997) erhalten.
- 2. Cyclohexandiol (1.3), Hexahydroresorcin $C_6H_{12}O_2 = H_2C < CH_2OH_2 > CH \cdot OH$ (vgl. S. 740). B. Durch Reduktion von Cyclohexandion-(1.3) mit Natrium und Alkohol (Zelinsky, Tscherwjakow, vgl. Uspenski, \mathcal{H} . 47, 749; C. 1916 I. 935). Kp_{11} : 138—141°. Gibt ein bei 127—128° (11 mm) siedendes Acetylderivat.
 - 3. Derivate des Cyclohexandiols-(1.2) oder des Cyclohexandiols-(1.3).
- 1 Äthyläther des 3 (oder 2) Jod cyclohexandiols (1.2 oder 1.3) $C_8H_{16}O_3I=C_8H_9I(OH)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Äthyläther des Cyclohexen-(1)-ols-(3) durch Einw. von Jod, gelbem Quecksilberoxyd und Wasser in Äther (Brunel, C. r. 150, 986). Gelbliches Ol. Gibt mit festem Kali in Äther 3-Äthoxy-1.2-oxido-cyclohexan.

Diäthyläther des 3 (oder 2) - Jod - cyclohexandiols - (1.2 oder 1.3) $C_{10}H_{10}O_2I = C_6H_0I(O\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus dem Äthyläther des Cyclohexen-(1)-ols-(3) durch Einw. von Jod und gelbem Quecksilberoxyd in Alkohol (Brunel, C. r. 150, 986). — Gelbes Öl.

- 4. Cyclohexandiol (1.4), Hexahydro hydrochinon, Chinit C₆H₁₂O₃ = HO·HC<CH₂—CH₂—CH₂>CH·OH (8. 741). Zur Darstellung von cis- und trans-Chinit nach BAEYER (A. 278, 92) vgl. Uspenski, Turin, Ж. 51, 270; С. 1923 III, 754. Chinit gibt beim Erhitzen mit Wasserstoff auf 350° in Gegenwart von Al₂O₃ unter 40 Atm. Wasserstoff-druck ein Dihydrobenzol und wenig Tetrahydrophenol (IPATJEW, B. 43, 3384).
- 5. 1.1-Bis-oxymethyl-cyclobutan $C_0H_{12}O_3=H_2C<\frac{CH_2}{CH_2}>C(CH_2\cdot OH)_2$. B. Durch Reduktion von Cyclobutan-dicarbonsäure-(1.1)-diäthylester mit Natrium und Alkohol, erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann bei 130—140° (Zelinsky, Ujedinow, Ж. 45, 842; B. 46, 1093). Gelbliches, dickes Öl von pfefferminzartigem Geruch. Kp_{20} : 145—147°. D_4^m : 1,0484. n_2^m : 1,4758.

3. Dioxy-Verbindungen C2H14O2.

- 1. Cycloheptandiol-(1.2) C₇H₁₄O₂ = H₂C CH₂·CH₂·CH·OH

 durch Oxydation mit KMnO₄ (Rosanow, Ж. 48, 318; C. 1924 I, 2425). Krystalle (aus Chloroform). F: 135—137°.
 - 2. 1-Methyl-cyclohexandiol-(3.5) $C_7H_{14}O_2 = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_3 \cdot CH(OH)}{CH_3 \cdot CH(OH)} > CH_3$.
- a) Niedrigerschmelzende Form. B. Neben 1-Methyl-cyclohexanol-(3) und geringen Mengen der höherschmelzenden Form bei der Reduktion von 1-Methyl-cyclohexandion-(3.5) mit Natrium und Alkohol (Crossley, Renoup, Soc. 107, 605). Nadeln (aus Essigester). F: 75°. Leicht löslich in kaltem Wasser oder Alkohol und in warmem Chloroform, Essigester oder Aceton.
- b) Höherschmelzende Form. B. s. o. Nadeln (aus Essigester). F: 143,5° (C., R., Soc. 107, 606). In Äther schwerer löslich als die niedrigerschmelzende Form.

4. Dioxy-Verbindungen C₈H₁₈O₉.

- 1. 1.1-Dimethyl-cyclohexandiol-(3.5) $C_8H_{16}O_2 = (CH_2)_2C < \frac{CH_2 \cdot CH(OH)}{CH_2 \cdot CH(OH)} \cdot CH_2$.

 B. Durch Reduktion von 1.1-Dimethyl-cyclohexandion-(3.5) mit Natrium und Alkohol (Zelinsky, Uspenski, Ж. 45, 832; B. 46, 1466; Crossley, Renouf, Soc. 107, 604).

 Süß schmeckende Nadeln (aus Benzol + Aceton) oder Tafeln (aus Aceton). F: 145—146° (Z., U.), 147° (C., R.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, löslich in Benzol und Chloroform, schwer löslich in Äther (Z., U.).
- 2. 1.2 Dimethyl cyclohexandiol (1.2) $C_8H_{16}O_8 = H_2C < CH_3 \cdot C(CH_3)(OH) < C(CH_3) \cdot OH$.
- a) Höherschmelzendes 1.2 Dimethyl cyclohexandiol (1.2) $C_8H_{16}O_4 = (CH_3)_2C_8H_8(OH)_3$. B. Durch Erhitzen von 1.2-Oxido-1.2-dimethyl-cyclohexan (Syst. No. 2363) mit Wasser (Prileshajew, Ж. 42, 1411; C. 1911 I, 1281). Nadeln (aus Äther-Ligroin). F: 92—92,5°. Sehr leicht löslich in Wasser.

Monoacetat $C_{10}H_{18}O_3 = (CH_3)_2C_9H_8(OH)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus dem höherschmelzenden 1.2-Dimethyl-cyclohezandiol-(1.2) und Essigsäureanhydrid (PRILESHAJEW, \mathcal{H} . 42, 1412; C. 1911 I, 1281). — Kp_{22} : 128—129°. D_0^* : 1,0680; D_1^{**} : 1,0545. n_1^{**} : 1,4689.

- b) Niedrigerschmelzendes 1.2 Dimethyl cyclohexandiol (1.2) $C_8H_{18}O_2 = (CH_8)_2C_8H_8(OH)_8$. B. Bei der Oxydation von 1.2-Dimethyl-cyclohexen-(1) mit verd. KMnO₄-Lösung (Wallach, A. 396, 280). F: 38—39°.
- 3. 1.3-Dimethyl-cyclohexandiol-(1.6) $C_8H_{16}O_3=H_3C<\frac{CH_1(CH_3)\cdot CH_2}{CH_4\cdot CH_1(OH)}>C(CH_3)\cdot OH$.

 B. Durch Oxydation von 1.3-Dimethyl-cyclohexen.(3) mit 1—3°/oiger KMnO₄-Lösung bei 0° (Wallach, A. 895, 83; 896, 272, 277). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 89° (W., A. 895, 83), 98—99° (W., A. 896, 272, 277). Geht beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure in 1.3-Dimethyl-cyclohexanon-(4) tiber.
- 4. 1.4 Dimethyl cyclohexandiol (1.2) $C_8H_{16}O_2 = CH_2 \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C(CH_2) \cdot OH$. B. Aus 1.4-Dimethyl-cyclohexen-(1) durch Oxydation mit 1%-jiger KMnO₄-Lösung bei 0° (WALLACH, A. 396, 267) oder durch Einw. von Brom in Eisessig, Umsetzung des Dibromids mit Silberacetat und Verseifung der entstandenen Diacetylverbindung (W.). Krystalle (aus Wasser). F: 77°. Geht beim Kochen mit verd. Schwefelsäure in 1.4-Dimethyl-cyclohexanon-(2) über.
- 5. 1-[a-Oxy-isopropyl]-cyclopentanol-(1), Dimethyl-[1-oxy-cyclopentyl]-carbinol C₈H₁₆O₂ = H₂C·CH₂ C(OH)·C(CH₂)₂·OH. B. Aus Cyclopentanol-(1)-carbon-saure-(1)-methylester und Methylmagnesiumjodid (Meerwein, Unkel, A. 376, 157). Entsteht anscheinend bei der Oxydation von Isopropylidencyclopentan mit verd. KMnO₄-Lösung (Wallach, A. 353, 308; vgl. M., U., A. 376, 158). Krystalle (aus Ligroin). Der Geruch erimert etwas an Campher. F: 62°; Kp₁₅: 105—110°; serr leicht löslich in Wasser und in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin; mit Wasserdampf flüchtig (M., U.). Gibt bei der Destillation mit wäßr. Oxalsäure-Lösung 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(2) (M., U.).

24*

- 5. Dioxy-Verbindungen C₂H₁₈O₂.
- 1. 1 Propyl cyclohexandiol (3.4) $C_9H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot$
- 8-Methyläther, 4-Oxy-3-methoxy-1-propyl-cyclohexan, Oktahydroeugenol $C_{10}H_{20}O_3 = CH_3 \cdot CH_3 \cdot C_8H_9(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Eugenol und Wasserstoff bei Gegenwart von Platinschwarz in Eisessig (Madinaveitia, Blanes, An. Españ. 10 [1912], 388). Neben 4-Oxy-3-methoxy-1-propyl-benzol bei der Einw. von Wasserstoff auf Eugenol bei Gegenwart von Nickel bei 150° und 15 Atm. Druck (Brochet, Bauer, Bl. [4] 17, 54). Öl. Kp:230° (Br., Bau.); Kp₁₂:125° (M., Bl.). Das Phenylurethan schmilzt bei 272° (Br., Bau.)
- 2. 1-[a-Oxy-propyl]-cyclohexanol-(1), Äthyl-[1-oxy-cyclohexyl]-carbinol C₉H₁₈O₃ = H₂C CH₂·CH₂·CH₂·C(OH)·CH(OH)·CH₂·CH₃. B. Neben Diāthyl-[1-oxy-cyclohexyl]-carbinol aus Cyclohexanol-(1)-carbonsāure-(1)-methylester und Äthylmagnesiumbromid (Merrwein, A. 419, 166). Nadeln (aus Petroläther). F: 61—63°. Liefert bei der Einw. von Oxalsāure-Lösung oder konz. Schwefelsäure Propionylcyclohexan.
- 3. 1-Isopropyl-cyclohexandiol-(3.5) C₉H₁₈O₂=(CH₃)₈CH·HC CH₂·CH(OH) CH₂.

 B. Aus 1-Isopropyl-cyclohexandion-(3.5) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol bei 110° (CROSSLEY, RENOUF, Soc. 107, 607). Nadeln (aus Essigester). F: 124°. Leicht löslich in kaltem Alkohol, warmem Wasser, Benzol, Chloroform, Aceton und Essigester.
- 4. 1-[a-Oxy-isopropyl]-cyclohexanol-(1), Dimethyl-[1-oxy-cyclohexyl]-carbinol $C_9H_{18}O_2=H_2C<\frac{CH_3\cdot CH_3}{CH_3\cdot CH_3}>C(OH)\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$ (S. 743). B. Zur Bildung nach Tarbouriech (C. r. 149, 605) vgl. Meerwein, A. 396, 233. (Liefert bei der Einw. von Säuren (T., C. r. 149, 862); 150, 1606); außerdem entsteht 1.1-Dimethyl-cycloheptanon-(2) (T., C. r. 156, 75; M., A. 396, 204, 234).
- 5. 1 Methyl 3 [a oxy āthyl] cyclohexanol (3) $C_0H_{18}O_2 = H_2C < \frac{CH(CH_3) \cdot CH_2}{CH_2} > C(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Aus linksdrehendem 1-Methyl-3-āthylidencyclohexan durch 0xydation mit kalter 1% iger KMnO4-Lösung (Haworth, Perkin, Wallach, A. 379, 145; Soc. 99, 128). Nadeln (aus Wasser oder Petroläther). F: 68°. Liefert beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure anscheinend 1-Methyl-3-acetyl-cyclohexen-(2).
- 6. 1 Methyl 4 äthyl cyclohexandiol (3.4) $C_9H_{18}O_2 = CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot CH_3 \cdot C(OH) \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Durch Oxydation von 1-Methyl-4-äthyl-cyclohexen-(3) mit verd. KMnO₄-Lösung (Wallach, A. 396, 282). F: 76—77°. Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 1-Methyl-4-äthyl-cyclohexanon-(3) (Wallach, A. 397, 206).
- 7. 1 Methyl 4 [a oxy athyl] cyclohexanol (1) $C_9H_{18}O_3 = CH_3 \cdot (HO)C < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Aus 1-Methyl-4-[a-oxy-athyl]-cyclohexen-(1) beim Schütteln mit verd. Schwefelsaure (Wallach, C. 1915 II, 824; A. 414, 206). F: 94—95°.
- 8. 1.1.2 Trimethyl cyclohexandiol (3.5) $C_9H_{18}O_2 = (CH_3)_2C < \frac{CH(CH_3) \cdot CH(OH)}{CH_2} > CH_2$. B. Durch Reduktion von 1.1.2-Trimethyl-cyclohexandion-(3.5) mit Natrium und Alkohol (Ceossley, Renouf, Soc. 107, 607; Uspenski, 3K. 47, 744; C. 1916 I, 935). Krystalle (aus Wasser, Essigester oder Chloroform). Schmeckt bitter und stiß. F: 150° (C., R.), 149° (U.). Sehr wenig löslich in Ligroin, leicht in Eisessig, kaltem Alkohol, Aceton, warmem Wasser und in warmem Chloroform (C., R.; U.).
- 9. 1.3.5 Trimethyl cyclohexandiol (1.2) $C_0H_{10}O_2 = H_2C < \frac{CH(CH_3) \cdot CH(OH)}{CH(CH_3)} > C(OH) \cdot CH_2$. B. Bei der Oxydation von 1.3.5-Trimethyl-cyclohexen-(1) mit verd. KMn O_4 -Lösung (Wallach, A. 396, 284). Krystalle. F: 104°. Mit Wasserdampf flüchtig.
- 10. 1.1-Dimethyl-2-oxymethyl-4- $[\beta$ -oxy-āthyl]-cyclobutan $C_0H_{18}O_2 = H_1C-CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$ HO· $CH_2\cdot HC-C(CH_2)$ Natrium und Alkohol (Östling, Soc. 101, 475). Sehr zāhe, etwas unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp_{17} : 166—167°. $D_1^{0,0,0}$: 0,9947. $n_2^{0,7}$: 1,4744; $n_2^{0,7}$: 1,4771; $n_2^{0,7}$: 1,4830; $n_2^{0,7}$: 1,4881.

6. Dioxy-Verbindungen $C_{10}H_{20}O_2$.

- 1. 1.1.4 Trimethyl cycloheptandiol (3.4) $C_{10}H_{20}O_2 = (CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C(OH) \cdot CH_2$. B. Aus 1.1.4-Trimethyl-cycloheptanol-(4)-on-(3) bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol (Wallach, A. 414, 371). Zähflüssiges Öl. Kp₄: 112—117°. Mit Wasserdampf etwas flüchtig.
- 2. 1-Methyl-3-fa-oxy-isopropyl]-cyclohexanol-(1), m-Menthandiol-(1.8) $C_{10}H_{20}O_3 = H_1C < CH_3 CH_3 CH_3 > CH \cdot C(CH_3)_3 \cdot OH.$
- a) Höherschmelzende rechtsdrehende Form, a-Silveterpin, "trans-Silveterpin". Ist das im Hptw.~(S.~744) beschriebene Silveterpin. B. Neben Silveterpineol und β -Silveterpin bei der Einw. von heißer 2^0 /oiger Kalilauge auf d-Silvetern-bis-hydrochlorid (Ergw. Bd. V, S. 20) (Wallach, C. 1907 II, 982; A. 357, 72; Hawoeth, Perkin, Wallach, Soc. 103, 1233; A. 399, 160). Neben β -Silveterpin beim Schütteln von Silveterpineol (S. 40) mit verd. Schwefelsäure (H., P., W.). Zur Trennung von β -Silveterpin löst man in Benzol und fällt mit Petroläther; a-Silveterpin scheidet sich zuerst aus (H., P., W.). F: 137—138°; sublimiert leicht bei Wasserbadtemperatur; $[a]_D$: +27,74° (in Chloroform) (H., P., W.). Gibt bei der Oxydation mit KMnO $_4$ Aceton (H., P., W.).
- b) Niedrigerschmelzende rechtsdrehende Form, β -Silveterpin, "cis-Silveterpin". B. s. o. F: 70—75°; [a]_o: $+20.93^{\circ}$ (in Chloroform), $+18.48^{\circ}$ (in Methanol) (H., P., W., Soc. 103, 1233; A. 399, 161).
- 3. 1-Methyl-3- f_0 -oxy-isopropyl]-cyclohexanol-(3), m-Menthandiol-(3.8) $C_{10}H_{20}O_9 = H_2C < \frac{CH(CH_2) \cdot CH}{CH_2} > C(OH) \cdot C(CH_2)_2 \cdot OH$. B. Aus 1-Methyl-3-acetyl-cyclohexanol-(3) [erstes Ausgangsmaterial rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexanon-(3)] und Methyl-magnesiumjodid (Hawoeth, Perkin, Wallach, A. 379, 151; Soc. 99, 132). Krystalle (aus Petroläther). F: 64°. Kp₂₃: 140°.
- 4. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexandtol-(1.4), p-Menthandtol-(1.4), "Terpinen-Terpin" $C_{10}H_{20}O_2 = CH_2 \cdot (HO)C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(OH) \cdot CH(CH_2)_2$. Bei 116° bis 117° schmelzende Form. B. Bei Einw. von Wasserstoff auf in Wasser suspendiertes oder in Methanol gelöstes Ascaridol (Syst. No. 2670) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (WALLACH, C. 1912 II, 921; A. 392, 61). Prismen (aus verd. Methanol). F: 116—117°. Schwer löslich in kaltem, ziemlich in heißem Wasser, leicht in Chloroform, Essigester und Methanol, schwer in Äther. Mit Wasserdampf flüchtig. Verhält sich gegen wäßr. Oxalsäure-Lösung wie die im Hptw. (S. 744) beschriebene, bei 137—138° schmelzende Form.
- 5. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexandiol-(2.4), p-Menthandiol-(2.4)

 C₁₀H₂₀O₂ = CH₂·HC CH₄(OH)·CH₅ C(OH)·CH(CH₃)₂. B. Aus p-Menthen-(1)-diol-(4.6)
 durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in Methanol (WALLACH,
 A. 414, 201). Krystallinische Masse. F: 93—94°. Kp₃: 135—140°. Scheidet sich aus allen
 Lösungsmitteln ölig ab. Gibt beim Erwärmen mit wäßr. Oxalsäure-Lösung p-Menthen-(3)-ol-(2), dem wahrscheinlich p-Menthen-(4(8))-ol-(2) beigemengt ist, und Terpinen.

(3)-ol-(2), dem wahrscheinlich p-Menthen-(4(8))-ol-(2) beigemengt ist, und Terpinen.

Als p-Menthandiol-(2.4) wird ferner eine Verbindung aufgefaßt, die Hämälänen
(C. 1912 II, 854) durch Verfütterung von p-Menthen-(3) oder von Thujylalkohol an Kaninchen
und Hydrolyse der im Harn auftretenden Glucuronsäuren mit verd. Schwefelsäure erhielt.

— Schuppen (aus Methanol). F: 55—59°.

- 6. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexandiol-(2.5), p-Menthandiol-(2.5) $C_{10}H_{20}O_2=CH_2\cdot HC < CH(OH)\cdot CH_2 > CH\cdot CH(CH_2)_2$. B. Aus Thymohydrochinon und Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 190—200° (Henderson, Sutherland, Soc. 97, 1618). Tafeln (aus Benzol). F: 112°. Kp₁₈: cs. 155°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Petroläther und heißem Benzol, schwer in Wasser. Bei der Destillation mit KHSO₄ entsteht ein p-Menthadien (Ergw. Bd. V, S. 74, No. 23).
- 7. 1-Methyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexanol-(1), p-Menthandiol-(1.8), Terpin $C_{10}H_{20}O_3=CH_3\cdot(H_0)C<\frac{CH_3\cdot CH_3}{CH_3\cdot CH_3}\cdot CH\cdot C(CH_3)_3\cdot OH$.

a) cis-Terpin C₁₀H₂₀O₂ = CH₃·(HO)C CH₃·CH₃·CH₃·CH₃·CH₃·OH und cis-Terpin-hydrat C₁₀H₂₂O₃ = C₁₀H₂₀O₂ + H₂O (S. 745). B. Neben wenig trans-Terpin bei der Einw. von 50—55% iger Schwefelsäure auf Dipenten bei —4° bis —10° (O. Aschan, Naphten-verbindungen, Terpene und Campherarten [Berlin-Leipzig 1929], S. 112; vgl. C. 1919 I, 284). Neben wenig trans-Terpin und a-Terpineol bei der Einw. von 45% iger Schwefelsäure auf a-Pinen und auf β-Pinen (A.). Durch Einw. von 40% iger Schwefelsäure auf a-Terpineol unter Eiskühlung (A., C. 1919 I, 284). Aus Pinenhydrat vom Schmelzpunkt 79° (S. 45) beim Schütteln mit 5% iger Schwefelsäure (Lipp, B. 56, 2105). — Terpin bildet rhombischbipyramidale Krystalle (Rose, C. 1917 I, 908). — Durch Destillation von Terpin über Al₂O₃ bei 200—280° (BASF, D. R. P. 254665; C. 1913 I, 347; Frdl. 10, 1336) oder von Terpinhydrat über Kupfer bei 300° (Neave, Soc. 101, 514) entsteht Dipenten. Beim Überleiten von Terpin mit Wasserstoff über Nickel bei 350—360° entsteht Cymol (Sabatter, Gauddon, C. r. 168, 671). Überführung in α-Terpineol erfolgt am besten durch Destillation mit 0,2% iger Oxalsäure-Lösung (Aschan, Naphtenverbindungen, S. 113). Einw. von Jod auf Terpinhydrat: Casanova, C. 1911 I, 731. — Terpinhydrat geht im Organismus des Kaninchens in eine gepaarte Glucuronsäure über, die mit kalter verdünnter Schwefelsäure Terpinhydrat und Terpineol, mit warmer verdünnter Schwefelsäure ein Menthadien, mit Chromsäure Terpenylsäure liefert (Hämänännen, C. 1912 II, 854). — Prüfung von Terpinhydrat auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 685.

Discetat $C_{14}H_{34}O_4 = C_{10}H_{18}(O \cdot CO \cdot CH_3)_8$ (S. 747). B. Bei der Einw. von Essigsäure-anhydrid auf Cincol bei Gegenwart von Schwefelsäure oder Eisenchlorid (KNOEVENAGEL, A. 402, 141). — Kp₁₄: 145°.

- b) trans-Terpin $C_{10}H_{20}O_3 = CH_3 \cdot (HO)C < \frac{CH_3 \cdot CH_3}{CH_2 \cdot CH_3} > CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$ (S. 747). B. Neben viel cis. Terpin bei der Einw. von $50-55^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure auf Dipenten bei -4° bis -10° (O. Aschan, Naphtenverbindungen, Terpene und Campherarten [Berlin-Leipzig 1929], S. 112; vgl. C. 1919 I, 284). Neben cis. Terpin und Terpineol bei der Einw. von $45^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure auf a-Pinen und auf β -Pinen (A.).
 - c) Terpin-Derivat von unbekannter sterischer Zugehörigkeit.
- 2 Chlor 1 methyl 4 [a oxy-isopropyl] cyclohexanol-(1), 2-Chlor-p-menthandiol-(1.8) $C_{10}H_{15}O_2Cl = CH_3 \cdot (HO)C < \frac{CHCl \cdot CH_3}{CH_2 CH_3} > CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Neben 1-Chlor-p-menthandiol-(2.8)(?) aus a-Terpineol und NaOCl in essignaurer Lösung (Slawiński, C. 1918 I, 920). Krystalle (aus Essignator). F: 114—115°. Kp₁₅: 162—165°. Liefert mit $20^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge 2.8-Oxido-p-menthanol-(1).
- 8. 1-Methyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexanol-(2), p-Menthandiol-(2.8) $C_{10}H_{10}O_{3} = CH_{3}\cdot HC < CH_{10}\cdot CH_{10}\cdot CH_{10} > CH \cdot C(CH_{3})_{3}\cdot OH.$
- a) Rechtsdrehendes p-Menthandiol-(2.8) vom Schmelzpunkt 112—113° $C_{10}H_{20}O_2=CH_3\cdot HC < \frac{CH(OH)\cdot CH_3}{CH_2} \sim CH\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$, im Hptw. (S. 748) als hochschmelzendes p-Menthandiol-(2.8), a-p-Menthandiol-(2.8) bezeichnet. B. Durch mehrtägiges Schütteln von rechtsdrehendem Dihydrocarveol mit 3°/oiger Schwefelsäure (Wallach, A. 381, 62). Krystalle (aus Wasser). F: 112—113°. Kp: 265—270° (unkorr.).
- b) Linksdrehendes p-Menthandiol-(2.8) vom Schmelzpunkt 112—113° $C_{10}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Durch mehrtägiges Schütteln von linksdrehendem Dihydrocarveol mit 3°/oiger Schwefelsäure (Wallach, A. 381, 62). Krystalle (aus Wasser). F: 112—113°. Kp: 265—270° (unkorr.). [a]_b: —21,07° (in Alkohol; p = 9,8).
- c) Inaktives p-Menthandiol-(2.8) vom Schmelzpunkt 108–109° $C_{10}H_{20}O_{2}=CH_{3}\cdot HC < CH_{2} CH_{2} > CH \cdot C(CH_{3})_{2} \cdot OH$. B. Aus gleichen Teilen der bei 112–113° schmelzenden aktiven p-Menthandiol-(2.8) (Wallach, A. 881, 63). F: 108–109°. In Wasser leichter löslich als das inakt. p-Menthandiol-(2.8) vom Schmelspunkt 139–140°.

Ein inakt. p-Menthandiol-(2.8) (?) von ähnlichen Eigenschaften (F: 104—106°) entsteht neben dem inakt. p-Menthandiol-(2.8) vom Schmelzpunkt 139—140° bei der Hydrierung von Pinolhydrat (Wallach, A. 414, 199).

MENTHANDIOLE

- d) Rechtsdrehendes p-Menthandiol-(2.8) vom Schmelzpunkt 103—104° $C_{10}H_{20}O = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_1OH_1 \cdot CH_2}{CH_2} \cdot CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$, im Hptw. (8. 748) als niedrigschmelzendes p-Menthandiol-(2.8), β -p-Menthandiol-(2.8) bezeichnet. Tritt nach WALLACH (A. 381, 62) bei der Einw. von 3% iger Schwefelsäure auf rechtsdrehendes Dihydrocarveol nicht auf.
- e) Linksdrehendes p-Menthandiol-(2.8) vom Schmelzpunkt 158–159°, linksdrehendes Dihydropinolhydrat, Dihydrosobrerol $C_{10}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot HC \cdot CH_3 \cdot CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Durch Reduktion von rechtsdrehendem Sobrerol mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in Methanol (Wallach, A. 414, 196). F: 158–159°. [a]_6": —40° 26' (in Alkohol; p = 5,3). Gibt mit Bromwasserstoff in Eisessig Terpinen-bis-hydrobromid.
- f) Inaktives p-Menthandiol-(2.8) vom Schmelzpunkt 139-140°, inaktives Dihydropinolhydrat C₁₀H₂₀O₂ = CH₃·HC CH(OH)·CH₂ CH·C(CH₃)₂·OH. B. Durch Reduktion von Pinolhydrat mit Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidem Palladium (Wallach, A. 361, 61; 414, 197). F: 139—140°. Ist in Wasser schwerer löslich als das inakt. p-Menthandiol-(2.8) vom Schmelzpunkt 108—109°. Gibt mit Bromwasserstoff in Eisessig Terpinen-bis-hydrobromid (Wallach, A. 414, 198). Liefert beim Erwärmen mit Oxalsäure Dihydrocarveol und ein nach Cineol riechendes, gesättigtes Oxyd (W., A. 414, 204).
- g) Derivat eines p Menthandiols (2.8) von unbekannter sterischer Zugehörigkeit.
- 1-Chlor-1-methyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexanol-(2) (?), 1-Chlor-p-menthandiol-(2.8) (?) $C_{10}H_{19}O_3Cl = CH_3 \cdot ClC \cdot CH_2 CH_3 \cdot CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$ (?). B. Neben 2-Chlor-p-menthandiol-(1.8) aus a-Terpineol und NaOCl in essignaurer Lösung (SLAWIŃSKI, C. 1918 I, 920). Nicht rein erhalten. F: $60-80^{\circ}$. Liefert mit $20^{\circ}/_{0}$ iger Kalilauge p-Menthantriol-(1.2.8) (?).
- 9. 1-Methyl-4- $[\beta$ -oxy-isopropyl]-cyclohexanol-(2), p-Menthandiol-(2.9) $C_{10}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot HC < CH_2 CH_2 CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot OH$.
- 2.9 Bis phenylsulfon p menthan (?) $C_{22}H_{28}O_4S_2 = CH_3 \cdot HC \cdot CH(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$ (?). B. Durch Oxydation des Additionsproduktes aus Thiophenol und 1-Limonen mit KMnO₄ (Posner, B. 38, 657). Nadeln (aus Alkohol). F: 236—237° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig und Äther, ziemlich leicht in Chloroform und Alkohol, unlöslich in Wasser.
- 10. 1-Methyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexanol-(3),p-Menthandiol-(3.8), Isopulegolhydrat $C_{10}H_{20}O_3=CH_3\cdot HC < CH_2\cdot CH(OH) > CH\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$ (S. 748). B. Neben anderen Verbindungen durch Behandeln von Citronellal mit $85-90^{\circ}/_{\circ}$ iger Ameisensäure und Verseifen des Reaktionsproduktes mit alkoh. Kalilauge (Prins, C. 1917 II, 289). Nadeln (aus Petroläther). F: $84-85^{\circ}$. Kp₁₃: 145° . Löslich in $60^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure; wird beim Verdünnen mit Wasser wieder ausgeschieden.
- $\begin{array}{ll} \cdot 11. & \textbf{1-Methyl-4-fa-oxy-isopropylj-cyclohexanol-(4)}, p-Menthandiol-(4.8) \\ \mathrm{C_{10}H_{10}O_{2}} = & \mathrm{CH_{3}\cdot HC} < \overset{\mathrm{CH_{3}}\cdot \mathrm{CH_{3}}}{\mathrm{CH_{3}}\cdot \mathrm{CH_{3}}} > \mathrm{C(OH)\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot OH}. \end{array}$
- a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form durch Umsetzung von 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexanol-(4) mit Methylmagnesiumjodid; man trennt durch Krystallisation aus Ligroin oder Benzol + Ligroin und aus verd. Methanol (Wallach, A. 374, 221). Krystalle (aus verd. Methanol). F: 97—98°. Kp: 245°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, schwer in Ligroin und Wasser. Mit Wasserdampf flüchtig. Liefert bei der Oxydation mit saurer KMnO₄-Lösung 1-Methyl-cyclohexanon-(4). Gibt mit HBr in Eisessig ein flüssiges Bromid.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. F: 82—83° (W., A. 374, 222). Leichter löslich als die hochschmelzende Form. Mit Wasserdampf flüchtig.

- 12. 1-fa-Oxy-a-athyl-propyl-cyclopentanol-(1), Diathyl-[1-oxy-cyclopentyl]-carbinol $C_{10}H_{20}O_2=\frac{H_2C\cdot CH_2}{H_2C\cdot CH_2}C(OH)\cdot C(C_2H_5)_2\cdot OH$. B. Aus Cyclopentanol-(1)-carbonsäure-(1)-methylester und Äthylmagnesiumbromid (Meerwein, A. 396, 225). Nadeln (aus Petroläther). F: 39,5°. Kp₂₅: 136°. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln. Liefert beim Eintragen in konz. Schwefelsäure bei —10° 1.1-Diäthyl-cyclohexanon-(2) und 1-Äthyl-1-propionyl-cyclopentan.
- 13. 1-Methyl-3-[oxy-tert.-butyl]-cyclopentanol-(1), Dioxyfencholan $C_{10}H_{20}O_2 = CH_2 CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. Über die Beziehungen zu dem im Hptw.

 (S. 749) unter der gleichen Formel beschriebenen a-Fencholensäureglykol ist nichts bekannt.

 B. Aus Oxydihydro-a-fencholensmin (Hptw. Bd. XIII, S. 350) durch Einw. von NaNO2 und Eisessig bei 0^0 (Wallach, C. 1915 II, 824; A. 414, 229). Nadeln (durch Krystallisation aus Benzol-Ligroin und Sublimation). F: $103-104^0$.
- 14. Dioxy-Verbindung $C_{10}H_{20}O_2$ von ungewisser Konstitution. B. Neben Isopulegolhydrat und anderen Verbindungen beim Behandeln von Citronellal mit 85—90% jeer Ameisensäure und Verseifen des Reaktionsproduktes mit alkoh. Kalilauge (Prins, C. 1917 II, 289). Krystalle. F: 60—62°.

7. Dioxy-Verbindungen $C_{11}H_{22}O_2$.

- 1. 1-fa-Oxy-a-athyl-propylj-cyclohexanol-(1), Diathyl-[1-oxy-cyclohexyl]-carbinol $C_{11}H_{22}O_2=H_2C.$ $CH_2\cdot CH_2\cdot C(OH)\cdot C(C_2H_5)_2\cdot OH$. B. Neben Athyl-[1-oxy-cyclohexyl]-carbinol aus Cyclohexanol-(1)-carbonsaure-(1)-methylester und Athylmagnesium-bromid (Meerwein, A. 419, 165). Nicht rein erhalten. Liefert bei der Einw. von Oxalsaurelösung oder konz. Schwefelsaure 1-Athyl-1-propionyl-cyclohexan.
- 2. 1-Methyl-4-fa-oxy-a-methyl-propyl]-cyclohexanol-(1) $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot (HO)C \cdot CH_3 \cdot C$
- 3. Hydrat des 1-Åthyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexanols-(1), Homoterpinhydrat $C_{11}H_{22}O_2 + H_2O = C_2H_5 \cdot (HO)C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH + H_2O$ (S. 750). B. Durch Schütteln von 1-Åthyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexen-(1) mit 5^0 /oiger Schwefelsäure (Wallach, C. 1915 II, 824; A. 414, 209; vgl. A. 360, 91).
- 8. 1.1.3.3-Tetramethyl-2.4-diathyl-cyclobutandiol-(2.4) $C_{12}H_{24}O_2=C_2H_5\cdot C(OH)\cdot C(CH_3)_2$. B. Aus 1.1.3.3-Tetramethyl-cyclobutandion-(2.4) und $(CH_3)_2C$ —— $C(OH)\cdot C_2H_5$ Athylmagnesiumbromid (Wedekind, Miller, B. 44, 3286). Ol von angenehmem, aromatischem Geruch. Kp₃₀:128—130°. Liefert bei Behandlung mit Jodwasserstoffsäure (Kp:127°) und Reduktion des entstandenen Dijodids mit Zinkstaub und Eisessig 1.1.3.3-Tetramethyl-2.4-diäthyl-cyclobutan.

2. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-2}O_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_{10}H_{18}O_2$.

- 1. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexen (1) diol (4.6), p Menthen (1) diol-(4.6) $C_{10}H_{18}O_{3} = CH_{3} \cdot C \cdot CH(OH) \cdot CH_{2} \cdot C(OH) \cdot CH(CH_{3})_{2}$ (8. 751). Kp₁₂: 154—1560 (Wallach, A. 414, 201). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium p-Menthandiol-(2.4).
- 2. 1-Methyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexen-(1)-ole-(6), p-Menthen-(1)-diole-(6.8) $C_{10}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

a) Aktives p-Menthen-(1)-diol-(6.8), Sobrerol (S.752). B. (Aus Pinenoxyd.... (Prileshajew, B. 42, 4814); D. R. P. 230723; C. 1911 I, 601; Frdl. 10, 991). — Rechtsdrehendes Sobrerol ($[\alpha]_D$: +141,160) gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in Methanol linksdrehendes p-Menthandiol-(2.8) vom Schmelzpunkt 158—1590 (Wallach, A. 414, 196).

b) Inaktives p-Menthen-(1)-diol-(6.8), Pinolhydrat (S. 752). B. Aus α-Terpineol-dibromid (S. 30) bei wochenlangem Schütteln mit 2% jeger Kalilauge (Wallach, A. 414, 195 Anm. 2). — Geht beim Leiten der Dämpfe über Kupfer bei 300° in Pinol über (Neave, Soc. 101, 514). Liefert bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium als Hauptprodukt inaktives p-Menthandiol-(2.8) vom Schmelzpunkt 139—140°, neben inakt. p-Menthandiol-(2.8) (?) vom Schmelzpunkt 104—106° und inakt. Carvomenthol (S. 19) (W., A. 381, 61; 414, 197).

Als Pinolhydrat ist vielleicht eine Verbindung zu formulieren, die Blumann, Zeitschel (B. 47, 2627) durch Einw. von 5% iger Schwefelsäure auf dl-Carveol (S. 61) bei gewöhnlicher Temperatur erhielten. — Nadeln (aus Essigester). F: 132—133°. Unzersetzt sublimierbar.

- 3. 1.1' Dioxy dicyclopentyl $C_{10}H_{18}O_2 = \frac{H_2C-CH_2}{H_2C-CH_2}C(OH)\cdot(HO)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2}C(OH)C\frac{CH_2-CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2-CH_2}C\frac{CH_2-CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2}C\frac{CH_2-CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2}C\frac{CH_2-CH$
- 4. 1-Cyclopentyl-cyclopentandiol-(1.2 oder 2.3), 1.2 (oder 2.3) Dioxydicyclopentyl C₁₀H₁₈O₂ = H₂C-CH₂ CH·(HO)C CH₂ CH

H₂C—CH₂—CH₂—CH₂. B. Aus 1.2 (oder 2.3)-Dibrom-dicyclopentyl durch Kochen mit K₂CO₃-Lösung (Godenot, Taboury, C. r. 154, 1627; Bl. [4] 13, 541). Aus 1-Cyclopentyl-cyclopenten-(1 oder 2) durch Einw. von Jod und Quecksilberoxyd in Wasser, Zersetzung des entstandenen Jodhydrins mit KOH in Äther und Erhitzen des so gewonnenen Oxyds mit Wasser (G., T.). — Mentholartig riechende Nadeln. F: 87—88°. Kp: 189—190°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Alkohol.

- 5. 2.2 Dimethyl 3 oxymethyl bicyclo [1.2.2] heptanol (3), Camphenglykol C₁₀H₁₈O₃, s. nebenstehende Formel (8. 755). B. Neben anderen Verbindungen bei der Oxydation von Camphen mit alkal. KMnO₄-Lösung (Aschan, 4. 375, 352; 383, 44) oder mit 30°/oigem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Henderson, Sutherland, Soc. 99, 1549).
- 6. Dioxy-Verbindung $C_{10}H_{18}O_2 = C_{10}H_{16}(OH)_2$ aus Fenchon. B. Bei längerer Belichtung einer Lösung von Fenchon in verd. Alkohol (CIAMICIAN, SILBER, B. 43, 1347; R. A. L. [5] 19 I, 537). Blättchen (aus Benzol). F: 138—139°. Sublimierbar. Löslich in warmem Wasser und in organischen Lösungsmitteln. Gegen KMnO₄ beständig. Das Bis-phenylurethan schmilzt bei 206° (Zers.).
- 2. Caryoterpin $C_{15}H_{28}O_2=C_{15}H_{28}(OH)_2$. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Kalkmilch bei ca. 90° auf β -Caryophyllen-bis-hydrochlorid (Ergw. Bd. V, S. 58) (SCHIMMEL & Co., Ber. Oktober 1910, 176; C. 1910 II, 1758). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 167—168°, bei raschem Erhitzen 168—170°. Sublimiert sehr leicht. $[\alpha]_0$: +26° 16′ (in Chloroform; p=3). Sehr beständig gegen KMnO₄. Spaltet beim Erwärmen mit konz. Ameisensäure Wasser ab unter Bildung eines Gemisches von Alkohol und Kohlenwasserstoff.
- 3. Dioxy-Verbindungen $C_{16}H_{30}O_{2}$.
- 1. 1.1' Dioxy 2.2.2'.2' tetramethyl dicyclohexyl $C_{16}H_{30}O_{2} = \begin{bmatrix} H_{2}C < CH_{2} \cdot C(CH_{2})_{3} > C(OH) \end{bmatrix}_{2}$. B. Neben 1.1-Dimethyl-cyclohexanol-(2) bei der Reduktion von 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(2) mit Natrium und feuchtem Äther (MEERWEIN, A. 405, 145). Tafeln (aus Ligroin). F: 85°.
- 2. $a.a'-Dimethyl-a.a'-bis-[1-methyl-cyclopentyl]-athytenglykol <math>C_{16}H_{30}O_2 = \begin{bmatrix} H_2C\cdot CH_2 & CH_3 \\ H_2C\cdot CH_2 & C(CH_3)(OH)- \end{bmatrix}$. B. Neben 1-Methyl-1-[a-oxy-athyl]-cyclopentan bei der Reduktion von 1-Methyl-1-acetyl-cyclopentan mit Natrium in feuchtem Äther (Meerwein, A. 417, 267). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 89—90°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

4. Dioxy-Verbindungen C₂₀H₃₈O₂.

- 1. 3.3'-Dioxy-2.2'-dimethyl-5.5'-diisopropyl-dicyclohexyl $C_{20}H_{38}O_2=\begin{bmatrix}H_2C < CH(OH) \cdot CH(CH_3) > CH-\end{bmatrix}_2$. B. Bei der Reduktion von linksdrehendem 3.3'-Dioxo-2.2'-dimethyl-5.5'-diisopropyl-dicyclohexyl (erstes Ausgangsmaterial d-Carvon) mit Natrium und Alkohol (Wallach, A. 403, 99). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 209—210°. Gibt beim Erhitzen mit ZnCl₂ auf 220° 2.2'-Dimethyl-5.5'-diisopropyl-3.4.5.6.3'.4'.5'.6'-oktahydrodiphenyl (?).
- 2. 1.1'-Dioxy-5.5'-dimethyl-2.2'-diisopropyl-dicyclohexyle, Menthon-pinakone $C_{20}H_{38}O_2 = \left[H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH(C_3H_7)}{CH(CH_3) \cdot CH_2} > C(OH) \right]_2$ (vgl. S. 757). Durch elektrolytische Reduktion von Menthon in schwefelsaurer Lösung erhielt Law (Soc. 101, 1026) neben Menthol zwei Menthonpinakone mit den Schmelzpunkten 172—173° und 148—150°.
- 5. a.a'-Dimethyl a.a'- bis [1-methyl-3-isopropyl-cyclopentyl] äthylenglykol $C_{22}H_{42}O_2=\begin{bmatrix} (CH_3)_2CH\cdot HC\cdot CH_2 & CCH_3 \\ H_2C\cdot CH_2 & CCH_3 \end{bmatrix}$. B. Neben 1-Methyl-1-[a-oxy-äthyl]-3-isopropyl-cyclopentan bei der Reduktion von 1-Methyl-3-isopropyl-1-acetyl-

1-[a-oxy-āthyl]-3-isopropyl-cyclopentan bei der Reduktion von 1-Methyl-3-isopropyl-1-acetyl-cyclopentan mit Natrium und feuchtem Äther (Meerwein, A. 405, 163). — Nadeln (aus Alkohol). F: 85—86°.

3. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_2$.

- 1. Dioxy-Verbindungen $C_6H_6O_2$.
 - 1. 1.2-Dioxy-benzol, Brenzcatechin $C_6H_6O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 759).

Vorkommen, Bildung, Darstellung.

Brenzcatechin findet sich in der Weidenrinde (G. POWARNIN, KRASSIN, J. POWARNIN, **345**, 1801; C. 1914 I, 1510). Im Pappel- und Buchenholz (Fr. FISCHER, KLEINSTÜCK, C. 1919 IV, 941). Auf der abgestoßenen Rinde von Platanen (v. LIPPMANN, B. 51, 272). Über das Vorkommen von Brenzcatechin in verschiedenen Pflanzenarten vgl. WHELDALE, C. 1911 II, 1154.

Brenzcatechin entsteht in sehr geringer Menge bei der elektrolytischen Oxydation von Benzol in verd. Schwefelsäure an Platin- oder Bleidioxyd-Anoden (Fichter, Stocker, B. 47, 2012). Neben o-Chlor-phenol aus 1.2-Dichlor-benzol beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge und Ba(OH)₂ in einem Kupferkessel bei Gegenwart von KI auf 230° bis 240° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286266; C. 1915 II, 566; Frdl. 12, 158). Bei der elektrolytischen Oxydation von Phenol in verd. Schwefelsäure an Bleidioxyd-Anoden, neben anderen Produkten (Fichter, Brunner, Bl. [4] 19, 285; vgl. a. F., St.). Zur Bildung aus Phenol durch Einw. von Wasserstoffperoxyd nach Martinon (Bl. [2] 43, 157) vgl. Henderson, Boyd, Soc. 97, 1666. Brenzcatechin bildet sich beim Erhitzen von o-Chlor-phenol in Gegenwart von Kupfer oder Kupfersalzen mit Sr(OH)₂ und Wasser (Bayer & Co., D. R. P. 249939; C. 1912 II, 655; Frdl. 10, 1330), mit Natronlauge oder Sodalösung (Boehringer & Söhne, D. R. P. 269544; C. 1914 I, 591; Frdl. 11, 190) auf 160—200°; entsteht analog aus o-Brom-phenol (B. & S.). Aus Guajacol durch Erhitzen mit Methylmagnesiumjodid auf 155—160° (Späth, M. 35, 326) oder mit 48°/ojeer Bromwasserstoffsäure auf 85—95° (Organic Syntheses 3 [New York 1923], S. 28). Entsteht auch aus Guajacol beim Erhitzen mit Wasserstoff in Alkohol bei Gegenwart von Cu0 und Al₂O₃ unter 50 Atm. Druck auf 300—305° (Ipatjew, Lugowoj, Ж. 46, 473; C. 1914 II, 1267) sowie beim Überleiten mit Wasserstoff über Nickel bei 350—380° (Mailhe, Murat, Bl. [4] 11, 123). Aus o.p-Diphenol durch elektrolytische Oxydation (Fichter, Brunner, Bl. [4] 19, 287). Brenzcatechin entsteht neben anderen Produkten bei der Kalischmelze des Zirbenhatzes (Bamberger, v. Klimburg, M. 38, 465). Über die Bildung von Brenzcatechin bei der Tieftemperaturverkokung von Gasflammkohle vgl. Gluud, Breuer, C. 1919 IV, 913; Gl., C. 1919 IV, 915.

38, 405). Uber die Bildung von Brenzeateenin dei der Heitemperaturveraukung von Geenfalmikohle vgl. Gluud, Breuer, C. 1919 IV, 913; Gl., C. 1919 IV, 915.

Darst. Zu einer Lösung von 122 g reinem Salicylaldehyd in 1000 cm³ 1 n-NaOH gibt man bei Zimmertemperatur 1420 g einer 30/0 igen H₂O₂-Lösung, wobei die Temp. auf 45—50° steigt, neutralisiert nach 15—20 Stunden mit Essigsäure, verdampft zur Trockne und extrahiert mit siedendem Toluol; Ausbeute 69—74°/0 der Theorie (Organic Syntheses 3 [New York 1923], S. 27). Darstellung durch Kochen von Guajacol mit 48°/0 iger

BRENZCATECHIN

Bromwasserstoffsäure: Organic Syntheses 3, S. 28. — Für die technische Darst. von Brenzcatechin geht man nach F. Ullmann (Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. II [Berlin-Wien 1928], S. 656) von o-Chlor-phenol bezw. o-Dichlorbenzol nach den oben angegebenen Patenten aus.

Physikalische Rigenschaften.

Krystallographisches und optisches Verhalten: HEYDRICH, Z. Kr. 48, 260. Dis: 1,367 bis 1,375 (H.). Absorptionsspektrum des Dampfes: Purvis, Mc Cleland, Soc. 103, 1090. Adsorption aus Aceton-Lösung durch Blutkohle: FREUNDLICH, POSNJAK, Ph. Ch. 79, 171. Die bei 25° gesättigte wäßr. Lösung ist 4,2 normal (Knox, Richards, Soc. 115, 522). Löslichkeit in Salzsäure verschiedener Konzentration bei 25°: Kn., R. Brenzcatechin löst sich wenig in kaltem Benzol (ELSNER, M. 40, 362). In 100 g 50% gem wäßrigem Pyridin lösen sich bei 20—25° ca. 250 g Brenzcatechin (Dehn, Am. Soc. 39, 1401). Thermische Analyse der binären Systeme mit Trimethylcarbinol, Acetamid und Triphenylcarbinol s. bei additionellen Verbindungen (S. 382). Thermische Analyse des Systems mit Aceton: Schwidlin, LANG, B. 43, 2816. Thermische Analyse des Systems mit Naphthalin (Eutektikum bei 72,56 1-phenyl-pyrazolon-(5): REGENBOGEN, C. 1918 II, 625; mit Antipyrin: Kr., Haas, M. 40, 163; vgl. dazu auch R.; mit Pyramidon: R. Thermische Analyse des ternären Systems Brenzcatechin-Kaffein-Wasser: Bargellini, G. 49 I, 199. Ebullioskopisches Verhalten von Brenzcatechin in Wasser und in Benzol: PEDDLE, TURNER, Soc. 99, 690. Oberflächenspannung wäßr. Lösungen: Berczeller, Bio. Z. 66, 204; 84, 78. Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: Pauly, Schübel, Lockemann, A. 383, 307; Böeseken, van Rossem, R. 30, 403; Böe., B. 46, 2615; Böe., Brackmann, R. 34, 280; Calcagni, G. 44 II, 454. Brenzcatechin erhöht die elektrische Leitfähigkeit von Borsäure in wäßr. Lösung (Böe., van R.; Böe.). Erniedrigt die elektrische Leitfähigkeit wäßr. Phosphorsäure (Böe., Br.). Elektrolytische Dissoziationskonstante bei 25°: 4,7·10-11 (berechnet aus dem Leitvermögen in Wasser) (Calcagni, G. 44 II, 454). Depolarisierende Wirkung auf Platin- und PbO₂-Elektroden: FIGHTER, ACKERMANN, Helv. 2, 587. Zerstäubungs-Elektrizität von Brenzcatechin enthaltenden Gemischen: CHRISTIANSEN, Ann. Phys. [4] 40, 240; 51, 542.

Chemisches Verhalten.

Bei der Elektrolyse in 0,5 n-H₂SO₄ an PbO₃-Anoden entsteht bei Anwendung eines Diaphragmas Fumarsäure, ohne Diaphragma Bernsteinsäure neben anderen Produkten (FIGHTER, ACKERMANN, Helv. 2, 584). Beim Schmelzen mit Ätznatron in Gegenwart von Sauerstoff wird Wasserstoff entwickelt (Boswell, Dickson, Am. Soc. 40, 1788)¹). Oxydation durch konz. Schwefelsäure bei 200°: Milbauer, Němec, J. pr. [2] 99, 98. Brenzcatechin reduziert Alkalinitrite in soda-alkalischer Lösung bei Gegenwart von Eisensalzen und Sauerstoff (Baudisch, B. 51, 799). Brenzcatechin reduziert in alkal. Lösung bei 20° ca. 4,5 Mol AgBr (Gordon, J. phys. Chem. 17, 63). Bei der Elektrolyse von Brenzcatechin in 2 n-H₂SO₄ an einer platinierten Platinkathode entsteht Cyclohexanol (F., A., Helv. 2, 593). Brenzcatechin liefert beim Behandeln mit Borsäure in alkal. Lösung die entsprechenden Salze der Brenzcatechinborsäure (S. 380) (Böeseken, R. 37, 184; vgl. dazu Hermans, Z. anorg. Ch. 142, 87, 107; Meulenhoff, R. 44, 150; Rosenheim, Vermehren, B. 57, 1341; Weil, Adler, B. 57, 2091). Bei Einw. von 1 Mol SO₂Cl₂ in Äther bildet sich neben 4-Chlor-brenzcatechin auch 3-Chlor-brenzcatechin (Willstätter, Müller, B. 44, 2182). Mit TiCl₄entsteht eine krystallinische Verbindung (Rosenheim, B. 48, 452). Einw. von Methionsäuredichlorid auf Brenzcatechin: Schroeter, A. 418, 209. Kondensation von Brenzcatechin mit Acetaldehyd in verd. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur: Bayer & Co., D. R. P. 282313; C. 1915 I, 584; Frdl. 12, 589. Brenzcatechin kondensiert sich mit Aceton bei 14tägiger Einw. in Gegenwart von konz. Salzsäure zu grünen Krystallflocken, die gegen 270° unter Zersetzung schmelzen (Schmidlin, Lang, B. 43, 2816). Bei Einw. von Toluchinon, o., m. und p-Xylochinon und von Thymochinon auf Brenzcatechin entstehen additionelle Verbindungen (Siegmund, J. pr. [2] 92, 354). Beim Behandeln mit Oxalylchlorid in Pyridin bildet sich Brenzcatechinoxalat C₈H₄ OCO

1594). Brenzeatechin liefert, mit KHCO $_3$ im Rohr auf 200° erhitzt, neben Spuren von 2.3-Dioxybenzoesäure haupteächlich 2.3-Dioxy-terephthalsäure (v. Hemmelmayr, M. 38, 82). Beim

¹⁾ Vgl. S. 74, Anm. 1.

Erwärmen mit 4-Methoxy-mandelsäure-nitril und 73°/eiger Schwefelsäure auf dem Wasserbad entsteht [4-Methoxy-phenyl]-[3.4-dioxy-phenyl]-essigssurenitril (Bistreyori, Paulus, Perrin, B. 44, 2605). Kondensiert sich mit Acetondicarbonssure unter Bildung geringer Mengen von 8-Oxy-cumarin-essigssure-(4) (Dey, Soc. 107, 1635). Bei Einw. von Anilin und Ag₂O in Eisessig entsteht 4.5-Dianilino-benzochinon-(1.2) (Kehrmann, Cordone, B. 46, 3011). Entgegen den Angaben von v. Lindeman (B. 24, 2149) liefert Brenzcatechin beim Erhitzen mit Epichlorhydrin und Kalilauge nicht die Verbindung $C_0H_4\left(O \cdot CH_2 \cdot CH < CH_3\right)$

sondern Brenzcatechinglycerinäther C₆H₄ O·CH₂ (Syst. No. 2695) (FOURNEAU, C. 1910 I, 1134). Die gleiche Verbindung bildet sich auch beim Kochen des Dinatriumsalzes von Brenzcatechin mit β-Dibromhydrin in alkoh. Lösung (Mourru, C. r. 126, 1427; A. ch. [7] 18, 93). — Brenzcatechin farbt auf Wolle fixierte Metallbeizen an (Möhlau, B. 52, 1733).

Physiologisches Verhalten.

Über die physiologische Wirkung des Brenzcatechins vgl. ELLINGER bei A. HEFFTER, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 941; vgl. auch HEUBNER, Ar. Pth. 72, 258; HAROLD, NIERENSTEIN, ROAF, C. 1911 I, 580. Schädlicher Einfluß des Brenzcatechins auf Pflanzenkeimlinge: CIAMICIAN, RAVENNA, R. A. L. [5] 25 I, 3; SIGMUND, Bio. Z. 62, 342; vgl. auch CAMERON, J. phys. Chem. 14, 422. Desinfektionswirkung: Ellinger; Friedenthal, Bio. Z. 94, 64; Cooper, Biochem. J. 7, 177.

Analytisches.

In einer wäßr. Lösung von Brenzcatechin wird durch Mercurinitrat ein schiefergrauer Niederschlag erzeugt (Sanchez, Bl. [4] 9, 1057). Eine durch FeCl₂ grün gefärbte wäßr. Lösung von Brenzcatechin wird durch Alkalien, Ammoniak, Na₂CO₃ und NaHCO₃ tiefrot, durch Natriumacetat violett gefärbt (Weinland, Binder, B. 45, 148). Die grüne Färbung von Brenzcatechin-FeCl₃-Lösungen verblaßt beim Aufbewahren der Lösungen an der Luft (BAUDISCH, Bio. Z. 92, 189). Beim Zufügen von Kalilauge zu einer wäßr. Lösung von Brenzcatechin und FeSO₄ tritt eine blaßrote Färbung auf, die bei Zutritt von Luft in Dunkelrot umschlägt; diese Reaktion kann zum Nachweis von Sauerstoff verwendet werden (BINDER, WEINLAND, B. 46, 255). Mit Jod-Kaliumjodid-Lösung in Gegenwart von NaOH entsteht eine grüne Färbung; beim Aufbewahren oder Kochen der Lösung tritt vorübergehende Braunfärbung auf (Schewket, Bio. Z. 54, 282). Die Lösungen in wäßriger oder alkoholischer Natronlauge färben sich beim Erwärmen mit Chloroform grün (FORMÁNEK, KNOP, Fr. 56, 286). Mit Formaldehyd-Schwefelsäure entsteht eine violette Färbung (Mc Crae, C. 1912 I, 95). Verdünnte Lösungen von Brenzcatechin färben essigsaure Lösungen von Laccase (aus Pilzen) in Gegenwart von löslicher Stärke und KI sofort blau (Unterschied von Resorcin und Hydrochmon) (Wolff, C. 1917 II, 648). Brenzcatechin läßt sich spektroskopisch nach Uberführung in Brenzcatechinphthalein nachweisen (GSELL, Fr. 55, 421; FORMANEK, KNOP, Fr. 56, 282, 286, 298).

Salve und additionelle Verbindungen des Brenzcatechins.

Salze und additionelle Verbindungen des Brenzcatechins.

NH₄C₆H₅O₂ + C₆H₄O₃ + ½₈H₂O. Blättchen. Gibt langsam Ammoniak ab (Weinland, Denzel, B. 47, 749). — 2NaC₆H₂O₃ + C₆H₆O₃ + 8 H₂O. Krystalle (W., D.). — KC₆H₅O₃ + 2C₆H₆O₃ + ½₈H₂O. Blättchen. Färbt sich allmählich grünlich. Die wäßr. Lösung reagiert alkalisch (W., D.). — KC₆H₅O₂ + C₆H₆O₃ + ½₈H₂O. Krystallinisches Pulver Färbt sich rasch dunkelgrün (W., D.). — KC₆H₅O₃ + ½₈H₂O. Pulver. Schwer löslich in Wasser (W., D., B. 47, 2757). — Mg(C₆H₅O₃)₂ + 1½₈M₃ + 6 H₂O. Tafeln. Verliert beim Aufbewahren Ammoniak und färbt sich dabei grün (W., D.). — 4C₆H₆O₂ + CaCl₂ + 2CH₃·OH. Krystalle (W., Bärlocher, B. 52, 151). — 4C₆H₆O₂ + CaBr₃ + 2CH₃·OH. Tafeln (W., B.). — 4C₆H₆O₃ + CaCl₃ + 2CH₃·OH. Krystalle. Färbt sich allmählich gelb und verwittert (W., B.). — 4C₆H₆O₃ + CaCl₃ + 2C₂H₅·OH. Krystalle (W., D., B. 47, 2992). — 4C₆H₆O₃ + CaBr₃ + 2C₂H₅·OH. Krystalle (W., B.). — 4C₆H₆O₃ + CaCl₃ + 2CH₃·OH. Krystalle (W., B.). — 4C₆H₆O₃ + CaCl₃ + 2CH₃·OH. Krystalle (W., B.). — 4C₆H₆O₃ + CaCl₃ + 2CH₃·OH. Krystalle (W., B.). — 4C₆H₆O₃ + CaCl₃ + 2CH₃·OH. Krystalle (W., B.). — 4C₆H₆O₃ + CaCl₃ + 2CH₃·OH. Krystallines Pulver (W., B.). — 4C₆H₆O₂ + CaI₃ + 2CH₃·CH

Brenzcatechin-borsaure [(C₆H₄O₂)₂B]H. Zur Zusammensetzung vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] Hermans, Z. anorg. Ch. 142, 87, 107; Meulenhoff, R. 44, 150; Rosenheim, Vermehren, B. 57, 1341; Weil, Adler,

B. 57, 2091. — B. Die Salze entstehen aus 2 Mol Brenzcatechin, 1 Mol Borsäure und 1 Mol Base in wäßr. Lösung (Börseken, R. 87, 184). — NH₄C₁₂H₅O₄B. Blättchen. Unzersetzt sublimierbar. — KC12H2O4B. Blättchen. — Rubidiumsalz. Blättchen.

Komplexe Aluminiumsalze. Von Weinland, Denzel (B. 47, 742) sind folgende krystallinen Aluminium-Salze des Brenzcatechins dargestellt worden: $(NH_4)_3 Al(C_6H_4O_2)_2 + 1^1/9H_4O$; $Na_3Al(C_6H_4O_2)_2 + 7H_2O$; $Na_3Al(C_6H_4O_2)_2 + 10H_4O$; $K_2Al(C_6H_4O_2)_3 + 1^1/9H_4O$; $Na_3Al(C_6H_4O_2)_2 + 5H_2O$; $Na_3Al(C_6H_4O_2)_2 + 4H_2O$; $Na_3Al(C_6H_4O_2)_2 + 5H_2O$. Uber weitere Aluminium-Alkalisalze des Brenzcatechins vgl. W., D., B. 47, 746, 2755. Uber eine komplexe Brenzcatechin-Titan-Verbindung vgl. Hauseb, Levite,

Tribrenzcatechinarsensäure (HO·C₆H₄·O)₃AsO¹). B. Aus Brenzcatechin und Arsensäure in siedender wäßriger Lösung (Weinland, Heinzler, B. 52, 1321). — Krystallisiert aus Wasser mit 4 Mol Krystallwasser, das teilweise schon an trockner Luft, vollständig im Vakuumexsiccator über konz. Schwefelsäure abgegeben wird. Die krystallwasserhaltige Substanz beginnt bei 60° zu sintern und schmilzt bei etwa 103°; färbt sich bei stärkerem Erhitzen unter Zersetzung dunkel. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, Methanol, Äther, Aceton und Eisessig, schwer löslich in Chloroform, unlöslich in Benzol. — Wird durch siedendes Wasser hydrolysiert. Färbt sieh, besonders in feuchtem Zustande, im direkten Sonnenlicht grünschwarz. — Folgende Salze der Tribrenzcatechinarsensäure wurden von Sonnenlicht grünschwarz. — Folgende Salze der Tribrenzcatechinarsensaure wurden von Weinland, Heinzler in krystalliner Form erhalten: $NH_4C_{18}H_{14}O_7As. — 3NH_4C_{18}H_{14}O_7As + C_6H_6O_2. — 3C_{18}H_{16}O_7As + 7NH_3(?). — NaC_{18}H_{14}O_7As. — NaC_{18}H_{14}O_7As + 2H_2O. — KC_{18}H_{14}O_7As - 3KC_{16}H_{14}O_7As + C_6H_6O_3. — AgC_{18}H_{14}O_7As. — MgC_{18}H_{12}O_7As + C_{18}H_{16}O_7As + 8H_2O. — CaC_{18}H_{13}O_7As + C_{18}H_{16}O_7As + 8H_2O. — BaC_{18}H_{12}O_7As + C_{18}H_{16}O_7As + 8H_2O. — CaC_{18}H_{16}O_7As + 8H_2O. — FeC_{18}H_{18}O_7As + C_{18}H_{16}O_7As + 8H_2O. — CoC_{18}H_{18}O_7As + 8H_2O. — CoC_{18}H_{18}O_7As + C_{18}H_{16}O_7As + C_{18}$

(aus Wasser, Z. anorg. Ch. 108, 238). — $\mathrm{NH}_4\mathrm{C}_6\mathrm{H}_5\mathrm{O}_5\mathrm{Mo} + \frac{1}{3}\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. Granatrote Krystalle (aus Wasser, Alkohol oder Methanol). Leicht löslich in Wasser und Methanol, ziemlich schwer in Alkohol. — $[\mathrm{N}(\mathrm{CH}_3)_4]\mathrm{C}_6\mathrm{H}_5\mathrm{O}_5\mathrm{Mo}$. B. Aus MoO₃, Brenzeatechin und Tetramethylammoniumhydroxyd in Wasser beim Kochen oder aus dem Ammoniumsalz und Tetramethylammoniumhydroxyd in Wasser beim Kochen oder aus dem Ammoniumsalz und Tetramethylammoniumhydroxyd in Wasser beim Kochen oder aus dem Ammoniumsalz und Tetramethylammoniumhydroxyd in Wasser beim Kochen oder aus dem Ammoniumsalz und Tetramethylammoniumhydroxyd in Wasser beim Kochen oder aus dem Ammoniumbylammoniumhydroxyd in Wasser beim Kochen oder aus dem Ammoniumhydroxyd in ammoniumhydroxyd in wäßr. Lösung. Goldgelbe Blättchen (aus Wasser). Leicht löslich

in Wasser, schwer in Methanol, sehr wenig in Alkohol.

Komplexe Eisensalze. Folgende von Weinland, Binder (B. 45, 152, 1118) dargestellten Salze sind dunkle Krystalle, die sich in Wasser und in Alkohol leicht lösen und beständig sind gegen siedende Kalilauge: $(NH_4)_3Fe(C_6H_4O_2)_3 + aq$; $(NH_4)_3Fe(C_6H_4O_2)_3 + 4H_4O$; $Na_3Fe(C_6H_4O_2)_3 + 9H_2O$ (W., B., B. 45, 1119 Anm. 2); $NaFeH_2(C_6H_4O_2)_3 + 3H_2O$; $K_2Fe(C_6H_4O_2)_3 + 2H_2O$. — $(NH_4)_3Fe_6H(C_6H_4O_2)_{14} + 17H_3O$. Braunschwarze Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit violetter Farbe; löslich in Aceton mit violettroter Farbe (W., B.). — Folgende Salze sind schwarze, in Alkohol unlösliche Pulver, die durch Alkalien zersetzt werden (W., B., B. 45, 1117): FeH($C_0H_4O_3$)₂+2H₂O; NH₄Fe($C_0H_4O_3$)₂+H₂O; NH₄Fe₂H($C_0H_4O_3$)₄+4¹/₂H₂O; (NH₄)₂Fe₃H($C_0H_4O_3$)₆+6H₂O; NaFe($C_0H_4O_3$)₂+H₂O; KFe($C_0H_4O_3$)₃+H₂O; KFe($C_0H_4O_3$)₃+H₂O; KFe($C_0H_4O_3$)₃+GH₂O. — Fe₂($C_0H_4O_3$)₃+Fe(CH₃·CO₂)₃+6H₃O. Dunkelblaues Pulver. Schwer löslich in Wasser mit tiefgrüner, löslich in Natriumacetat Dunkeldiaues ruiver. Schwer loslich in Wasser mit tiefgrüher, löslich in Natriumacetat und in Alkohol mit violetter Farbe. Bei vorsichtigem Erhitzen wird Essigsäure abgespalten (W., B., B. 46, 880). — FeCl₃(C₆H₅O₂) + C₂H₅·O·C₂H₅(?). Braunschwarze Krystalle. Leicht löslich in Alkohol mit blauer Farbe, schwer in Äther (W., B.).

Komplexe Kobalt-Salze. Folgende, meist rosa bis rot gefärbten Kobalt-Salze des Brenzcatechins wurden von Weinland, Döttinger (Z. anorg. Ch. 102, 234) dargestellt: (NH₄)₄Co(C₆H₄O₂)₃ + C₆H₆O₃; K₆Co(C₆H₄O₃)₃ + 4H₂O; CoH₄(C₆H₄O₃)₃ + 5¹/₃H₂O; (NH₄)₅Co₄H₃(C₆H₄O₃)₆ + H₁O; KCoH(C₆H₄O₃)₂ + 2H₂O; Co₂(C₆H₄O₃)₂ + Co(OH)₃ + 6H₂O.

Hexperticular of the control of t

 $\begin{array}{c} \text{Co(UH)}_2 + \text{OH}_2\text{U}. \\ \text{Hexamethylentetramin-brenz catechin } 2\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_3 + \text{C}_6\text{H}_{12}\text{N}_4 \ (\textit{Hptw. Bd. I, 8.586}).} \\ \text{Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. } 160^{\circ}. \text{Löslich in Wasser und Alkohol (GRISCHKEWITSCH-TROCHIMOWSKI, <math>\mathcal{H}.$ 41, 1325; C. 1910 I, 735). — Folgende additionellen Verbindungen des Brenzcatechins wurden von Weinland, Denzel (B. 47, 2247, 2993) in krystalliner Form erhalten: Verbindungen mit Formiaten: $2\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2 + \text{NaCHO}_2$; $2\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2 + \text{NaCHO}_2 + \text{H}_2\text{O}}$; $2\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2 + \text{NaCHO}_2 + \text{H}_2\text{O}}$; $2\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2 + \text{Cath}_6\text{O}_2 + \text{Cath}_6\text{O}_$

¹⁾ Zur Konstitution vgl. indessen die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von Rosenheim, Plato, B. 58, 2000; ferner Reihlen, Sapper, KALL, Z. anorg. Ch. 144, 218.

Die Existenz folgender Verbindungen wurde durch thermische Analyse nachgewiesen: Verbindungen mit Trimethylcarbinol: $2C_6H_6O_5 + (CH_3)_3C \cdot OH$. F: 69,7° (KREMANN, WLK, M. 40, 206, 215). Bildet ein Eutektikum mit Brenzcatechin bei 69° und 23 Gew.-% Trimethylcarbinol. — $C_6H_6O_2 + 2(CH_3)_3C \cdot OH$. F: 29° (KR., W.). Bildet ein Eutektikum mit Trimethylcarbinol bei 9,5° und 85,5 Gew.-% Trimethylcarbinol. Das Eutektikum beider Verbindungen liegt bei 24,5° und 50 Gew.-% Trimethylcarbinol. — Verbindung mit Acetamid $C_6H_6O_3 + 2CH_3 \cdot CO \cdot NH_2$. F: 37,5° (KR., AUER, M. 39, 481). Bildet Eutektika mit Brenzcatechin bei 17,6° und 34,0 Gew.-% Acetamid, mit Acetamid bei 34,7° und 57,5 Gew.-% Acetamid. — Verbindung mit Triphenylcarbinol 2C₆H₆O₃+(C₆H₅)₃C · OH. F: 82° (KR., W., M. 40, 241, 245). Bildet Eutektika mit Brenzcatechin bei 76° und 39,5 Gew.-% Triphenylcarbinol, mit Triphenylcarbinol bei 66° und 66,5 Gew.-% Triphenylcarbinol.

Verbindung mit Pikrinsäure C₆H₆O₂ + C₆H₃O₇N₃. Absorptionsspektrum in Aceton:

Franzen, J. pr. [2] 98, 76.

Funktionelle Derivate des Brenzcatechins.

1-Oxy-2-methoxy-benzol, Brenzcatechinmonomethyläther, Guajacol C₇H₈O₂ = HO·C₆H₄·O·CH₃ (S. 768). B. Beim Zufügen von NaHCO₃ zu einer Mischung von Brenzcatechin, methylschwefelsaurem Kalium und Veratrol bei 170—180°; Ausbeute über 85°/o der Theorie (Zollinger, Röhling, D. R. P. 305281; C. 1918 I, 977; Frdl. 13, 252). Aus Veratrol beim Erhitzen mit 1 Mol Methylmagnesiumjodid auf 160—170°; Ausbeute 85°/o der Theorie (Späth, M. 35, 326). In geringer Menge bildet sich Guajacol beim Überleiten von Veratrol mit Wasserstoff über Nickel bei 350—380° (Mailhe, Murat, Bl. [4] 11, 123). Entsteht aus Guajacolsulfonsäuren sowie deren Alkalisalzen bei Einw. von überhitztem Wasserdampf oder beim Erhitzen mit Schwefelsäure und folgender Wasserdampf-Destillation (Hoffmann-La Roche & Co., D. R. P. 250380; C. 1912 II, 1084; Frdl. 10, 1093). Guajacol bildet sich bei der Zinkstaub-Destillation des Emetins sowie dessen quaternärer Ammoniumbase (Keller, Ar. 251, 709). Entsteht bei der trocknen Destillation des Torfs und ist daher morfkoksteer enthalten (Börnstein, Bernstein, Z. ang. Ch. 27, 72). — Zur Darstellung von Guajacol aus o-Anisidin vgl. F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie 2. Aufl. Bd. II [Berlin-Wien 1928], S. 657.

Physikalische Eigenschaften. F: 32° (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 134), 28,4° (G. Tammann, Krystallisieren und Schmelzen [Leipzig 1903], S. 147; Denecke, Z. anorg. Ch. 108, 9); Schmelzpunkt unter erhöhtem Druck (bis 3000 kg/cm²): D. Kp₃₄: 106,5° (J.). D; zwischen 26° (1,128) und 206° (0,948): J. Oberflächenspannung zwischen 26° (43,3 dyn/cm) und 206° (22,3 dyn/cm): J. Capillaritätskonstante bei 142°: 5,41 mm², bei 201°: 4,37 mm² (Dutott, Mojolu, J. Chim. phys. 7, 180). Absorptionsspektrum des Dampfes: Purvis, Mc Cleland, Soc. 103, 1090. Dielektr.-Konst. der unterkühlten Schmelze (λ = 60 cm): 11,72 (Dobrossebdow, Ж. 43, 119; C. 1911 I, 954). Magnetische Susceptibilität: Pascal, A. ch. [8] 19, 50. Guajacol löst sich in Trichloräthylen (Gowing-Scopes, The Analyst 35 [1910], 238). Thermische Analyse der binären Systeme mit Salol: Bellucci, R. A. L. [5] 21 II, 616; G. 43 I, 528; mit α-Naphthylamin: Puschin, Masarowitsch, Ж. 46, 1367; C. 1915 I, 1123; mit Cineol: B., Grassi, G. 43 II, 727. Ultraviolettes Absorptionsspektrum von Guajacol und Guajacolnatrium in wäßr. Lösung: Wright, Soc. 105, 674. Absorptionsspektrum von Guajacol in Wasser und in Alkohol: Waljaschko, Ж. 42, 755, 802; C. 1910 II, 1751; in alkoh. Natriumāthylat-Lösung: W., Ж. 45, 208; C. 1913 I, 2029. Absorptionsspektrum von Guajacol-Salicylaldehyd-Gemischen in Alkohol: W., Ж. 42, 779, 804; C. 1910 II, 1751. Potentialdifferenzen an der Grenze von Guajacol und wäßr. Salzlösungen: Beutner, Ph. Ch. 87, 393. Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°: 1,17×10-10 (berechnet aus der Verseifungsgeschwindigkeit von Methylacetat in Gegenwart von Guajacol-natrium) (Boyd, Soc. 107, 1540). Elektrolytische Dissoziationskonstante in 80°/eigem Alkohol: Euler, Blomdahl, C. 1914 I, 1141.

S. 769, Z. 31 v. o. statt ,, Veratron" lies ,, Veratrol".

Chemisches Verhalten. Guajacol wird durch Palladiumschwarz unter CO₂-Entwicklung dehydriert (Wieland, B. 46, 3334). Beim Erhitzen mit Wasserstoff in Alkohol unter 50 Atm. Druck bei Gegenwart von Al₂O₃ und CuO auf 300—305° bildet sich Brenzcatechin (IPatjew, Lugowoj, H. 46, 470; C. 1914 II, 1267). Beim Überleiten mit Wasserstoff über Nickel bei 350—380° entstehen Phenol und Brenzcatechin (Mallhe, Murat, Bl. [4] 11, 123). Einw. von Wasserstoff bei 220—240° unter 100 Atm. Druck in Gegenwart von NiO: I., L. Guajacol liefert beim Erhitzen mit PCl₃ Phosphorigsäure-[2-methoxy-phenylester]-dichlorid, Phosphorigsäure-bis-[2-methoxy-phenylester]-dichlorid, Phosphorigsäure-bis-[2-methoxy-phenylester] (Dupuis, C. r. 150, 622). Mit P₂O₅ bildet sich in der Hauptsache Phosphorsäure-bis-[2-methoxy-phenylester] neben sehr wenig Phosphorsäure-mono-[2-methoxy-phenylester] (D., Bl. [4] 7, 846). Beim Behandeln von Guajacol mit rauchender Salpetersäure in Eisessig entsteht neben 3.5-Dinitro-guajacol

auch 3-Nitro-guajacol (Klemenc, M. 33, 706; vgl. auch Komppa, C. 1898 II, 1169). Mit roter rauchender Salpetersaure (D: 1,52) in Åther erhält man als Hauptprodukt 3-Nitroguajacol, weniger 5-Nitro-guajacol sowie meist auch 3.5-Dinitro-guajacol (KL.). Geschwindigkeit der Nitrierung mit absol. Salpetersäure in Ather bei Gegenwart von NO₂: KL., EKL, M. 39, 682. Beim Kochen von Guajacol mit 1 Mol Tetrachlorkohlenstoff und 40% iger Natronlauge bei Gegenwart von Kupfer entsteht Vanillinsäure (Zeltner, Landau, D. R. P. 258887; C. 1913 I, 1641; Frdl. 11, 210). Liefert bei der Umsetzung mit Benzophenonchlorid je nach den Reaktionsbedingungen a.a-Bis-[2-methoxy-phenoxy]-diphenylmethan, 4-Oxy-3-methoxy-triphenylcarbinol oder 4.4'-Dioxy-3.3'-dimethoxy-tetraphenylmethan (Gom-BERG, VAN STONE, Am. Soc. 38, 1593). Bei Einw. von Benzaldehyd auf Guajacol in einem Gemisch von Eisessig und konz. Schwefelsäure bei 0° bildet sich 4.4'-Dioxy-3.3'-dimethoxytriphenylmethan (?) (Manchot, B. 43, 950). Beim Erhitzen mit Äthylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat entsteht Äthylenglykol-mono-[2-methoxy-phenyläther]; Geschwindigkeit dieser Reaktion und der analogen Reaktion mit Propylenoxyd: BOYD,

Geschwindigkeit dieser Reaktion und der analogen Reaktion mit Propylenoxyd: BOYD, MARLE, Soc. 105, 2123, 2135. Beim Erhitzen von Guajacol mit Methylmagnesiumjodid auf 155—160° entsteht Brenzcatechin (Späth, M. 35, 326).

Über physiologische Wirkungen des Guajacols vgl. Ellinger bei A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 958; H. H. MEYER, R. GOTTLIEB, Die experimentelle Pharmakologie, 7. Aufl. [Berlin-Wien 1925], S. 643; vgl. ferner Filippi, C. 1910 I, 1981. Antiseptische Wirkung: Mencière, C. r. 165, 1023; Friedenthal, Bio. Z. 94, 64. — Über therapeutische Verwendbarkeit von Salzen des Guajacols vgl. Portent D. R. P. 237049. C. 1911 II. 405. Frd. 10. 4095

POTRATZ, D. R. P. 237019; C. 1911 II, 405; Frdl. 10, 1095.

Beim Erwärmen von Guajacol mit Salpetersäure (D: 1,4) tritt eine tiefe Rotfärbung auf, die in wäßr. Lösung bald in Gelb übergeht (Torti, C. 1914 II, 1477). Nachweis von Guajacol im Harn: SAMMET, H. 91, 237.

Additionelle Verbindungen des Guajacols. Verbindungen mit Hexamethylentetramin s. Ergw. Bd. I, S. 313. — Folgende Verbindungen wurden von WEINLAND, BÄR-LOCHER (B. 52, 156) aus den Komponenten in absolut-alkoholischer oder wäßrig-alkoholischer Lösung in krystalliner Form erhalten: Verbindung mit Kaliumformiat $2C_7H_8O_2 + KCO_2H$; Verbindung mit Natriumacetat $2C_7H_8O_2 + NaC_2H_3O_3$; Verbindung mit Kaliumacetat $2C_7H_8O_2 + KC_2H_3O_3$; Verbindung mit Kaliumpropionat $2C_7H_8O_2 + KC_3H_8O_3$; Verbindung mit Kaliumbutyrat $2C_7H_8O_3 + KC_4H_7O_3$. — Verbindung mit Kaliumbutyrat $2C_7H_8O_3 + KC_4H_7O_3$. Pikrinsäure C₇H₈O₂+C₆H₃O₇N₃. Absorptionsspektrum in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98,78.

Salze des Guajacols. $Mg(C_7H_7O_2)_2+C_7H_8O_2$. Grauweiße hygroskopische Blättchen (aus Alkohol und Essigsäure) (Potratz, D. R. P. 237019; C. 1911 II, 405; Frdl. 10, 1095). Löslich in Essigsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure und in Alkalien; unlöslich in Wasser, Salzsäure und organischen Mitteln. — $Ca(C_7H_7O_2)_2 + C_7H_8O_2$. Grauweißes amorphes Pulver (P.). Löslich in Essigsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure, unlöslich in Wasser, Alkalien, Salzsäure und den meisten organischen Mitteln. — $Pb(C_7H_7O_2)_2 + C_7H_8O_2$. Grauweiße Nadeln (aus Essigsäure) (P.). Löslich in Säuren und Alkalien, unlöslich in Wasser und den meisten organischen Mitteln. nischen Mitteln. — $Bi(C_7H_7O_2)_3 + 2C_7H_2O_3$. Grünlichbraune Krystalle (aus Essigsäure + Salzsäure) (P.). Unlöslich in Wasser, Salzsäure und den meisten organischen Lösungsmitteln, löslich in Essigsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure und in Alkalien. - Folgende Eisensalze des Guajacols wurden von Weinland, Binder (B. 45, 2500) dargestellt; sie bilden schwarzrote krystallinische Pulver, die in kaltem Wasser unlöslich sind, durch siedendes Wasser zersetzt werden: Fe(C₇H₇O₂)₃ + NH₄C₇H₇O₂; Fe(C₇H₇O₂)₃ + NaC₇H₇O₂; Fe(C₇H₇O₂)₃ + KC₇H₇O₂. Braunschwarzes krystallines Pulver (W., B.). Löst sich teilweise in Wasser mit braunroter Farbe. Löst sich in wenig Alkohol zunächst mit blauer Farbe; die Lösung wird rasch tiefgrün und auf Zusatz von mehr Alkohol braun. Unlöslich in reinem Ather, löslich in guajacolhaltigem Äther mit tiefvioletter Farbe.

1.2 - Dimethoxy - benzol, Brenzcatechindimethyläther, Veratrol $C_8\underline{H}_{10}O_2=$ C₆H₄(O·CH₃)₂ (S. 771). B. (Durch Erhitzen von Guajacolkohlensäuremethylester (EINHORN, B. 42, 2237); El., Rothlauf, A. 382, 245; El., D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1090). — Krystalle (aus Petroläther). F: 22,5° (Cauwood, Turner, Soc. 107, 281), 22,7° (Luginin, Dupont, Bl. [4] 9, 223), 22,3° (H. Block, Ph. Ch. 78, 397; E. A. Block, Ph. Ch. 82, 408), 22° (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 136). Erstarrungspunkt: 22,5° (Bruni, Amadori, G. 40 II, 4). Schmelzpunkt bei Drucken bis 3000 kg/cm²: Bl., Ph. Ch. 82, 440 II. 410. Kp₇₅₉: 206° (J.). Dichte von festem Veratrol bei 6,5° und 15°, von flüssigem Veratrol zwischen 17° und 35°: BL., Ph. Ch. 78, 412. Dis: 1,0812; Dis: 1,0570; Dis: 1,0325 (J.). Volumenänderung beim Schmelzen: BL., Ph. Ch. 78, 397, 412. Oberflächenspannung zwischen 0° (42,5 dyn/cm) und 196° (20,8 dyn/cm): J. Schmelzwärme: 27,75 cal/g (Luginin, Dupont, Bl. [4] 9, 223). Dielektr.-Konst. bei 22,5°: 4,47 (Cauwood, Turner, Soc. 107, 281). Kryoskopische Konstante: 6,4 (1 Mol in 1000 g) (Bruni, Amadori, G. 40 II, 4).

Kryoskopisches Verhalten in Paraldehyd: L., D., Bl. [4] 11, 906. — Veratrol liefert beim Uberleiten mit Wasserstoff über Nickel bei 350—380° wenig Guajacol (Mailhe, Murat, Bl. [4] 11, 123); in größerer Menge entsteht Guajacol beim Erhitzen von Veratrol mit 1 Mol Methylmagnesiumjodid auf 160—170° (Späth, M. 35, 326). Mit Jod und Quecksilberoxyd in Alkohol bilden sich 4-Jod-veratrol (Seer, Karl, M. 34, 647) und Dijodveratrol (Brüggemann, J. pr. [2] 53, 252). Veratrol gibt in Gegenwart von Schwefelsäure mit Formaldehyd 2.3.6.7-Tetramethoxy-9.10-dihydro-anthracen, mit der Natriumdisulfit-Verbindung des Glyoxals α.α.β.β-Tetrakis-[3.4-dimethoxy-phenyl]-äthan (Robinson, Soc. 107, 270, 273). Veratrol liefert bei Einw. von Chloracetylchlorid und AlCl₃ in Nitrobenzol bei 40° in der Hauptsache ω-Chlor-3.4-dioxy-acetophenon (Stephen, Weizmann, Soc. 105, 1049); beim Erwärmen mit Chloracetylchlorid und AlCl₃ in CS₂ oder Petroläther entsteht neben ω-Chlor-3.4-dioxy-acetophenon in größerer Menge ω-Chlor-3.4-dimethoxy-acetophenon (Tutin, Soc. 97, 2509; St., W.). Beim Behandeln mit Propionylchlorid in CS₂ bei Gegenwart von AlCl₃ bildet sich 3.4-Dimethoxy-propiophenon (Martegiani, G. 42 II, 347). Bei der Kondensation von Veratrol mit Diäthylmalonylchlorid bei Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ auf dem Wasserbad entstehen 4.5-Dioxy-2.2-diäthyl-indandion-(1.3), 6.0xy-5-methoxy-2.2-diäthyl-indandion-(1.3), 6.0xy-5-methoxy-2.2-diäthyl-indandion-(1.3) (Freund, Fleischer, A. 409, 283). Veratrol liefert bei Einw. von Bernsteinsäureanhydrid in Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ β-[3.4-Dimethoxy-benzoyl]-propionsäure (Bargellini, Giua, G. 42 I, 205). — Verbindung mit Pikrinsäure C₈H₁₀O₂+C₆H₃O₇N₃. Absorptionsspektrum in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 78.

- S. 771, Z. 28 v. o. statt "3.4-Dioxy-benzophenon" lies "3.4-Dimethoxy-acetophenon".
- 1-Oxy-2-äthoxy-benzol, Brenzcatechinmonoäthyläther, Guäthol $C_8H_{10}O_2=HO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 771). Absorptionsspektrum des Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 78.
- 1-Methoxy-2-äthoxy-benzol, Brenzcatechin-methyläther-äthyläther, Guajacoläthyläther $C_9H_{12}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 771). B. {Bei 7-tägigem Erhitzen von Guajacolkohlensäure-äthylester (Einhorn, B. 42, 2238}; El., Rothlauf, A. 382, 247; El., D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1090).
- 1-Methoxy-2-[β-brom-äthoxy]-benzol, Brenzcatechin-methyläther-[β-brom-äthyläther] C₉H₁₁O₂Br = CH₃·O·C₈H₄·O·CH₂·CH₂Br (S. 771). B. Zur Bildung aus Guajacol und Äthylenbromid in alkal. Lösung nach di Boscogrande (R. A. L. [5] 6 II, 33) vgl. Wohl, Berthold, B. 43, 2180. Krystalle (aus Alkohol). F: 43—45°. Kp₇: 135—140°. Liefert bei der Destillation mit KOH Brenzcatechin-methyläther-vinyläther.
- 1.2 Diäthoxy benzol, Brenzcatechindiäthyläther $C_{10}H_{14}O_2 = C_6H_4(O \cdot C_2H_5)_2$ (S. 771). Absorptionsspektrum des Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 78. Liefert beim Behandeln mit Wasserstoff bei 230° in Gegenwart von NiO unter 100 Atm. Druck Hexahydrobrenzcatechin-diäthyläther und Cyclohexan (Ipatjew, Lugowoj, \mathcal{H} . 46, 474; C. 1914 II, 1267).

Brenzcatechin-methyläther-vinyläther, Guajacolvinyläther $C_9H_{10}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH:CH_2$. B. Aus Brenzcatechin-methyläther-[β -brom-äthyläther] bei der Destillation mit KOH (Wohl, Berthold, B. 43, 2181). — Leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp: 202° bis 203°.

Brenzcatechin-methyläther-allyläther, Guajacolallyläther $C_{10}H_{12}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot (S. 772)$. B. Aus Guajacol beim Kochen mit Allylbromid und K_2CO_3 in Aceton (Claisen, Eisleb, A. 401, 52). — Kp_{14} : 116°; D^{15} : 1,058 (Cl., B. 45, 3161; D. R. P. 268099; C. 1914 I, 308; Frdl. 11, 181). — Liefert beim Erhitzen auf 230° 2-Oxy-3-methoxy-1-allyl-benzol (Cl.; Cl., El.).

Brenzcatechinmonophenyläther, 2-Oxy-diphenyläther $C_{12}H_{10}O_2=HO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_6H_5$ (S. 772). B. Entsteht neben anderen Produkten bei der elektrolytischen Oxydation von Phenol in verd. Schwefelsäure an Blei-Anoden (FICHTER, BRUNNER, Bl. [4] 19, 286). — F: 106—107°. Kp₁₁: 151—155°. Riecht nach Geraniumblättern. Löslich in Toluol. — Die wäßr. Lösung wird durch FeCl₃ schwach gefärbt und getrübt.

Brenzcatechin-methyläther-phenyläther, 2-Methoxy-diphenyläther $C_{13}H_{12}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_6H_5$ (S. 772). B. Aus Guajacolkalium in Guajacol beim Erhitzen mit Chlorbenzol auf 200—220° (Ferrzsche & Co., D. R. P. 269543; C. 1914 I, 591; Frdl. 11, 183). — Kp₇: 91—92°.

Brenzcatechin - methyläther - $[\beta$ - oxy - äthyläther], Äthylenglykol - mono- [2-methoxy-phenyläther] $C_9H_{12}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_4H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Guajacol beim Erhitzen mit Äthylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (Boyd, Marle, Soc. 105, 2135). — Öl, das allmählich in zerfließliche, niedrigschmelzende Krystalle übergeht. Kp₂₂: 166—167°.

Carbamidsäure-[β -(2-methoxy-phenoxy)-äthylester] $C_{10}H_{13}O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Äthylenglykol-mono-[2-methoxy-phenyläther] bei Behandlung mit Phosgen in Benzol bei Gegenwart von Dimethylanilin und folgender Einw. von wäßr. Ammoniak (Bayer & Co., D. R. P. 269938; C. 1914 I, 828; Frdl. 11, 951). — F: 131°.

Brenzcatechin-methyläther- $[\gamma$ -chlor- β -oxy-propyläther] $C_{10}H_{13}O_3Cl = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2Cl$. B. Aus Guajacol und Epichlorhydrin bei monatelanger Einw. in Gegenwart von wenig verd. Natronlauge und nachfolgendem Kochen mit konz. Salzsäure (Marle, Soc. 101, 316). — Öl. Kp₁₅: 183°. — Das Phenylurethan schmilzt bei 120,5° (korr.).

Glycerin - a- [2 - methoxy - phenyläther] $C_{10}H_{14}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH (vgl. S. 773). B. Aus Guajacol bei Einw. von Glycerin-<math>a$ -monochlorhydrin in wäßr. Natronlauge (Marle, Soc. 101, 312). — Prismen (aus Äther). F: 78,5—79° (korr.). Kp₁₈: ca. 215°. Unlöslich in Petroläther, schwer löslich in Äther, ziemlich in Benzol, sehr leicht in Alkohol und siedendem Wasser.

Glycerin-a.a'-bis-[2-methoxy-phenyläther] $C_{17}H_{20}O_5 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2)_2CH \cdot OH$. B. Aus Guajacol und Epichlorhydrin beim Erhitzen mit Natriumäthylat in Alkohol (Marle, Soc. 101, 309). — Krystalle (aus Alkohol). F: 72,5° (korr.).

2-Oxy-phenoxyacetaldehyd $C_8H_8O_3 = \text{Ho} \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CHO}$ (S. 773). Liefert bei Einw. von Phosphorsäureanhydrid in Gegenwart von Chinolin Benzo-1.4-dioxin (*Hptw.*, Syst. No.2673) (Moureu, $C. \tau$. 128, 560).

2-Oxy-phenoxyaceton $C_0H_{10}O_3 = HO \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 774). Liefert beim Behandeln mit Phosphorsäureanhydrid in Gegenwart von Chinolin oder mit Acetylchlorid in Gegenwart von Orthoameisensäureester 5-Methyl-2.3-benzo-dioxin-(1.4) (*Hptw.*, Syst. No. 2673) (MOUREU, C. r. 128, 671).

Brenzcatechin-methyläther-chloracetat C₉H₉O₃Cl = CH₂·O·C₆H₄·O·CO·CH₃Cl (S. 774). B. Aus Guajacol und Chloracetylchlorid bei 135° (v. Krannichfeldt, B. 46, 4018). Beim Zusatz von Pyridin zu einer Lösung von Guajacol und Chloracetylchlorid in Äther (Mannich, Drauzburg, Ar. 250, 536). — F: 60° (v. Kr.), 58—59° (M., Dr.). Kp₁₈: 167—168° (v. Kr.). — Wird durch Anilin in Äther unter Bildung von Chloracetanilid verseift (v. Kr.).

Brenzcatechin-methyläther-bromacetat $C_9H_9O_3$ Br = $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ Br. B. Aus Guajacol und Bromacetylbromid in äther. Lösung beim Behandeln mit Pyridin (Mannich, Drauzburg, Ar. 250, 536). — Nadeln. F: 45°. Kp₂₅: 181°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, weniger löslich in Petroläther.

Brenzeatechin-methyläther-jodacetat $C_9H_9O_3I = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2I$. B. Aus Brenzeatechin-methyläther-chloracetat beim Behandeln mit NaI in Aceton (Mannich, Drauzburg, Ar. 250, 536). — Nadeln (aus Äther). F: 36°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Benzin. — Zersetzt sich bei der Vakuum-Destillation. — Verbindung mit Hexamethylentetramin s. Ergw. Bd. I, S. 313.

1.2 - Diacetoxy - bensol, Brenscatechin - diacetat $C_{10}H_{10}O_4 = C_6H_4(O \cdot CO \cdot CH_3)_s$ (S. 774). Tafeln (aus Chloroform). F: 62—64° (Waljaschko, Boltina, H. 46, 1790; C. 1915 II, 463). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, weniger gut löslich in Petroläther, unlöslich in Wasser. Absorptionsspektrum der geschmolzenen Substanz sowie der Lösungen in Alkohol und in Chloroform: W., B.

Brenzcatechin-bis-chloracetat $C_{10}H_8O_4Cl_2=C_8H_4(0\cdot C0\cdot CH_4Cl)_2$. B. Aus der Dinatriumverbindung des Brenzcatechins bei Einw. von Chloracetylchlorid in Chloroform (Abderhalden, Kautzsch, H. 65, 77). — Prismen (aus Ligroin). F: 57,5—58°. Sehr leicht löslich in Methanol, Alkohol, Äther und Chloroform, löslich in Benzol und heißem Wasser, schwer löslich in kaltem Ligroin und in Petroläther.

Brenzcatechin-methyläther-[a-brom-butyrst] $C_{11}H_{13}O_3Br = CH_3 \cdot O \cdot C_0 \cdot C_0 \cdot C_1Br \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot (S. 774)$. Kp₁₀: 165° (BAYER & Co., D. R. P. 233327; C. 1911 I, 1264; Frdl. 10, 1131).

Brenzcatechin-methyläther-[a-jod-butyrat] $C_{11}H_{13}O_3I = CH_3 \cdot O \cdot C_0 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot D \cdot C_0 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot D \cdot C_0 \cdot CH_1 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot D \cdot C_0 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot D \cdot C_0 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot D \cdot C_0 \cdot CH_3

Brenzcatechin-methyläther-[a-brom-isovalerianat] C₁₂H₁₅O₃Br = CH₂·O·C₄H₄·O·CO·CHBr·CH(CH₃)₂ (S. 775). B. Aus Guajacol und a-Brom-isovalerylbromid in Benzol bei Gegenwart von Pyridin (BAYEB & Co., D. R. P. 233327; C. 1911 I, 1264; Frdl. 10, 1131). — Krystalle. F: 69—70°.

Brenzcatechin-methyläther-[α -jod-isovalerianat] $C_{12}H_{18}O_3I = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CHI \cdot CH(CH_6)_2$. B. Aus Brenzcatechin-methyläther-[α -brom-isovalerianat] beim Erwärmen

mit NaI, KI oder CaI, in Alkohol (BAYER & Co., D. R. P. 233327; C. 1911 I, 1264; Frdl. 10, 1131). — Krystalle (aus Alkohol). F: 76—79°. Schwer löslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol, Benzol und Chloroform.

Oxalsäure - bis - [2 - methoxy - phenylester] $C_{16}H_{14}O_6 = [CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO -]_2$ (S. 775). B. Aus Guajacol bei Einw. von Oxalylchlorid in Gegenwart von Pyridin (Adams, Gilman, Am. Soc. 37, 2720). — Platten (aus Alkohol + Ather). F: 127°.

Kohlensäure-methylester - [2 - methoxy - phenylester], Brenzcatechin - methyläther-O-carbonsäuremethylester, Guajacolkohlensäuremethylester $C_9H_{10}O_4=CH_3\cdot O\cdot C_9\cdot CH_3\cdot O\cdot CO_3\cdot CH_3\cdot (S.~776)$. B. Aus Guajacol beim Behandeln mit Chlorameisensäuremethylester in Pyridin (Einhorn, Rothlauf, A. 382, 245). — Kp₁₆: 132—134°. — Beim Erhitzen zum Sieden entstehen Veratrol, Guajacol und wenig Guajacolcarbonat neben anderen Produkten (El., R.; El., D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1090).

Kohlensäure-äthylester-[2-methoxy-phenylester], Brenzcatechin-methyläther-O-carbonsäureäthylester, Guajacolkohlensäureäthylester $C_{10}H_{12}O_4=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (S. 776). B. Aus Guajacol bei Einw. von Chlorameisensäureäthylester in Pyridin (Einhorn, Rothlauf, A. 382, 246). — Kp: 265°.

Kohlensäure-bis-[2-methoxy-phenylester], Guajacolcarbonat, Du otal $C_{15}H_{14}O_5=(CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O)_3CO$ (S. 776). Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,42) bei 0° Kohlensäure-bis-[5-nitro-2-methoxy-phenylester] (Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 648). — Nachweis durch Lösen in Alkohol, Zufügen von FeCl₂-Lösung und Formaldehyd und folgendes Unterschichten mit Schwefelsäure; an der Berührungszone der beiden Flüssigkeiten entsteht ein himbeerroter Ring (Maue, C. 1918 II, 223). — Prüfung auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 324.

Guajacolkohlensäure - [β -diäthylamino - äthylester] $C_{14}H_{21}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CO_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_3$ (S. 776). B. Zur Bildung aus Guajacolkohlensäurechlorid und β -Diäthylamino-äthylalkohol nach Einhorn (B. 42, 2237) vgl. El., Rothlauf, A. 382, 253; El., D. R. P. 224108, 224160; C. 1910 II, 517, 518; Frdl. 10, 1087, 1090. — Öl. — $C_{14}H_{21}O_4N + HBr$. Krystalle (aus Aceton). F: 99—100°. Leicht löslich in Wasser.

Chlorameisensäure - [2 - methoxy - phenylester], Guajacolkohlensäurechlorid $C_8H_7O_3Cl=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot COCl$ (S. 776). B. Aus Guajacol und Phosgen in Benzol bei Gegenwart von Chinolin in der Kälte (EINHORN, ROTHLAUF, A. 382, 252; El., D. R. P. 224108; C. 1910 II, 517; Frdl. 10, 1088). — Kp₁₀: 110°.

Allophansäure-[2-methoxy-phenylester], Guajacol-allophanat $C_9H_{10}O_4N_2=CH_3\cdot O\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Cyanamid-carbonsäure-[2-methoxy-phenylester] durch Erwärmen mit $20^9/_0$ iger Salzsäure (Merok, D. R. P. 248164; C. 1912 II, 210; Frdl. 11, 892). — Prismen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 176° in Guajacol und Cyanursäure.

Cyanamid-carbonsäure-[2-methoxy-phenylester] $C_9H_8O_9N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CN$. B. Aus Guajacolkohlensäurechlorid und Calciumcyanamid in Wasser (Merck, D. R. P. 247453; C. 1912 II, 162; Frdl. 11, 117). — Öl. — Natriumsalz. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Erweicht gegen 80°. — Silbersalz. Nadeln.

Hydrazincarbonsäure-[2-methoxy-phenylester] $C_8H_{10}O_3N_9=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus Guajacolcarbonat beim Behandeln mit Hydrazinhydrat in absol. Alkohol bei 0^o (DIELS, B. 47, 2188; MERCK, D. R. P. 285800; C. 1915 II, 508; Frdl. 12, 94). — Prismen (aus Alkohol). F: 99—100° (D.; M.). In der Wärme ziemlich löslich in den üblichen Lösungsmitteln (D.). — Liefert beim Erhitzen auf ca. 140° oder beim Kochen der Lösung in Xylol neben Guajacol die Verbindung $C_{17}H_{28}O_{12}N_{20}(?)$ (s. u.) (D.). Beim Kochen mit Acetanhydrid entstehen neben Guajacolacetat die Verbindungen $C_5H_6O_3N_3$ und $C_{14}H_{16}O_6N_3$ (s. u.). Erwärmen mit wasserfreier Ameisensäure führt zu der Verbindung $C_9H_{10}O_4N_3$ (s. u.). Zersetzt sich beim Erwärmen in Xylol.

Verbindung C₁₇H₂₈O₁₂N₂₀(?). B. Beim Erhitzen von Hydrazincarbonsäure-[2-methoxy-phenylester] unter vermindertem Druck auf ca. 140° oder beim Kochen der Lösung des Esters in Xylol (Diels, B. 47, 2189). — Amorphes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen. — Liefert beim Erwärmen mit Wasser Guajacol und die Verbindung (CH₂ON₂)_X (s. u.). Löst sich in kalten Alkalien mit gelblicher Farbe, die an der Luft allmählich in Braun übergeht. Die alkal. Lösung gibt mit Februngscher Lösung eine violette Farbung

Löst sich in kalten Alkalien mit gelblicher Farbe, die an der Luft allmählich in Braun übergeht. Die alkal. Lösung gibt mit Fehlingscher Lösung eine violette Färbung.

Verbindung [CH₂ON₂]z. B. Beim Kochen der Verbindung C₁₇H₂₈O₁₂N₂₀(?) (s. o.) mit Wasser (Diels, B. 47, 2190). — Krystallpulver. Fast unlöslich in Wasser, verd. Säuren und organischen Mitteln; löslich in Salpetersäure unter Veränderung, ziemlich löslich in konz. Salzsäure. — Löst sich in Alkalien mit gelber Farbe, die allmählich in Violettbraun übergeht. Die alkal. Lösung gibt mit Fehlingscher Lösung Violettfärbung. Die alkal. Lösung

scheidet beim Verdunsten an der Luft wasserlösliche Krystalle ab, die beim Ansäuern 4-Aminourazol liefern

Verbindung C₅H₆O₅N₂. B. Neben anderen Produkten beim Kochen von Hydrazin-carbonsäure-[2-methoxy-phenylester] mit Acetanhydrid (Diels, B. 47, 2192). — Krystalle (aus Wasser oder Methanol). F: 79—80°. Ziemlich löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in organischen Mitteln. — Reduziert Fehlungsche Lösung in der Wärme.

Verbindung C₁₄H₁₆O₆N₂. B. Beim Kochen von Hydrazincarbonsäure-[2-methoxy-phenylester] mit Acetanhydrid (Dirls, B. 47, 2192). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 105° bis 106°. Schwer löslich in Wasser, löslich in kaltem Benzol und Aceton, leicht löslich in heißem Alkohol und Methanol. — Reduziert FEHLINGsche Lösung. Wird beim Erwärmen mit Alkalien unter Bildung von Guajacol zersetzt.

Verbindung $C_0H_{10}O_4N_2$. B. Aus Hydrazincarbonsäure-[2-methoxy-phenyleste beim Erwärmen mit wasserfreier Ameisensäure auf dem Wasserbade (DIELS, B. 47, 2193). B. Aus Hydrazincarbonsäure-[2-methoxy-phenylester] Tafeln (aus Alkohol). F: 114—115°. Leicht löslich in heißem Wasser, löslich in heißem Methanol und Aceton, sehr wenig löslich in Benzol. — Liefert beim Erhitzen unter vermindertem Druck Guajacol und die Verbindung C₂H₂O₂N₂ (s. u.). Die alkal. Lösung wird durch FEHLINGsche Lösung hellgrün gefärbt.

Verbindung C₂H₂O₂N₃. B. Beim Erhitzen der Verbindung C₂H₁₀O₄N₃ (s. o.) unter vermindertem Druck (Dreas, B. 47, 2194). — Krystalle (aus Methanol oder Wasser). F: 120°. Leicht löslich in heißem Wasser, Methanol und Alkohol, sehr wenig in siedendem Benzol. - Reduziert FEHLINGsche Lösung.

Brenzcatechin-O-essigsäure, 2-Oxy-phenoxyessigsäure $C_8H_8O_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot$ CH₂·CO₂H (S. 777). Physiologische Wirkung: BORUTTAU, C. 1919 III, 832.

2 - Oxy - phenoxyessigsäure - äthylester $C_{10}H_{12}O_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CO_3 \cdot C_5H_5$ (S. 778). B. {Aus der Mononatriumverbindung (Carter, Lawrence, Soc. 77, 1223}; Ghosh, Soc. 107, 1595). — Nadeln (aus Petroläther). F: 48°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Beim Kochen mit konz. Salzsäure entsteht 5-Oxo-2.3-benzo-dioxan-(1.4) (Syst. No. 2742).

Diglykolsäure - bis - [2 - methoxy - phenylester] $C_{16}H_{18}O_{7} = (CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{2})_{2}O$. B. Aus Diglykolsäuredichlorid beim Behandeln mit Guajacol-natrium in Wasser oder mit Guajacol und Dimethylanilin in Benzol, besser aus Diglykolsäure und Guajacol beim Erwärmen in Gegenwart von Phosphoroxychlorid und Dimethylanilin oder bei Einw. von Phosgen in Pyridin und Benzol bei gewöhnlicher Temperatur (Boehringer & Söhne, D. R. P. 223305, 236045; C. 1910 II, 349; 1911 II, 242; Frdl. 10, 1086, 1087). — Krystalle (aus Methanol oder Toluol). F: 82°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in

Brenzcatechin-methyläther-O-a-propionsäure, a-[2-Methoxy-phenoxy]-propionsäure $C_{10}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$ (8. 779). B. Aus Gusjacolnatrium und a-Brom-propionsäure (BAYER & Co., D. R. P. 261229; C. 1913 II, 193; Frdl. 11, 1105). — F: 55°. Wenig löslich in Wasser. — Das Quecksilbersalz liefert beim Erhitzen das Anhydrid der a-[2-Methoxy-6-hydroxymercuri-phenoxy]-propionsäure.

ι-Oxo-stearinsäure - [2 - methoxy - phenylester] $C_{25}H_{40}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_2 \cdot CO \cdot [CH_2]_2 \cdot CO \cdot [CH_2]_3 \cdot CO \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. B. Aus ι-Oxo-stearinsäure und Guajacol bei 200° (HOFFMANN-LA ROCHE & Co., D. R. P. 284736; C. 1915 Π , 251; Frdl. 12, 822). — Krystalle. F: 42°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Reaktion mit PCl₂: H.-LA R.

β-Oxy-γ-[2-oxy-phenoxy]-propan-a-sulfonsäure, Brenzcatechin-mono-[β-oxy-γ-sulfo-propyläther] $C_0H_{12}O_0S = HO \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot SO_0H$. B. Aus der Monokaliumverbindung des Brenzcatechins beim Erhitzen mit dem Natriumsalz der 3-Chlor-2-oxy-propan-sulfonsäure-(1) unter Luftabschluß in wäßr. Lösung (Wolff, D. R. P. 258473; C. 1918 I, 1482; Frdl. 11, 894). — Krystallpulver (aus Wasser oder verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser. — Gibt mit FeCl₃ eine Blaufärbung, die bald in Braun übergeht. Wird durch Kaliumbich vor hausen hause gefährt. Kaliumbichromat-Lösung braun gefärbt.

Brenscatechin - methyläther - [β - diäthylamino - äthyläther] $C_{18}H_{11}O_{2}N = CH_{3}\cdot O\cdot CH_{4}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot N(C_{2}H_{5})_{2}$ (S. 781). B. {Bei der Destillation (EINHORN, B. 42, 2237); EL., ROTHLAUF, A. 382, 254; EL., D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1090). — Ol. Kp₁₀: 148—150°. — $C_{12}H_{11}O_{2}N+H$ Br. Krystalle (aus Aceton). F: 127—128°.

Brenzcatechin-methyläther- $[\beta$ -oxy- γ -dimethylamino-propyläther] $C_{12}H_{19}O_3N=CH_3\cdot O\cdot C_3H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_3$. B. Aus Glycid-[2-methoxy-phenyläther] beim Erhitzen mit Dimethylamin in Benzol (FOURNEAU, C. 1910 I, 1134; POULENC FRÈRES, FOURNEAU, D. R. P. 228205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173). — Krystalle (aus Äther). F: 60—61°. Löslich in Äther, Alkohol und Aceton, unlöslich in Petroläther.

Trimethyl - [β - oxy - γ - (2 - methoxy - phenoxy) - propyl] - ammoniumhydroxyd $C_{13}H_{25}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH.$ — Jodid $C_{13}H_{22}O_3N \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 114°. Leicht löslich in absol. Alkohol (FOURNEAU, C. 1910 I, 1134; POULENG FRÈRES, FOU., D. R. P. 228205; C. 1910 II, 1790; Frdl. 10, 1173).

Aminoessigsäure-[2-methoxy-phenylester] $C_9H_{11}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_9H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen des Additionsproduktes aus Brenzcatechin-methyläther-jodacetat und Hexamethylentetramin (Ergw. Bd. I, S. 313) mit alkoh. Salzsäure (Mannich, Drauzburg, Ar. 250, 537). — $C_9H_{11}O_3N + HCl$. Krystalle. F: 196°. Leicht löslich in Wasser mit schwach saurer Reaktion.

Methandisulfonsäure-bis-[2-methoxy-phenylester], Methionsäure-bis-[2-methoxy-phenylester] $C_{18}H_{16}O_8S_2 = (CH_3 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot SO_2)_2CH_2$. B. Aus Methionsäuredichlorid und Guajacol (Sohroffer, A. 418, 209). — Krystalle (aus Alkohol). F: 90°.

Phosphorigsäure-tris-[2-methoxy-phenylester], Tris-[2-methoxy-phenyl]-phosphit, Guajacolphosphit $C_{21}H_{21}O_6P = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O)_3P$. Die von Ballard (C. 1897 II, 49; D. R. P. 95578; C. 1898 I, 811) aus Guajacol-natrium und PCl₃ erhaltene Verbindung (S. 781) besitzt nach Dupuis (C. r. 150, 623) nicht diese Konstitution, da beim Glühen 30% in Form einer alkal. Verbindung, wahrscheinlich Natriummetaphosphat, zurückbleiben. B. Guajacolphosphit bildet sich beim Erhitzen von 100 g Guajacol mit 40 g PCl₃ am

B. Guajacolphosphit bildet sich beim Erhitzen von 100 g Guajacol mit 40 g PCl₃ am Rückflußkühler auf höchstens 160° (Dupuis, C. r. 150, 623). — Krystalle. F: 59°. Kp₁₃: 275—280°. Löslich in Äther und Benzol. — Wird durch Wasser in Guajacol und phosphorige Säure zersetzt.

Phosphorigsäure - bis - [2 - methoxy - phenylester] - chlorid $C_{14}H_{14}O_4ClP = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O)_2PCl$. B. Beim Erhitzen von 100 g Guajacol mit 55 g PCl₃ am Rückflußkühler auf 150° (Dupuis, C. r. 150, 623). — Öl. Kp₁₃: 235°. n;: 1,586. Löslich in Benzol, Äther und den meisten organischen Lösungsmitteln. — Addiert in stark gekühlter ätherischer Lösung 2 Atome Chlor unter Bildung einer hygroskopischen gelblichen Substanz, die durch Einw. von SO_2 in Bis-[2-methoxy-phenyl]-phosphorsäurechlorid übergeht. Wird durch Wasser sofort in Guajacol, phosphorige Säure und HCl zersetzt.

Phosphorigsäure-[2-methoxy-phenylester]-dichlorid $C_7H_7O_2Cl_2P=CH_3\cdot 0\cdot C_6H_4\cdot 0\cdot PCl_2$. B. Man erhitzt 100 g Guajacol mit 150 g PCl₃ am Rückflußkühler auf 115—120°, bis die berechnete Menge HCl abgespalten ist (DUPUIS, C. r. 150, 622). — An der Luft rauchende Flüssigkeit. Kp₁₃: 135°. $n_1^{s_1}$: 1,568. Sehr leicht löslich in Benzol, Äther und CS₂. — Addiert in gekühlter ätherischer Lösung 2 Atome Chlor unter Bildung einer hygroskopischen gelben Substanz, die durch Einw. von SO₂ in 2-Methoxy-phenylphosphorsäuredichlorid übergeht. Wird durch Wasser sofort in Guajacol, phosphorige Säure und HCl zersetzt.

Phosphorsäure-mono-[2-methoxy-phenylester], Mono-[2-methoxy-phenyl]-phosphorsäure, Guajacolphosphorsäure $C_7H_9O_5P=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot PO(OH)_2$ (8. 782). B. Zur Bildung aus 2-Methoxy-phenylphosphorsäuredichlorid nach Auger, Dupuis (C. r. 146, 1152) vgl. Richter, D. R. P. 237781; C. 1911 II, 1082; Frdl. 10, 1099. — NaC $_7H_9O_5P$. Krystalle (aus $90^{\circ}/_{\circ}$ igem Methanol). Krystallisiert aus Wasser mit $2H_2O$. Sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Aceton.

Phosphorsäure - bis - [2-methoxy-phenylester], Bis - [2-methoxy-phenyl]-phosphorsäure $C_{14}H_{15}O_6P=(CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O)_2PO\cdot OH$ (S. 782). B. Aus Guajacol beim Erwärmen mit P_2O_5 auf 110^0 (Dupuis, Bl. [4] 7, 846). — Prismen (aus Wasser). — $KC_{14}H_{14}O_6P+H_2O$. Sehr leicht löslich in Wasser.

Phosphorsäure-bis-[2-methoxy-phenylester]-chlorid, Bis-[2-methoxy-phenyl]-phosphorsäure-chlorid $C_{14}H_{14}O_5ClP=(CH_8\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O)_5POCl$ (S. 782). B. Aus Phosphorigsäure-bis-[2-methoxy-phenylester]-chlorid durch Anlagern von 1 Mol Chlor und Behandeln des entstandenen Produkts mit SO₂ (Dupuis, C. r. 150, 623).

Phosphorsäure - [2-methoxy-phenylester] - dichlorid, 2-Methoxy-phenylphosphorsäuredichlorid $C_7H_7O_3Cl_3P=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot POCl_2$ (8. 782). B. Aus Phosphorigsäure-[2-methoxy-phenylester]-dichlorid durch Anlagern von 1 Mol Chlor und Behandeln des entstandenen Produkts mit SO_2 (Dupuis, C.r. 150, 622).

Substitutions produkte des Brenzcatechins.

3-Chlor-brenzcatechin C₆H₅O₂Cl = HO·C₆H₃Cl·OH. B. In geringer Menge aus Brenzcatechin und 1 Mol Sulfurylchlorid in Äther, neben 4-Chlor-brenzcatechin (Willstätter, Müller, B. 44, 2184), in besserer Ausbeute bei der Einw. von äther. Salzsäure auf o-Chinon, neben 4-Chlor-brenzcatechin (W., M.). — Hygroskopische Schuppen (aus Ligroin). F: 46° bis 48°. Kp₁₁: 110—111°. Sehr wenig löslich in kaltem Petroläther und kaltem Ligroin, sonst leicht löslich. — Zerfließt an der Luft unter Aufnahme von ½ Mol Wasser. Gibt bei der

Oxydation mit PbO_2 in Petroläther 3-Chlor-benzochinon-(1.2). Gibt mit $FeCl_3$ eine blaugrüne Färbung.

- **3-Chlor-brenzoatechin-2-methyläther, 6-Chlor-guajacol** $C_7H_7O_2Cl = HO \cdot C_6H_3Cl \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus diazotiertem 3-Amino-brenzoatechin-2-methyläther und CuCl (Jona, R. A. L. [5] **21** II, 207). Blättchen. F: 31,5—33°. Löslich in Alkohol und Ather, fast unlöslich in Wasser. Die wäßrig-alkoholische Lösung gibt mit FeCl $_3$ eine grünliche Färbung.
- 3-Chlor-brenzcatechin-2-methyläther-1-äthyläther $C_9H_{11}O_2CI = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3CI \cdot O \cdot C_9H_5$. B. Beim Kochen von 3-Chlor-brenzcatechin-2-methyläther mit Äthyljodid und alkoh. Kalilauge (Jona, R. A. L. [5] 21 II, 208). Kp55: 162—165° (korr). Löslich in Äther, unlöslich in Wasser.
- 3-Chlor-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat $C_9H_9O_3Cl=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3Cl\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 3-Chlor-brenzcatechin-2-methyläther mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Jona, R. A. L. [5] 21 II, 208). Kp₅₅: 179—181° (korr.). Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.
- 4-Chlor-brenzcatechin $C_6H_5O_3Cl = HO \cdot C_6H_5Cl \cdot OH$ (S. 783). B. Aus Brenzcatechin und 1 Mol Sulfurylchlorid in Äther, neben wenig 3-Chlor-brenzcatechin (Peratoner, G. 28 I, 222; Willstätter, Müller, B. 44, 2182). Bei der Einw. von äther. Salzsäure auf o-Chinon, neben 3-Chlor-brenzcatechin (W., M.). Das im Hptw. beschriebene 4-Chlor-brenzcatechin war vermutlich wasserhaltig (W., M.). Krystallisiert aus wasserhaltigem Äther mit $^{1}/_{2}H_{2}O$, das erst bei wiederholter Destillation im Vakuum abgegeben wird (W., M.). Die wasserfreie Verbindung existiert anscheinend in zwei Modifikationen vom Schmelzpunkt 90—91° bezw. 59—61° (W., M.). Kp_{10,5}: 139—139,5° (W., M.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Eisessig und Wasser, sehr wenig in Ligroin (W., M.). Gibt bei der Oxydation mit Ag₂O in absol. Äther bei Gegenwart von Na₂SO₄ 4-Chlor-benzochinon-(1.2) (W., M.). Bei der Einw. von 1 Mol Sulfurylchlorid in Äther entsteht 4.5-Dichlor-brenzcatechin (Peratoner, G. 28 I, 222; W., M.). Gibt mit FeCl₃ eine smaragdgrüne Färbung (W., M.).
- 4-Chlor-brenzcatechin-1-methyläther, 4-Chlor-guajacol $C_7H_7O_2Cl = HO \cdot C_8H_3Cl \cdot O \cdot CH_3$ (vgl. S. 783). B. Aus diazotiertem 4-Amino-brenzcatechin-1-methyläther und CuCl (Jona, Pozzi, G. 41 I, 730). Krystalle. F: 161—163,5°. Kp₇₆₀: 237—239° (korr.). Löslich in Wasser, Alkohol und Benzol, unlöslich in Äther. Die wäßr. Lösung färbt sich beim Aufbewahren rosa und gibt mit FeCl₃ Gelbfärbung.
- 4-Chlor-brenzcatechin-2-methyläther, 5-Chlor-guajacol $C_7H_7O_2Cl = HO \cdot C_6H_3Cl \cdot O \cdot CH_3$ (vgl. 8. 783). B. Aus diazotiertem 4-Amino-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat durch Einw. von CuCl und nachfolgende Verseifung mit Kalilauge (Jona, Pozzi, G. 41 I, 736). Krystalle. F: 158—161°. Kp₇₆₀: 241—243°. Flüchtig mit Wasserdampf.
- **4-Chlor-brenzcatechin-1-methyläther-2-äthyläther** $C_9H_{11}O_2Cl = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3Cl \cdot O \cdot C_9H_5$. B. Beim Kochen von 4-Chlor-brenzcatechin-1-methyläther mit Äthyljodid und alkoh. Kalilauge (Jona, Pozzi, G. 41 I, 733). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 49—51°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin, fast unlöslich in Wasser.
- 4-Chlor-brenzcatechin-1-methyläther-2-acetat $C_9H_9O_3Cl = CH_3 \cdot O \cdot C_9H_9Cl \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Beim Kochen von 4-Chlor-brenzcatechin-1-methyläther mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Jona, Pozzi, G. 41 I, 732). Blättchen (aus Ligroin). F: 42—44°. Löslich in Ligroin, Benzol, Alkohol, Äther und siedendem Wasser.
- 4-Chlor-brenzcatechin-diacetat $C_{10}H_9O_4Cl=CH_3\cdot CO_2\cdot C_6H_3Cl\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 4-Chlor-brenzcatechin und Acetanhydrid in Gegenwart von wenig Schwefelsäure (Will-Stätter, Müller, B. 44, 2183). Öl. Kp_{7,5}: 145—147°. Mischbar mit Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.
- 4.5 Dichlor brenzcatechin $C_6H_4O_2Cl_2 = HO \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot OH$ (S. 783). Prismen (aus Chloroform und CS_2). F: $116-117^0$ (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2184). Reagiert gegen Kalilauge wie ein einwertiges Phenol. Gibt bei der Oxydation mit Ag₂O in Ather 4.5-Dichlor-benzochinon-(1.2). Gibt mit Chlor in Eisessig 3.4.5-Trichlor-brenzcatechin. $C_6H_4O_3Cl_2 + \frac{1}{2}H_2O$. Krystalle (aus Wasser). Verbindung mit Essigsäure $C_6H_4O_3Cl_2 + C_2H_4O_3$. Prismen (aus Eisessig). Verwittert an der Luft unter Abgabe der Essigsäure.
- 3.4.5 Trichlor brenzcatechin $C_6H_3O_3Cl_3 = HO \cdot C_6HCl_3 \cdot OH$ (S. 783). B. Aus 4.5-Dichlor-brenzcatechin und Chlor in Eisessig (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2185). $C_6H_3O_3Cl_3 + H_3O$. F: ca. 106—109°.
- Tetrachlor-brenzeatechin $C_6H_2O_2Cl_4 = HO \cdot C_6Cl_4 \cdot OH$ (S. 784). Verhält sich gegen Alkalilauge wie ein einwertiges Phenol (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2186). Trihydrat $C_6H_2O_2Cl_4 + 3H_2O$. B. Beim Umkrystallisieren der Verbindung mit Essigsäure (S. 390) oder beim Auflösen von Tetrachlorbrenzeatechin in Alkohol und Versetzen mit viel Wasser (W., M.). Nadeln. F: 94°. Gibt das Krystallwasser im Vakuum über Schwefelsäure oder beim

Umkrystallisieren aus Benzol und Ligroin ab. — Verbindung mit Essigsäure $C_0H_2O_2Cl_4+C_2H_4O_2$. F: 123—124°. Krystallisiert unverändert aus Ligroin. Verwittert an der Luft.

- 3-Brom-brenzcatechin-dimethyläther, 3-Brom-veratrol $C_8H_9O_9Br=C_8H_9Br(O\cdot CH_9)_8$. B. Aus diazotiertem 3-Amino-brenzcatechin-dimethyläther und CuBr (SIMONSEN, RAU, Soc. 113, 785). Aus 6-Brom-3-amino-brenzcatechin-dimethyläther beim Diazotieren und Verkochen (S., R.). Zähes Öl. Kp_5 : 114°. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig 6-Brom-4-nitro-brenzcatechin-dimethyläther.
- 4-Brom-brenzcatechin-1-methyläther, 4-Brom-guajacol $C_7H_7O_2Br = HO \cdot C_6H_8Br \cdot O \cdot CH_8$. B. Beim Kochen von 4-Brom-brenzcatechin-1-methyläther-2-acetat oder Kohlensäurebis-[5-brom-2-methoxy-phenylester] mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Hindmarsh, Knicht, Robinson, Soc. 111, 941). Aus diazotiertem 4-Amino-brenzcatechin-1-methyläther und CuBr (Jona, R. A. L. [5] 21 II, 204). Prismen (aus Petroläther). F: 62—65° (J.), 65° (H., K., R.). Kp₅₀: 150° (H., K., R.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (H., K., R.), schwer löslich in Wasser (J.). Liefert mit Brom in Eisessig 3.4 (oder 4.5)-Dibrom-brenzcatechin-1-methyläther (H., K., R.). Bei der Einw. von Salpetersäure in Eisessig auf 4-Brom-brenzcatechin-1-methyläther in CCl_4 entsteht 4-Brom-3.5-dinitrobrenzcatechin-1-methyläther (H., K., R.). Gibt mit $FeCl_3$ in Alkohol eine blaugrüne Färbung (H., K., R.; J.).
- 4-Brom-brenzcatechin-1.2-dimethyläther, 4-Brom-veratrol $C_8H_9O_3Br = C_6H_3Br(O\cdot CH_3)_3$ (S. 784). B. Beim Kochen von 4-Brom-brenzcatechin-1-methyläther mit Methyljodid und alkoh. Kalilauge (Jona, R. A. L. [5] 21 II, 205). Beim Diazotieren von 4 (oder 5)-Brom-3-amino-brenzcatechin-dimethyläther und Verkochen (SIMONSEN, RAU, Soc. 113, 786). Strohgelbe Flüssigkeit. Erstarrt nicht bis —166; löslich in Alkohol und Ather, fast unlöslich in Wasser (J.). Gibt beim Nitrieren 5-Brom-4-nitro-veratrol (Gaspari, G. 26 II, 231; Jones, Robinson, Soc. 111, 916; S., Rau).
- 4-Brom-brenzcatechin-1-methyläther-2-äthyläther $C_9H_{11}O_2Br = CH_3 \cdot O \cdot C_9H_3Br \cdot O \cdot C_9H_5$. B. Beim Kochen von 4-Brom-brenzcatechin-1-methyläther mit Äthyljodid und alkoh. Kalilauge (Jona, R. A. L. [5] 21 II, 205). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 58—60,5°.
- 4-Brom-brenzcatechin-1-methyläther-2-acetat C₂H₃O₃Br = CH₃·O·C₆H₃Br·O·CO·CH₃. B. Aus Brenzcatechin-1-methyläther-2-acetat und 1 Mol Brom in Chloroform (HIND-MARSH, KNIGHT, ROBINSON, Soc. 111, 941). Beim Kochen von 4-Brom-brenzcatechin-1-methyläther mit Acetanhydrid und Natriumacetat (JONA, R. A. L. [5] 21 II, 205). Blättchen (aus Petroläther). F: 62—63° (H., K., R.), 63—65° (J.). Kp₂₂: 164—165° (H., K., R.). Leicht löslich in Alkohol (H., K., R.).
- Kohlensäure-äthylester-[5-brom-2-methoxy-phenylester] $C_{10}H_{11}O_4Br = CH_3 \cdot O \cdot C_2H_3Br \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Erwärmen von 4-Brom-brenzcatechin-4-methyläther mit Chlorameisensäureäthylester und alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbade (Jona, R. A. L. [5] 21 II, 206). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 46—49°.
- Kohlensäure-bis-[5-brom-2-methoxy-phenylester] $C_{15}H_{12}O_5Br_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3Br \cdot O \cdot CO_3 \cdot C_6H_3Br \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Guajacolcarbonat (S. 386) und 2 Mol Brom in Chloroform (HINDMARSH, KNIGHT, ROBINSON, Soc. 111, 941). Nadeln (aus Chloroform). F: 179—180°. Schwer löslich.
- 3.4 (oder 4.5) Dibrom brenzcatechin 1 methyläther, 3.4 (oder 4.5) Dibrom guajacol $C_7H_6O_2Br_8=HO\cdot C_6H_2Br_2\cdot O\cdot CH_3$ (vgl. S. 785). B. Aus 4-Brom-brenzcatechin-1-methyläther und Brom in Eisessig (Hindmarsh, Knight, Robinson, Soc. 111, 942). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 95°. Gibt mit FeCl₃ in alkoh. Lösung Grünfärbung.
- 4.5-Dibrom-brenzcatechin-dimethyläther, 4.5-Dibrom-veratrol $C_8H_8O_2Br_8 = C_9H_2Br_8(O\cdot CH_9)_3$ (vgl. S. 785). B. Aus diazotiertem 5-Brom-4-amino-brenzcatechindimethyläther und CuBr (Simonsen, Rau, Soc. 113, 787; vgl. Jones, Robinson, Soc. 111, 913). Nadeln (aus Alkohol). F: 92° (S., R.), 92—93° (J., R.).
- 3.4.5-Tribrom-brenzcatechin-1 (oder 2)-methyläther, 3.4.5 (oder 4.5.6)-Tribrom-guajacol $C_7H_5O_2Br_3 = HO \cdot C_8HBr_3 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 786). $KC_7H_4O_2Br_3 + H_2O(?)$. B. Aus 3.4.5-Tribrom-brenzcatechin-1 (oder 2)-methyläther und KOH in wasserfreiem Aceton (Torrey, Hunter, Am. Soc. 33, 201). Gelbe Schuppen. Zersetzt sich beim Erhitzen. Die gelbe Lösung in Aceton wird auf Zusatz von Wasser farblos. $AgC_7H_4O_2Br_2$. Weiß.
- Tetrabrombrenzcatechin-monomethyläther, Tetrabromguajacol $C_7H_4O_2Br_4 = HO \cdot C_8Br_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 786). Silbersalz: Torrey, Hunter, Am. Soc. 33, 202.
- 4-Jod-brenzcatechin-2-methyläther, 5-Jod-guajacol (Guajadol) $C_7H_7O_2I=HO\cdot C_6H_2I\cdot O\cdot CH_2$ (S. 787). Verhalten im menschlichen und tierischen Organismus: Simon, C. 1914 I, 166.
- 4-Jod-brenzcatechin-dimethyläther, 4-Jod-veratrol $C_9H_9O_9I=C_9H_9I(O\cdot CH_9)_9$ (8. 787). B. Beim Schütteln von Veratrol mit 1 Atom Jod und Quecksilberoxyd in Alkohol

(SEER, KABL, M. 34, 647). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 35°. — Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver in CO₂-Atmosphäre auf 260° 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-diphenyl.

Glycerin - a - [5 - jod - 2 - methoxy - phenyläther] $C_{10}H_{13}O_4I = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3I \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Beim Kochen des Natriumsalzes des 4-Jod-brenzcatechin-1-methyläthers mit Glycerin-a-monochlorhydrin in Alkohol (Brenans, Bl. [4] 13, 533). — Nadeln (aus Benzol). F: 109°. Löslich in organischen Lösungsmitteln.

4-Jod-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat $C_9H_9O_3I = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3I \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$.

B. Bei der Einw. von Acetanhydrid auf 4-Jod-brenzcatechin-2-methyläther (Mameli, s. bei Simon, Arch. Farm. sperim. 17 [1914], 263). — Nelkenartig riechende Krystalle (aus Alkohol).

F: 61—62°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Verhalten im menschlichen und tierischen Organismus: S., C. 1914 I, 2192.

5(?) - Chlor - 4 - jod - brenzcatechin - dimethyläther, 5(?) - Chlor - 4 - jod - veratrol $C_9H_9O_2\mathrm{CII} = C_9H_2\mathrm{CII}(0\cdot\mathrm{CH}_9)_2$. B. Aus diazotiertem 5(?)-Chlor-4-amino-brenzcatechindimethyläther und Kaliumjodid (Seer, Karl, M. 34, 645). — Nädelchen (aus verd. Methanol). F: 69—70°. — Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver in CO_2 -Atmosphäre im Rohr auf 270° bis 280° 6.6′(?)-Dichlor-3.4.3′.4′-tetramethoxy-diphenyl. Die violette Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Aufbewahren allmählich, beim Erwärmen schnell grün.

4.5-Dijod-brenzcatechin-dimethyläther, 4.5-Dijod-veratrol $C_8H_8O_2I_2=C_6H_2I_0(O\cdot CH_3)_2$. Ist wohl identisch mit der von Brüggemann (J. pr. [2] 53, 252) als x.x-Dijod-brenzcatechin-dimethyläther (S. 787) beschriebenen Verbindung (Robinson, Soc. 109, 1086). — B. Beim Erhitzen von Veratrol mit Chlorjod in Eisessig (R.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 132°. — Gibt in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,4) 5-Jod-4-nitro-veratrol.

3 - Nitro - brenzeatechin - 1 - methyläther, 3 - Nitro - guajacol $C_7H_7O_4N=HO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 788). B. Als Hauptprodukt beim Nitrieren von Guajacol mit rauchender Salpetersäure in Äther, neben 4-Nitro-brenzeatechin-2-methyläther und 3.5-Dinitro-brenzeatechin-1-methyläther (KLEMENO, M. 33, 704). In geringer Menge beim Kochen von 5-Nitro-veratrumsäure mit Anilin, neben 5-Nitro-vanillinsäure (K., M. 33, 387). — Gelbe Nadeln (sublimiert) von phenolartigem Geruch. F: 62°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Petroläther. — Liefert bei der Einw. von rauchender Salpetersäure in Eisessig in der Wärme 3.5-Dinitro-brenzeatechin-1-methyläther.

3-Nitro-brenzeatechin-1-methyläther-2-acetat $C_9H_9O_5N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 3-Nitro-brenzeatechin-1-methyläther, Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (Klemenc, M. 33, 706). — Blättchen (aus Benzin). F: 40°. Leicht löslich in den meisten

organischen Lösungsmitteln außer in Benzin.

4-Nitro-brenzeatechin C₆H₅O₄N = HO·C₆H₃(NO₂)·OH (S. 788). B. Beim Erwärmen von 4-Nitro-brenzeatechin-2-methyläther mit gesättigter wäßriger Bromwasserstoffsäure (Cardwell, Robinson, Soc. 107, 258). Beim Erhitzen von 4-Nitro-brenzeatechin-carbonat (Syst. No. 2742) mit Wasser (J. D. Riedel, D. R. P. 264012; C. 1913 II, 1181; Frdl. 11, 192). — Zersetzt sich bei 176° (R.). — Monokaliumsalz. Rote Krystalle (C., R.).

4 - Nitro - brenzcatechin - 1 - methyläther, 4 - Nitro - guajacol C₇H₇O₄N = HO·C₆H₃(NO₂)·O·CH₃ (S. 788). B. Aus dem Monokaliumsalz des 4-Nitro-brenzcatechins beim Erhitzen mit Methyljodid in Alkohol im Rohr auf 100° (Cardwell, R. Robinson, Soc. 107, 258). Beim Erhitzen von 4-Nitro-brenzcatechin-dimethyläther mit gesättigter wäßr. Bromwasserstoffsäure auf 98° (C., R., Soc. 107, 257). Beim Erhitzen von 4-Nitro-1.2-methylendioxy-benzol mit Natriummethylat in Methanol (G. M. Robinson, R. Robinson, Soc. 111, 932). — Liefert bei der Einw. von Brom in Essigsäure 3-Brom-4-nitro-brenzcatechin-1-methyläther (JONES, R. Robinson, Soc. 111, 917). Gibt bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) in Eisessig 3.4- und 4.5-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläther (Pollecoff, R. Robinson, Soc. 113, 650). Die Lösung in verd. Kalilauge ist orange (C., R.). — Natriumsalz. Orangerote Nadeln (aus 85°/oigem Alkohol). Leicht löslich in Wasser, verbrennt explosionsartig bei Berührung mit einer Flamme (Jacobs, Heidelbergfer, Am. Soc. 39, 2194).

4 - Nitro - brenzcatechin - 2 - methyläther, 5 - Nitro - guajacol C₇H₇O₄N = HO·C₆H₃(NO₂)·O·CH₃ (S. 788). B. Beim Nitrieren von Guajacol mit rauchender Salpetersäure in Äther, neben 3-Nitro-brenzcatechin-1-methyläther und 3.5-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläther (Klemenc, M. 33, 705). Aus 4-Nitro-brenzcatechin-dimethyläther beim Kochen mit wäßrig-methylalkoholischer Kalilauge (Cardwell, Robinson, Soc. 107, 258) oder beser beim Kochen mit 10%/oiger wäßr. Kalilauge (Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 647). Aus 5-Nitro-2-oxy-3-methoxy-benzcesäure beim Kochen mit Anilin (K., M. 35, 99). — Die Lösung in verd. Kalilauge ist orangegelb (C., R.). Liefert beim Bromieren 6-Brom-4-nitro-brenzcatechin-2-methyläther (Robinson, Priv.-Mitt.). Gibt bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) (P., R.) oder von rauchender Salpetersäure in Eisessig in der Wärme (K.) 3.5-Dinitro-guajacol. Gibt beim Erwärmen mit gesätt. Bromwasserstoffsäure 4-Nitro-brenzcatechin (C., R.).

- 4 Nitro brengcatechin dimethyläther, 4 Nitro veratrol $C_8H_9O_4N = C_8H_3(NO_4)(O\cdot CH_3)_2$ (S. 789). B. Bei der Einw. von verd. Salpetersäure auf Veratrol in der Kälte (Cardwell, Robinson, Soc. 107, 256). Aus diazotiertem 5-Nitro-3-amino-brenz-catechin-dimethyläther (Gibson, Simonsen, Rau, Soc. 111, 76) oder 5-Nitro-4-amino-brenz-catechin-dimethyläther (Simonsen, Rau, Soc. 113, 27) beim Verkochen. Bei der Reduktion mit Zinn und konz. Schzsäure entsteht je nach den Bedingungen 4-Amino-veratrol oder 5(1)-Chlor-4-amino-veratrol als Hauptprodukt (Moureu, C. r. 122, 477; Bl. [3] 15, 647; Heinisch, M. 15, 232; Seer, Karl, M. 34, 637, 644). 4-Nitro-veratrol liefert beim Erhitzen mit Brom in Chloroform im Rohr auf 100° 6-Brom-4-nitro-brenzcatechin-2-methyläther und 6-Brom-4-nitro-veratrol (Jones, Robinson, Soc. 111, 917; Rob., Priv.-Mitt.). Gibt beim Erhitzen mit gesät. Bromwasserstoffsäure 4-Nitro-brenzcatechin-1-methyläther (C., R.). Beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung entsteht 4-Azoxy-veratrol (G. M. Robinson, Soc. 111, 114), mit wäßr. Kalilauge 5-Nitro-guajacol (Pollecoff, Rob., Soc. 113, 647); mit wäßrig-methylalkoh. Kalilauge bilden sich die beiden Verbindungen nebeneinander (C., R.; vgl. P., Rob.).
 - S. 789, Z. 12 v. o. streiche die Worte "fast quantitativ A. 293, 189)".
- 4-Nitro-brenzcatechin-1-äthyläther $C_8H_9O_4N=H0\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-brenzcatechin-diāthyläther mit Bromwasserstoff-Eisessig (G. M. Robinson, R. Robinson, Soc. 111, 934). Beim Verseifen des Benzoats des 4-Nitro-brenzcatechin-1-äthyläthers mit siedender, wäßrig-alkoholischer Kalilauge (R., R., Soc. 111, 933). Beim Erhitzen von 4-Nitro-1.2-methylendioxy-benzol mit Natriumäthylat in Alkohol (R., R., Soc. 111, 932). Hellgelbe Prismen (aus verd. Methanol). F: 113—114°. Löslich in Sodalösung mit orangeroter Farbe.
- 4-Nitro-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat $C_9H_9O_5N=CH_3\cdot O\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 789). Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) bei 15³ entstehen 3.4-Dinitro-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat (isoliert als 3.4-Dinitro-brenzcatechin-dimethyläther) und 4.5-Dinitro-brenzcatechin-methyläther-acetat (isoliert als 4.5-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläther) (Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 648).
- Kohlensäure-bis-[5-nitro-2-methoxy-phenylester] $C_{15}H_{12}O_9N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CO_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Guajacolcarbonat (S. 386) und Salpetersäure (D: 1,42) bei 0° (POLLECOFF, ROBINSON, Soc. 113, 648). Nadeln (aus Methanol). F: 133°. Ziemlich schwer löslich. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,5) bei Zimmertemperatur Kohlensäure-bis-[3.5-dinitro-2-methoxy-phenylester].
- 4-Nitro-brenzeatechin-1-methyläther-2-O-essigsäure, 5-Nitro-2-methoxyphenoxyessigsäure $C_9H_9O_6N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht aus dem Natriumsalz des 4-Nitro-brenzeatechin-1-methyläthers beim Erhitzen mit Chloressigsäureäthylester auf 150—180° und liefert beim Verseifen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge 5-Nitro-2-methoxy-phenoxyessigsäure (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 39, 2194). Cremefarbene Prismen (aus 95°0; jeem Alkohol). Sublimiert oberhalb 150°. F: 184,5° bis 186° (korr.). Sehr wenig löslich in der Kälte in Wasser, Alkohol, Chloroform und Benzol.
- Äthylester $C_{11}H_{13}O_6N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. s. bei der Säure. Gelbliche Krystalle (aus Benzol). F: 84,5—85° (korr.). Schwer löslich in der Kälte in Alkohol und Äther, löslich in Benzol und Toluol (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 39, 2194).
- 3 (oder 4)-Nitro-brenzcatechin-O.O-diessigsäure, 3 (oder 4)-Nitro-brenzcatechin-diglykolsäure $C_{10}H_9O_8N=C_6H_9(NO_2)(O\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Beim Eintragen von Brenzcatechindiglykolsäure in konz. Salpetersäure bei 25° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 39, 2216). Krystalle (aus Essigsäure). F: 181—183° (korr.). Krystallisiert aus Wasser mit 1 Mol H₅O. Schwer löslich in der Kälte.
- 5-Chlor-4-nitro-brenzcatechin-2-methyläther (?), 4-Chlor-5-nitro-guajacol (?) $C_7H_6O_4NCl=HO\cdot C_6H_2Cl(NO_2)\cdot O\cdot CH_3$ (?). B. Man diazotiert 4.5-Dinitro-3-amino-veratrol mit NaNO2 in einem Essigsäure-Salzsäure-Gemisch und verkocht das Reaktionsgemisch mit Alkohol (Gibson, Simonsen, Rau, Soc. 111, 72, 82). Bräunliche Blättchen oder Nadeln (aus Wasser). F: 161—162°.
- 3-Brom -4-nitro-brenzcatechin -1-methyläther, 3-Brom -4-nitro-guajacol $C_7H_6O_4NBr = HO \cdot C_6H_2Br(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. Ist identisch mit x-Brom -4-nitro-brenzcatechin-1-methyläther (S. 790) (Robinson, Priv.-Mitt.). B. Aus 4-Nitro-brenzcatechin-1-methyläther und Brom in Eisessig (Jones, Robinson, Soc. 111, 917). Hellgelbe Nadeln oder Prismen (aus verd. Alkohol). F: 150°. Löslich in Sodalösung mit roter Farbe.
- 3 Brom 4 nitro brenzcatechin dimethyläther, 3 Brom 4 nitro veratrol $C_8H_8O_4NBr=C_6H_2Br(NO_2)(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 3-Brom-4-nitro-brenzcatechin-1-methyläther durch Behandeln mit Dimethylsulfat und Natronlauge (Jones, Robinson, Soc. 111, 917).

- Nadeln (aus Alkohol). F: 81—82°. Loslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in kolz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Liefert bei der Einw. von rauchender Salpetersäure 3-Brom-4.5-dinitro-veratrol.
- 5-Brom-4-nitro-brenzcatechin-dimethyläther, 5-Brom-4-nitro-veratrol $C_8H_8O_4NBr=C_9H_8Br(NO_2)(O\cdot CH_3)_2$. Ist identisch mit der von Gaspari (G. 26 II, 231) (Hptw. Bd. VI, S. 790) als 4-Brom-x-nitro-brenzcatechin-dimethyläther beschriebenen Verbindung (Jones, Robinson, Soc. 111, 903, 916). B. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) auf 6-Brom-3.4-dimethoxy-benzoesäure (J., R.). F: 123° (Simonsen, Rau, Soc. 113, 786). Liefert bei der Einw. von kalter rauchender Salpetersäure 5-Brom-3.4-dinitro-veratrol (J., R.).
- **6-Brom-4-nitro-brenzcatechin** $C_6H_4O_4NBr = HO \cdot C_6H_3Br(NO_2) \cdot OH$. Ist identisch mit der von Cousin (A. ch. [7] 13, 503) (Hptw. Bd. VI, S. 790) als x-Brom-4-nitro-brenzcatechin beschriebenen Verbindung (Jones, Robinson, Soc. 111, 918; R., Priv.-Mitt.; Simonsen, Rau, Soc. 113, 785).
- 6-Brom 4-nitro-brenzcatechin 2-methyläther, 3-Brom 5-nitro-guajacol $C_7H_6O_4NBr = HO \cdot C_6H_2Br(NO_2) \cdot 0 \cdot CH_3$ (S. 790). B. Beim Bromieren von 4-Nitro-brenzcatechin-2-methyläther (ROBINSON, Priv.-Mitt.). Aus 4-Nitro-veratrol beim Erhitzen mit Brom und Chloroform im Rohr auf 100% neben wenig 6-Brom-4-nitro-brenzcatechin-aimethyläther (JONES, ROBINSON, Soc. 111, 917; R., Priv.-Mitt.). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 150—152% (teilweise Zersetzung).
- 6-Brom 4-nitro-brenzcatechin-dimethyläther, 6-Brom 4-nitro-veratrol C₈H₈O₄NBr = C₈H₈Br(NO₂)(O·CH₃)₂. Ist identisch mit der von Cousin (A. ch. [7] 13, 504) (Hptw. Bd. VI, S. 790) als eso-Brom-4-nitro-veratrol beschriebenen Verbindung (Jones, Robinson, Soc. 111, 905, 917; R., Priv.-Mitt.; Simonsen, Rau, Soc. 113, 785). B. Aus 3-Brom-veratrol durch Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (S., R.). In geringer Menge aus 4-Nitro-veratrol beim Erhitzen mit Brom und Chloroform im Rohr auf 100°, neben 6-Brom-4-nitro-brenzeatechin-2-methyläther (J., R.). Aus 6-Brom-4-nitro-brenzeatechin-2-methyläther bei der Einw. von Dimethylsulfat in alkal. Lösung (J., R.). Nadeln (aus Alkohol) F: 112—113° (J., R.; S., R.).
- **x-Brom-4-nitro-brenzcatechin** $C_6H_4O_4NBr = HO \cdot C_6H_2Br(NO_2) \cdot OH$ (S. 790). Ist als 6-Brom-4-nitro-brenzcatechin erkannt worden (Jones, Robinson, Soc. 111, 918; R., Priv.-Mitt.; Simonsen, Rau, Soc. 113, 785).
- **x-Brom-4-nitro-brenzcatechin-1-methyläther**, eso-Brom-4-nitro-guajacol $C_7H_6O_4NBr = HO\cdot C_6H_9Br(NO_2)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 790). Ist identisch mit der von Jones, Robinson (Soc. 111, 917) als 3-Brom-4-nitro-brenzcatechin-1-methyläther beschriebenen Verbindung (Robinson, Priv.-Mitt.).
- **x-Brom-4-nitro-brenzcatechin-dimethyläther**, eso-Brom-4-nitro-veratrol $C_8H_9O_4NBr=C_9H_9Br(NO_9)(O\cdot CH_3)_9$ (S. 790). Ist als 6-Brom-4-nitro-brenzcatechin-dimethyläther erkannt worden (Jones, Robinson, Soc. 111, 905, 918; Simonsen, Rau, Soc. 113, 785).
- 4-Brom-x-nitro-brenzcatechin-dimethyläther, 4-Bron-eso-nitro-veratrol $C_8H_8O_4NBr=C_6H_9Br(NO_2)(O\cdot CH_8)_2$ (S. 790). Istals 5-Brom-4-nitro-veratrol erkannt worden (Jones, Robinson, Soc. 111, 903, 916).
- 5-Jod-4-nitro-brenzcatechin-dimethyläther, 5-Jod-4-nitro-veratrol $C_8H_8O_4NI = C_6H_8I(NO_2)(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 4.5-Dijod-veratrol und Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (Robinson, Soc. 109, 1087). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 151°. Liefert bei der Einw. von 70°/oiger Salpetersäure 4.5-Dinitro-veratrol.
- 3.4-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläther, 3.4-Dinitro-guajacol $C_7H_8O_8N_2 = HO \cdot C_8H_2(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 4-Nitro-brenzcatechin-1-methyläther in Eisessig und Salpetersäure (D: 1,42), neben 4.5-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläther (Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 650). Gelbliche Prismen (aus Toluol). Färbt sich bei 200° orange, zersetzt sich lebhaft bei 208°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Natriumsalz. Orangefarbene Nadeln.
- 3.4 Dinitro brenzcatechin dimethyläther, 3.4 Dinitro veratrol $C_8H_8O_6N_2 = C_6H_8(NO_2)_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 3-Nitro-veratrol und Salpetersäure (D: 1,42) bei Zimmertemperatur (Jones, Robinson, Soc. 111, 911; Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 651). Aus 3.4-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläther, Dimethylsulfat und Na_3CO_3 in siedendem Xylol (P., R.). Nadeln (aus Methanol). F: 91° (P., R.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (J., R.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure und folgenden Kondensation mit Phenanthrenchinon 5.6-Dimethoxy-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin (Syst. No. 3544).

- 3.4-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläther-2-acetat $C_0H_0O_7N_2=CH_0\cdot O\cdot C_0H_0(NO_2)_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 124—125° (Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 651).
- 3.5-Dinitro-brenzcatechin $C_0H_4O_0N_2=HO\cdot C_0H_2(NO_2)_2\cdot OH$ (S. 791). B. Beim Erhitzen von 3.5-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläther mit $30^0/_0$ iger Salzsäure auf $145-150^0$ (Reverdin, Meldola, J. pr. [2] 88, 793; Bl. [4] 13, 987; Soc. 103, 1489). Erhöht die elektrische Leitfähigkeit der Borsäure (Böeseken, R. 34, 275).
- 3.5-Dinitro-brengcatechin-1-methyläther, 3.5-Dinitro-guajacol $C_7H_6O_6N_2=HO\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot O\cdot CH_3$ (S. 791). B. Aus Guajacol und Salpetersäure (D: 1,395) in Eisessig (Borsche, B. 50, 1347). Aus 3-Nitro-brengcatechin-1-methyläther oder 4-Nitro-brengcatechin-2-methyläther bei der Einw. von rauchender Salpetersäure in Eisessig in der Wärme (Klemenc, M. 33, 707). Aus 4-Nitro-brengcatechin-2-methyläther und Salpetersäure (D: 1,42) (Polleoff, Robinson, Soc. 113, 648). Aus Vanillinsäure und 8% iger Salpetersäure im Rohr bei 48%, neben 5-Nitro-vanillinsäure (K., M. 35, 93). Beim Verkochen von diazotiertem 3.5-Dinitro-4-amino-brengcatechin-1-methyläther mit Alkohol (Reverdin, Meldola, J. pr. [2] 88, 792; Bl. [4] 13, 986; Soc. 103, 1489). Gibt beim Erhitzen mit 30% ger Salgeture im Rohr auf 145—150% 3.5-Dinitro-brengcatechin (R., M.). Gibt beim Erwärmen mit p-Toluolsulfonsäurechlorid und Diäthylanilin auf dem Wasserbad Methyl-[2-chlor-3.5-dinitro-phenyl]-äther und den p-Toluolsulfonsäureester des 3.5-Dinitro-guajacols (B.). Ba($C_7H_5O_6N_2$) $_2+4H_2O$. Gelbbraune Nadeln (aus Wasser) (R., M.).
- 3.5-Dinitro-brenzcatechin-2-methyläther, 4.6-Dinitro-guajacol $C_7H_6O_6N_2 = HO \cdot C_8H_2(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Kohlensäure-bis-[3.5-dinitro-2-methoxy-phenylester] mit wäßrig-alkoholischer Na $_2CO_3$ -Lösung (Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 649). Gelbliche Nadeln (aus CS_2). F: 80°. Leicht löslich in Alkohol und Essigester, weniger in Benzol, Chloroform und CS_3 . Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) 3.4.6-Trinitro-brenzcatechin-1-methyläther. Natriumsalz. Orangefarbene Nadeln.
- 3.5 Dinitro brenzcatechin dimethyläther, 3.5 Dinitro veratrol $C_8H_8O_6N_2=C_6H_4(NO_3)_3(O\cdot CH_3)_3$ (8. 791). B. Bei der Einw. von Methyljodid auf das Silbersalz des 3.5-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläthers (Meldola, Reverdin, Soc. 103, 1489). Aus 3.5-Dinitro-brenzcatechin-2-methyläther durch Behandeln mit Dimethylsulfat und alkoh. Kalilauge oder besser mit Dimethylsulfat und Na $_2$ CO $_3$ in siedendem Xylol (Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 650). Krystalle (aus Alkohol). F: 102° (P., R.).
- 3.5-Dinitro brenzcatechin-1-äthyläther $C_8H_8O_6N_2=H_0\cdot C_8H_2(NO_2)_2\cdot O\cdot C_2H_5$. R. Aus 3.5-Dinitro-4-amino-brenzcatechin-1-äthyläther beim Ersatz der Aminogruppe durch Wasserstoff (Reverdin, Fürstenberg, Bl. [4] 13, 680; J. pr. [2] 68, 327). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. Löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer löslich in heißem Wasser. Bariumsalz. Braungelbe Nadeln (aus Wasser). Sehr wenig löslich in Wasser.
- 3.5-Dinitro-brenzcatechin-diäthyläther $C_{10}H_{12}O_6N_2=C_6H_2(NO_2)_2(O\cdot C_2H_5)_2$ (S. 791). B. Aus dem Silbersalz des 3.5-Dinitro-brenzcatechin-1-āthylāthers beim Erhitzen mit alkoh. Athyljodid-Lösung im Rohr auf 100° (Reverdin, Fürstenberg, Bl. [4] 13, 680; J. pr. [2] 88, 328). F: 94—95° (Blanksma, s. bei R., F.).
- Kohlensäure-bis-[3.5-dinitro-2-methoxy-phenylester] $C_{18}H_{10}O_{13}N_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot O \cdot CO_6H_2(NO_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Kohlensäure-bis-[5-nitro-2-methoxy-phenylester] und Salpetersäure (D: 1,5) bei Zimmertemperatur (Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 649). Nadeln (aus Benzol). F: 148°. Leicht löslich in Essigester, schwer in Alkohol und Ather.
- 4.5-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläther, 4.5-Dinitro-guajacol $C_7H_6O_6N_2=HO\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) auf 4-Nitro-brenzcatechin-1-methyläther in Eisessig unter Kühlung, neben 3.4-Dinitro-brenzcatechin-1-methyläther (Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 652). Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) auf 4-Nitro-brenzcatechin-2-methyläther-1-acetat bei 15° und Verseifung des Reaktionsproduktes mit Kalilauge (P., R., Soc. 113, 648). Gelbliche Nadeln (aus Xylol). F: 172°.
- 4.5 Dinitro brenzeatechin dimethyläther, 4.5 Dinitro veratrol $C_8H_8O_6N_2 = C_8H_8(NO_2)_2(O \cdot CH_3)_2$ (S. 792). B. Bei der Einw. von $70^9/_0$ iger Salpetersäure auf 5-Jod-4-nitro-veratrol (Robinson, Soc. 109, 1087). Aus 3.4-Dimethoxy-acetophenon und konz. Salpetersäure unter Kühlung (Harding, Soc. 105, 2795). Aus 4.5-Dinitro-3-amino-veratrol durch Diazotieren, Verkochen mit Alkohol und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Gibson, Simonsen, Rau, Soc. 111, 81). F: 127—128° (G., S., R.), 129° (Ro.), 130,5° (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 137), 131—132° (H.). Disc. 1,3164; Disc. 1,2948; Disc. 1,2726 (J.). Oberflächenspannung zwischen 130,8° (41,0 dyn/cm) und 208° (31,5 dyn/cm): J. Beim Einleiten von H₂S in eine Lösung von 4.5-Dinitro-veratrol in heißem wäßrig-alkoholischem Ammoniak entsteht eine Verbindung C₁₆H₁₆O₆N₄S (S. 395) (Jones, Robinson, Soc. 111, 925).

Verbindung C₁₆H₁₆O₆N₄S. B. Beim Einleiten von H₂S in eine Lösung von 4.5-Dinitroveratrol in heißem wäßrig-alkoholischem Ammoniak (Jones, Robinson, Soc. 111, 925).

— Orangefarbene Prismen (aus Xylol). F: 219°. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

Verbindung C₁₆H₁₈O₄N₄S. B. Bei der Reduktion der Verbindung C₁₆H₁₆O₆N₄S (s. o.) mit Zinn, Salzsäure und Essigsäure in der Hitze (Jones, Robinson, Soc. 111, 925). — Blättchen (aus Toluol). F: 114°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos. — Läßt sich diazotieren. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich. Die wäßr. Lösung eint mit Evolusien einst farbloss. gibt mit FeCl, eine tiefblaue Färbung.

- 4.5-Dinitro-brenzcatechin-diäthyläther $C_{10}H_{10}O_6N_2=C_6H_2(NO_8)_2(O\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 4-Nitro-brenzcatechin-diäthyläther und Salpetersäure (D: 1,42) in der Wärme (G. M. Robinson, R. Robinson, Soc. 111, 933 Anm.). — Citronengelbe, glimmerartige Platten (aus Alkohol). F: 113°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. — Liefert mit Salpeterschwefelsäure 3.4.5-Trinitro-brenzcatechin-diäthyläther.
- **4.5**-Dinitro-brenzcatechin-methyläther-acetat $C_0H_8O_7N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_0H_2(NO_2)_2 \cdot$ O·CO·CH₃. Nadeln (aus Methanol). Sintert bei 114°; F: 123—124° (POLLECOFF, ROBINSON, Soc. 113, 652).
- 5-Brom-3.4-dinitro-brenzcatechin-dimethyläther, 5-Brom-3.4-dinitro-veratrol $C_8H_7O_6N_9Br=C_6HBr(NO_2)_2(O\cdot CH_2)_2$. Ist identisch mit der von GASPARI (G. 26 II, 231) (*Hptw. Bd. VI*, 8.792) als 4-Brom-x.x-dinitro-brenzcatechin-dimethyläther beschriebenen Verbindung (Jones, Robinson, Soc. 111, 916, 928). — B. Aus 5-Brom-4-nitro-veratrol durch Einw. von kalter rauchender Salpetersäure (J., R., Soc. 111, 916). — Liefert bei der Reduktion mit Zinnehlorür in Salzsäure-Essigsäure und folgenden Kondensation mit Phenanthrenchinon 8-Brom-5.6-dimethoxy-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin (Syst. No. 3544) (J., R., Soc. 111, 928).
- 4-Brom-3.5-dinitro-brenzcatechin-1-methyläther, 4-Brom-3.5-dinitro-guajacol $C_7H_5O_6N_2Br = HO\cdot C_6HBr(NO_2)_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 4-Brom-brenzcatechin-1-methyläther in CCl₄ und Salpetersäure in Eisessig (HINDMARSH, KNIGHT, ROBINSON, Soc. 111, 942). Fast farblose Prismen (aus verd. Alkohol). F: 182—184° (Zers.). Die Lösungen in Wasser und in Alkohol sind gelb. — Natriumsalz. Orangegelbe Nadeln (aus Wasser).
- 4-Brom-8.5-dinitro-brenzcatechin-dimethyläther, 4-Brom-3.5-dinitro-veratrol $C_8H_7O_8N_9Br=C_6HBr(NO_8)_9(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 4-Brom-3.5-dinitro-brenzoatechin-1-methyläther, Dimethylsulfat und Kaliumcarbonat in siedendem Nitrobenzol (Hindmarsh, Knight, ROHINSON, Soc. 111, 943). — Nadeln (aus Methanol). F: 102—103°. — Liefert bei längerem Erhitzen mit viel überschüssigem methylalkoholisch-wäßrigem Ammoniak im Rohr auf 100° 3.5-Dinitro-2.4-diamino-anisol.
- 3-Brom-4.5-dinitro-brenzcatechin-dimethyläther, 3-Brom-4.5-dinitro-veratrol $C_8H_7O_6N_3Br=C_6HBr(NO_9)_2(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 3-Brom-4-nitro-veratrol und rauchender Salpetersäure (Jones, Robinson, Soc. 111, 924). Beim Kochen von 5-Brom-6-nitro-3.4-dimethoxy-benzoesäure mit rauchender Salpetersäure (J., R.). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 1216.
- 4-Brom-x.x-dinitro-brenzcatechin-dimethyläther, 4-Brom-eso-dinitro-veratrol $C_8H_7O_8N_2Br=C_6HBr(NO_2)_2(O\cdot CH_3)_2$ (S. 792). Ist von Jones, Robinson (Soc. 111, 916, 928) als 5-Brom-3.4-dinitro-brenzcatechin-dimethyläther erkannt worden.
- 3.4.5-Trinitro-brenzcatechin-dimethyläther, 3.4.5-Trinitro-veratrol $C_8H_7O_8N_3=$ C₈H(NO₂)₃(O·CH₃)₂ (S. 792). B. Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure auf 5.6-Dinitro-2.3-dimethoxy-benzoesäure auf dem Wasserbad (Klemenc, M. 32, 458), auf 5-Nitro-3.4-dimethoxy-benzoesāure bei Zimmertemperatur (K., M. 33, 389), auf 3.4-Dimethoxy-phthalsāure bei 60° (K., M. 31, 740; 32, 457). — F: 144—145° (K.). — Liefert bei der Einw. von Natriummethylat in methylalkoholischer Lösung 5.6-Dinitro-oxyhydrochinon-trimethylather und wenig 3.5-Dinitro-oxyhydrock con-trimethylather (Blanksma, R. 24, 318; C. 1912 II, 339).
- 8.4.5 Trinitro brenzcatechin diäthyläther $C_{10}H_{11}O_8N_3 = C_6H(NO_2)_3(O\cdot C_2H_5)_2$ (S. 792). B. Aus 4.5-Dinitro-brenzcatechin-diäthyläther und Salpeterschwefelsäure (G. M. ROBINSON, R. ROBINSON, Soc. 111, 934 Anm.). - F: 1220. - Liefert bei der Einw. von Natriumathylat in Alkohol 5.6-Dinitro-oxyhydrochinon-triathylather (Blanksma, R. 24, 319: C. 1912 II. 339).
- 3.4.6-Trinitro-brenzcatechin-1-methyläther, 3.4.6-Trinitro-guajacol $m C_7H_5O_8N_3=$ HO·C. H(NO.) 3. O·CH. B. Aus 3.5-Dinitro-brenzcatechin-2-methyläther und Salpetersäure (D: 1,42) unter Kühlung (Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 653). — Gelbe Prismen (aus Chloroform). F: 129° (Zers.). Die Lösung in Wasser ist gelb. — Explodiert schwach beim Erhitzen im Rohr. Färbt Wolle und Seide gelb.

3.4.6-Trinitro-brenzcatechin-dimethyläther, 3.4.6-Trinitro-veratrol $C_8H_7O_8N_3 = C_6H(NO_2)_3(O\cdot CH_2)_3$. B. Aus 3.4.6-Trinitro-brenzcatechin-1-methyläther, Dimethylsulfat und Na_9CO_3 in siedendem Xylol (Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 654). — Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 174°. Leicht löslich in Essigester, schwer in Chloroform, Alkohol und Eisessig. Die Lösung in Aceton ist gelb. — Beim Kochen mit Na_2SO_3 -Lösung wird eine Nitrogruppe durch den Sulfonsäure-Rest ersetzt. Liefert beim Kochen mit methylalkoholischwäßrigem Ammoniak 3.5-Dinitro-2.6-diamino-anisol, beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge 4.6-Dinitro-pyrogallol-trimethyläther.

Schwefelanaloga des Brenzcatechins und ihre Derivate.

Dimethyl-[2-methoxy-phenyl]-sulfoniumhydroxyd $C_9H_{14}O_2S = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot S(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht bei der Einw. von Dimethylsulfat auf das Bleisalz des 2-Methoxy-thiophenols (Kehrmann, Sava, B. 45, 2899). — Sirup. — Chlorid. Krystalle. — $C_9H_{13}OS \cdot I$. Gelbliche Krystalle (aus Wasser). — $C_9H_{13}OS \cdot Cl + HgCl_2$. Prismen. F: 121—122°. — $2C_9H_{13}OS \cdot Cl + PtCl_4$. Gelblich-rosa Krystalle. Fast unlöslich in Wasser.

Dimethyl - [2 - äthoxy - phenyl] - sulfoniumhydroxyd $C_{10}H_{16}O_2S = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot S(CH_3)_3 \cdot OH$. B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht bei der Einw. von Dimethylsulfat auf das Bleisalz des 2-Äthoxy-thiophenols (Kehrmann, Sava, B. 45, 2899, 2901). — Bildet an der Luft ein Carbonat, das beim Kochen in wäßr. Lösung unangenehm riechende, mit Wasserdampf flüchtige Krystalle vom Schmelzpunkt 30—31° liefert. — $C_{10}H_{16}OS \cdot I$. Nädelchen (aus Wasser). F: 91°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_{10}H_{16}OS \cdot ClO_4$. Nädeln. F: 140—141°. — $C_{10}H_{16}OS \cdot Cl + HgCl_2$. Krystalle. F: 142—143° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser. — $2C_{10}H_{16}OS \cdot Cl + PtCl_4$. Rötlichgelbe Krystalle. Unlöslich in Wasser. — Ferricyanid. Gelbe Nädeln. F: 116° (Zers.). — Pikrat. Citronengelbe Nädeln (aus Wasser). F: 140—141°.

2-Oxy-diphenylsulfid $C_{12}H_{10}OS = C_0H_5 \cdot S \cdot C_0H_4 \cdot OH$. B. Beim Verkochen von diszotiertem 2-Amino-diphenylsulfid (BOURGEOIS, HUBER, R. 31, 31). — Phenolartig riechende, zähe, gelbliche Flüssigkeit. Kpes: 219°.

Bis-[2-oxy-phenyl]-sulfon, 2.2'-Dioxy-diphenylsulfon $C_{12}H_{10}O_4S = (HO \cdot C_6H_4)_2SO_2$ (S. 794).

S. 794, Zeile 19-20 v. o. streiche: "Durch Verkochen (Hefelmann, J. 1885, 1591)".

Z. 22 v. o. streiche: "179° (H.)".

[2-Methoxy-phenylsulfon]-aceton $C_{10}H_{12}O_4S=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot SO_3\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus dem Natriumsalz der o-Anisolsulfinsäure und Chloraceton (Tröger, Beck, J. pr. [2] 87, 293). — Prismatische Nadeln (aus Ligroin). F: 65°. Leicht löslich in Natronlauge.

 $\begin{array}{l} \textbf{Oxim}\, \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{13}\textbf{O}_4\textbf{NS} = \textbf{CH}_3 \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C}_4\textbf{H}_4 \cdot \textbf{SO}_2 \cdot \textbf{CH}_3 \cdot \textbf{C}(:\textbf{N} \cdot \textbf{OH}) \cdot \textbf{CH}_3. \ \ \textbf{Prismen} \ (\textbf{aus} \ \textbf{verd}. \ \textbf{Alkohol}). \\ \textbf{F:} \ \ \textbf{160,5}^{\, \, \, \, \, \, \, } \ (\textbf{Tb\"{o}ger}, \ \textbf{Beck}, \ \textit{J}. \ \textit{pr.} \ \ [2] \ \ \textbf{87,} \ \ \textbf{294}). \end{array}$

[2-Methoxy-phenylsulfon]-dichloressigsäurenitril $C_9H_7O_3NCl_2S=CH_3\cdot 0\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot CCl_2\cdot CN$. B. Aus [2-Methoxy-phenylsulfon]-essigsäurenitril und der berechneten Menge Chlorkalk in Eisessig (Tröger, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 76). — Nadeln (aus Alkohol). F: 121°. — Gibt beim Erhitzen mit benzolsulfinsaurem Natrium in Alkohol [2-Methoxy-phenylsulfon]-essigsäurenitril (Tröger, Müller, Ar. 252, 38).

[2-Methoxy-phenylsulfon]-dibromessigsäurenitril $C_6H_2O_3NBr_2S=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot CBr_2\cdot CN$. B. Aus [2-Methoxy-phenylsulfon]-essigsäurenitril und Brom (Tröger, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 78). — Prismen (aus Ligroin). F: 123°.

[2-Methoxy-phenylsulfon]-essigsäurenitril $C_0H_0O_3NS=CH_3\cdot O\cdot C_0H_4\cdot SO_3\cdot CH_2\cdot CN$ (8.795). Gibt mit der berechneten Menge Chlorkalk in Eisessig [2-Methoxy-phenylsulfon]-dichloressigsäurenitril und reagiert analog mit Brom (Tröger, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 76, 78).

Bis - [5 - chlor - 2 - oxy - phenyl] - sulfid, 5.5'- Dichlor - 2.2'- dioxy - diphenylsulfid $C_{12}H_3O_3Cl_2S = (HO \cdot C_4H_3Cl)_2S$. B. Aus p-Chlor-phenol in CS_2 durch Einw. von Schwefelchlorür bei Zimmertemperatur oder besser von Schwefelchlorid bei $40-45^\circ$ (Richter, B. 49, 1024). Aus Bis-[5-chlor-2-oxy-phenyl]-sulfoxyd bei der Einw. von alkoh. Salzsäure im Rohr bei 100° oder beim Kochen mit Zinkstaub und Essigsäure (Gazdar, Smiles, Soc. 97, 2252). — Nadeln oder Blättchen (aus Benzol). F: 174° (R.; G., Sm.). Leicht löslich in Äther, Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser (R.).

Bis-[5-chlor-2-oxy-phenyl]-sulfoxyd, 5.5'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenylsulfoxyd $C_{12}H_2O_3Cl_2S=(HO\cdot C_6H_3Cl)_2SO$. B. Aus p-Chlor-phenol und Thionylchlorid bei Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ (GAZDAB, SMILES, Soc. 97, 2251). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 202° (G., S.). Leicht löslich in kaltem Alkohol, schwer in Äther und heißem Wasser (G., S.). Die farblose Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich bald blau (G., S.). — Gibt mit Salpeter-

säure (D: 1,42) in Eisessig Bis-[5-chlor-x-nitro-2-oxy-phenyl]-sulfoxyd (G., S.). Gibt mit alkoh. Salzsäure im Rohr bei 100° oder beim Kochen mit Zinkstaub und Essigsäure Bis-[5-chlor-2-oxy-phenyl]-sulfid (G., S.). Liefert bei kurzer Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure das Hydrat des 3.6-Dichlor-phenoxthinoxyds (Syst. No. 2676) (HILDITCH, SMILES, Soc. 99, 979), bei längerer Einw. 3.6-Dichlor-phenoxthinoxyd (H., SM., Soc. 99, 413).

Bis-[5-chlor-2-methoxy-phenyl]-sulfid, 5.5'-Dichlor-2.2'-dimethoxy-diphenyl-sulfid $C_{14}H_{12}O_2Cl_2S = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3Cl)_2S$. B. Aus Bis-[5-chlor-2-oxy-phenyl]-sulfid und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (RICHTER, B. 49, 1025). — Krystalle (aus Eisessig). F: 112°.

Bis-[5-chlor-2-äthoxy-phenyl]-sulfoxyd, 5.5 Dichlor-2.2'-diäthoxy-diphenyl-sulfoxyd $C_{16}H_{16}O_3Cl_2S=(C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_3Cl)_2SO$. B. Aus p-Chlor-phenetol und Schwefeldioxyd in Gegenwart von AlCl $_3$ (Hilditch, Smiles, Soc. 99, 416). — Nadeln (aus Essigester). F: 145°. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau.

Bis-[5-chlor-2-oxy-phenyl]-trisulfid, 5.5'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenyltrisulfid $C_{12}H_8O_2Cl_2S_3=(HO\cdot C_6H_3Cl)_2S_3$. B. Aus p-Chlor-phenol und Schwefelchlorür in CS_2 in Gegenwart von Schwefel bei 40^6 (RICHTER, B. 49, 1025). — Krystalle (aus Benzol). F: 133°.

Bis-[5-chlor-x-nitro-2-oxy-phenyl]-sulfoxyd, 5.5'-Dichlor-x.x'-dinitro-2.2'-di-oxy-diphenylsulfoxyd $C_{12}H_6O_7N_2Cl_2=[HO\cdot C_6H_9Cl(NO_2)]_2SO$. B. Bei der Einw. der berechneten Menge Salpetersäure (D: 1,42) auf Bis-[5-chlor-2-oxy-phenyl]-sulfoxyd in Eisessig (Gazdar, Smiles, Soc. 97, 2252). — Gelbe Nädelchen (aus Eisessig). F: 180—181°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser.

- 1.2-Dimercapto-benzol, o-Phenylendimercaptan, Dithiobrenzcatechin $C_6H_6S_2=C_6H_4(SH)_2$. B. Bei der Reduktion von Benzol-disulfonsäure-(1.2)-dichlorid mit Zinn und konz. Salzsäure oder mit Zink und alkoh. Salzsäure (Pollak, M. 34, 1676, 1679). Unangenehm riechende Krystalle. F: ca. 28°. Kp₁₇: 119—120°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Essigester. Beim Aufbewahren bezw. Erwärmen der alkal. Lösungen, schneller bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd, entsteht eine Verbindung ($C_6H_4S_2$)x(?).
- 1.2 Bis methylmercapto benzol, o Phenylen bis -methylsulfid, Dithiobrenz-catechin-dimethyläther $\tilde{C}_8H_{10}S_2=C_6H_4(S\cdot CH_3)_2$. B. Aus Dithiobrenzcatechin und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Pollak, M. 34, 1681). Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 25°.
- o-Phenylen-bis-pikrylsulfid, Dithiobrenzcatechin-dipikryläther $C_{18}H_8O_{12}N_6S_2=C_6H_4[S\cdot C_6H_2(NO_2)_3]_2$. B. Beim Erhitzen von Dithiobrenzcatechin mit Pikrylchlorid in Alkohol (Pollak, M. 34, 1681; 35, 1454). Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 268—273°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Essigester und Benzol, leichter in Eisessig.
- 2'-Methoxy-2-mercapto-diphenylsulfon $C_{19}H_{12}O_3S_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot SH$. Bei der Reduktion von 1-[2-Methoxy-phenylsulfon]-benzol-sulfinsäure-(2) mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure (Fries, Voot, A. 381, 335). Prismen (aus Alkohol). F: 157°.
- 2'-Äthoxy-2-mercapto-diphenylsulfon $C_{14}H_{14}O_3S_2=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot SH$. Bei der Reduktion von 1-[2-Äthoxy-phenylsulfon]-benzol-sulfinsäure-(2) mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure (Fries, Vogt, A. 381, 331). Nadeln (aus Alkohol). F: 131°. Leicht löslich in Chloroform, weniger in Benzol, Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Äther. Löslich in konz. Schwefelsäure.
- 2'-Methoxy-2-methylmercapto-diphenylsulfon $C_{14}H_{14}O_3S_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus 2'-Methoxy-2-mercapto-diphenylsulfon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Fries, Voot, A. 381, 336). Prismen (aus Benzol). F: 197°.
- 2'-Äthoxy-2-methylmercapto-diphenylsulfon $C_{15}H_{16}O_3S_2=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus 2'-Äthoxy-2-mercapto-diphenylsulfon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Fries, Vogt, A. 381, 332). Nadeln (aus Benzol). F: 178°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Benzin.
- 1.2-Diacetylmercapto-benzol, Dithiobrenzcatechin-diacetat $C_{10}H_{10}O_2S_2=C_6H_4(S\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus Dithiobrenzcatechin, Acetanhydrid und Natriumacetat (POLLAK, M. 34, 1681). Krystalle (aus Alkohol). F: 86,5—88,5° (unkorr.). Leicht löslich in Äther, Benzol und Essigester.
- o Phenylen bis thioglykolsäure, Dithiobrenzcatechin S.S diessigsäure $C_{10}H_{10}O_4S_2=C_4H_4(S\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Aus Dithiobrenzcatechin durch Einw. von Chloressigsäure in alkal. Lösung (Pollak, M. 34, 1680). Krystalle (aus Wasser). F: 209—2110 (unkorr.). Ziemlich löslich in warmem Alkohol und Essigester, schwer in Äther und Benzol.
- 2.2'-Bis [2-äthoxy-phenylsulfon]-diphenyldisulfid $C_{28}H_{26}O_6S_4 = (C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4)_2S_2$. B. Bei der Oxydation von 2'-Äthoxy-2-mercapto-diphenylsulfon in alkal. Lösung mit Luftsauerstoff oder schneller mit Kaliumferricyanid (FRIES, Vogt, A. 381, 332). Bei der

Reduktion von 1-[2-Athoxy-phenylsulfon]-benzol-sulfinsäure-(2) mit Bromwasserstoff in Eisessig (F., V.). — Krystalle (aus Eisessig). F: 270° (Zers.). Sehr wenig löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. 1 g löst sich in 200 cm³ siedendem Eisessig.

Telluranaloga des Brenzcatechins und ihre Derivate.

Bis-[2-äthoxy-phenyl]-tellurid, 2.2'-Diäthoxy-diphenyltellurid $C_{16}H_{18}O_{3}Te = (C_{2}H_{5}\cdot O\cdot C_{6}H_{4})_{2}Te$. B. Man kocht 2-Äthoxy-phenylmagnesiumbromid mit TeBr₂ in Äther, zersetzt das Řeaktionsprodukt mit Eiswasser und erhitzt den Rückstand der äther. Schicht mit Kupferpulver auf ca. 260°; Reinigung über das Dibromid (Lederr, B. 49, 2533). — Gelbliches, dickes Öl. Kp₁₈: 244—245,5°. — $C_{16}H_{18}O_{3}Te + HgCl_{2}$. Prismatische Säulen (aus Alkohol). F: 174—175°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig. — $C_{16}H_{18}O_{3}Te + HgBr_{2}$. Krystalle (aus Alkohol). F: 162—163°. Schwer löslich in Eisessig. — $C_{16}H_{18}O_{3}Te + HgI_{2}$. Amorph. Sintert bei schnellem Erhitzen bei 65°, bildet gegen 90° ein klares gelbes Öl.

Bis - [2 - $\pm thoxy$ - phenyl] - telluroxyd, 2.2' - Di $\pm thoxy$ - diphenyltelluroxyd $C_{16}H_{18}O_3Te = (C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4)_3TeO$ und Salze vom Typus $(C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4)_3TeAc_2$. B. Aus dem Dibromid (s. u.) und konz. Ammoniak auf dem Wasserbade (Leder, B. 49, 2535). — Nadeln (aus Toluol). F: 205—206°. Leicht löslich in Chloroform und Alkohol, sehr wenig in CCl_4 , unlöslich in Benzin. — $C_{16}H_{18}O_3Cl_4Te = (C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4)_3TeCl_2$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine $\pm ther$. Lösung von Bis-[2- $\pm thoxy$ -phenyl]-tellurid (L., B. 49, 2534). Krystalle (aus Ather). F: 164—165°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und CS_4 , sehwer in Alkohol und Benzin. — $C_{16}H_{18}O_3Br_4Te = (C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4)_2TeBr_2$. B. Aus Bis-[2- $\pm thoxy$ -phenyl]-tellurid und Brom in Ather (L.). Vierseitige Säulen (aus Benzol + Benzin). F: 183—184°. Löslich in Benzol, Chloroform und CS_4 , sehr wenig löslich in Alkohol, fast unlöslich in Benzin. Wird durch Methylmagnesiumjodid zu Bis-[2- $\pm thoxy$ -phenyl]-tellurid reduziert. — $C_{16}H_{18}O_2I_4Te = (C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4)_3TeI_2$. B. Aus Bis-[2- $\pm thoxy$ -phenyl]-tellurid und Jod in Ather (L.). Rotbraune, bläulichschimmernde Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 214—215°. Leicht löslich in Chloroform und CS_2 , sehr wenig in Alkohol und Benzin.

Methyl-bis-[2-äthoxy-phenyl]-telluroniumhydroxyd $C_{17}H_{22}O_3Te = (C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4)_3Te(CH_3)\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Kochen von Bis-[2-äthoxy-phenyl]-tellurid mit Methyljodid (Lederer, B. 49, 2537). — $C_{17}H_{21}O_4Te\cdot I$. Säulen (aus Wasser). F: 138° bis 140° (Zers.). Leicht löslich in Chloroform, schwer in Wasser.

Tris-[2-äthoxy-phenyl]-telluroniumhydroxyd $C_{24}H_{26}O_4Te = (C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4)_3Te \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht, wenn man 2-Äthoxy-phenylmagnesiumbromid in Äther mit Tellurtetrachlorid umsetzt, mit Eiswasser zersetzt, den Niederschlag mit Alkohol und Chloroform auszieht und den nach dem Verdunsten verbleibenden Rückstand mit Kaliumjodid-Lösung behandelt (Ledere, B. 49, 2531). — $C_{24}H_{27}O_3Te \cdot Br$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 202—203°. Leicht löslich in Chloroform und heißem Alkohol. — $C_{24}H_{27}O_3Te \cdot I$. Nadeln aus (Alkohol und Äther). F: 226—227°. Leicht löslich in Chloroform und in warmem Alkohol, ziemlich schwer in Wasser. — Pikrat $C_{24}H_{27}O_3Te \cdot O \cdot C_6H_2O_6N_3$. Würfel (aus Alkohol). F: 164—165°.

2. 1.3-Dioxy-benzol, Resorcin $C_6H_6O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 796).

Physikalische Bigenschaften.

Rhombisch-pyramidal (Heydrich, Z. Kr. 48, 262). Krystallisiert aus der Schmelze in zwei Formen, deren Umwandlungspunkt bei 70,8° liegt (Lautz, Ph. Ch. 84, 611). Einfluß des Druckes auf die Umwandlungstemperatur: Denecke, Z. anorg. Ch. 108, 16 Die oberhalb 70,8° stabile Form läßt sich bis zu ihrem Schmelzpunkt erhitzen (L.). Schmelzpunkt der oberhalb 70,8° instabile Form läßt sich bis zu ihrem Schmelzpunkt der oberhalb 70,8° instabilen Form: 108—108,5° (L.). Schmelztemperatur der oberhalb 70,8° stabilen Form zwischen 316 kg/cm² (114,1°) und 2385 kg/cm² (137,4°): De. Krystallisationsgeschwindigkeit der beiden Krystallformen: L. D¹⁵: 1,281—1,285 (Hey.). D³0 der oberhalb 70,8° stabilen Form: 1,292, der oberhalb 70,8° instabilen Form: 1,271 (L.). Optisches Verhalten der Krystalle: Bolland, M. 31, 410; Hey. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 181, 812. — Adsorption aus Aceton-Lösung durch Blutkohle: Freundlich, Posnjak, Ph. Ch. 79, 171. Lösungsvermögen wäßriger und alkoholischer Resorcin-Lösungen für CaO und MgO: Lindet, Bl. [4] 7, 435. Resorcin besitzt ein bedeutendes Lösungsvermögen für Mannit, Rohrzucker und Stärke (Hochstetter, D. R. P. 268452; Frdl. 11, 1211; C. 1914 I, 310). Die bei 25° gesättigte wäßr. Resorcin-Lösung ist 6,5-n (Knox, Richards, Soc. 115, 521). Löslichkeit in Wasser zwischen 0° (9,78 Mol in 100 Mol Lösung) und 79,8° (50,91 Mol in 100 Mol Lösung), in Alkohol zwischen 0° (34,37)

RESORCIN

und 73,1° (58,03 Mol in 100 Mol Lösung): Speyers, Am. J. Sci. [4] 14 [1902], 294. Löslichkeit in wäßr. Salzsäure verschiedener Konzentration bei 25°: Kn., Rt. 100 g 50°/0 iges wäßriges Pyridin lösen bei 20—25° ca. 900 g Resorcin (Dehn, Am. Soc. 39, 1401). — Zustandsdiagramme der ternären Systeme von Resorcin und Wasser mit KOH und Ba(OH), bei 30°: van Meurs, Ph. Ch. 91, 336. Einfluß von Resorcin auf die Krystallisationsgeschwindigkeit von Wasser: Brann, Am. Soc. 40, 1177. Kryoskopie der Gemische mit wäßr. Natronlauge: Cornec, A. ch. [8] 29, 508. Resorcin erhöht den Schmelzpunkt binärer Gemische von Benzol mit Methanol, Åthylalkohol, Propylalkohol und Pyridin (Muchin, Z. El. Ch. 18, 760). Thermische Analyse der binären Systeme mit Trimethylcarbinol und Aceton s. bei den additionellen Verbindungen. Thermische Analyse der binären Systeme mit Acetamid: KREMANN, nellen Verbindungen. Thermische Analyse der binären Systeme mit Acetamid: Kremann, Auer, M. 39, 453, 478; mit Naphthalin (Eutektikum bei 76,5° und ca. 5 Gew.-% Resorcin): Kr., Janetzky, M. 38, 1057; mit Triphenylcarbinol: Kr., Wlk, M. 40, 242, 245; mit Campher: Jefremow, K. 45, 353; C. 1913 I, 1817; Kr., Wischo, Paul, M. 36, 919; mit Benzophenon: Freundlich, Posnjak, Ph. Ch. 79, 174; Kr., Zechner, M. 39, 813, 826; mit Benzamid: Kr., Auer, M. 39, 455, 485. Thermische Analyse der binären Systeme mit Diphenylamin: Kr., Schadinger, M. 40, 37, 44; mit β-Naphthylamin: Kr., Csanyi, M. 37, 758; mit o-Phenylendiamin, m-Phenylendiamin und p-Phenylendiamin: Kr., Strohschneider, M. 39, 516, 544; mit Cineol: Bellucci, Grassi, G. 43 II, 725; mit Antipyrin: Kr., Haas, M. 40, 164, 182; Quercigh, Cavagnari, C. 1913 I, 560; Regenbogen, C. 1918 II, 624.—Thermische Analyse der ternären Systeme Resorcin, Thiosinamin, Wasser: Rargelling 624. — Thermische Analyse der ternären Systeme Resorcin-Thiosinamin-Wasser: BARGELLINI, G. 49 I, 187; Resorcin-Kaffein-Wasser: B., G. 49 I, 196. — Dampfdruck gesättigter wäßr. Lösungen zwischen 20° und 40°: Speranski, Ph. Ch. 70, 522, 528. Ebullioskopisches Verhalten in Wasser und Benzol: PEDDLE, TURNER, Soc. 99, 690. — Diffusion in Wasser: THOVERT, Ann. Physique [9] 2, 417; OEHOLM, C. 1913 I, 1649; in Alkohol: OE., C. 1913 I, 1650. Oberflächenspannung wäßr. Lösungen: Berczeller, Bio. Z. 66, 204. — Wärmetönung beim Entmischen von Benzol-Resorein-Gemischen: Schtschukarew, Ph. Ch. 71, 94. — Absorptionsspektrum eines äquimolekularen Gemisches mit Pikrinsäure in Aceton: FRANZEN, J. pr. [2] 98, 76. — Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Resorcin-Lösungen bei 25°: Böeseken, van Rossem, R. 30, 405; Böe., B. 46, 2614; Böe., Brackmann, R. 34, 280; Calcagni, G. 44 II, 454. Resorcin erniedrigt die elektrische Leitfähigkeit von Borsäure in wäßr. Lösung in geringem Maße (Böe., van R.; Böe.). Erniedrigt die elektrische Leitfähigkeit von Phosphorsäure in wäß. Lösung (Böe., Br.). Elektrische Leitfähigkeit von Lösungen von Resorcin in flüssigem Chlorwasserstoff und Bromwasserstoff bei —89°: Archibald, Am. Soc. 34, 586; J. Chim. phys. 11, 765; vgl. auch Maass, Mc Intosh, Am. Soc. 33, 70. Zerstäubungselektrizität von Resorcin enthaltenden Lösungen: Christiansen, Ann. Phys. [4] 40, 240; 51, 542. Elektrolytische Dissoziationskonstante bei 25°: 4,6×10⁻¹¹ (aus der elektrischen Leitfähigkeit berechnet) (CALCAGNI, G. 44 II, 454). (Verhält sich bei der Titration mit Alkalilauge wie eine zweibasische Säure (ENGEL, A. ch. [6] 8, 569); vgl. dagegen HICKS, Am. Soc. 35, 1891).

Chemisches Verhalten.

Resorcin wird beim Schmelzen mit Natriumhydroxyd nur in Gegenwart von Sauerstoff oxydiert (Boswell, Dickson, Am. Soc. 40, 1791)¹). Geschwindigkeit der Oxydation durch konz. Schwefelsäure bei 200°: MILBAUER, NEMEC, J. pr. [2] 99, 98. Das beim Erhitzen von Resorcin mit wenig konz. NaNO₃-Lösung auf 110° entstehende Farbstoffgemisch (Benedier, Julius, M. 5, 534; Traub, Hock, B. 17, 2615; Hottinger, Bio. Z. 65, 177) findet unter dem Namen Lackmoid (früher auch als Resorcinblau bezeichnet) als Indicator in der Alkalimetrie Anwendung; wird die Reaktion bei 105° vorgenommen, so entsteht nach Hottinger der in Ather und Alkohol lösliche Bestandteil des Lackmoids, das Lack mo sol, als Hauptprodukt. Lackmoid entsteht auch bei Einw. von Wasserstoffperoxyd auf Resorcin in ammoniakalischer Lösung (Wurster, B. 20, 2938; vgl. v. Liebig, J. pr. [2] 85, 111, 256); nach v. Liebig hat das so erhaltene Produkt die Zusammensetzung C₁₈H₁₈O₇N. Liefert mit Wasserstoffperoxyd in wäßr. Lösung eine Verbindung C₁₈H₁₄O₈ (braunes Pulver) (v. L., J. pr. [2] 85, 258). Liefert mit 2 Mol Sulfurylchlorid 4.6-Dichlor-resorcin (Reinhard, J. pr. [2] 17, 328; Mettler, B. 45, 802). Resorcin verbraucht bei der Brom-Titration in alkoh. Lösung bei 0° ca. 2 Mol Brom (K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 73). Gibt mit flüssigem Chlorwsserstoff eine bei —71° schmelzende Additionsverbindung (Maass, Mo Intosh, Am. Soc. 33, 70). Beim Erhitzen von 1 g Resorcin mit 0,3 g Schwefelsäuremonohydrat auf ca. 170° erhält man einen roten Farbstoff und eine gelbe, in alkal. Lösung stark grün fluorescierende Substanz (Paul., Z. ang. Ch. 24, 1857). Gibt mit 1 Mol ca. 83°/ojger Arsensäure-Lösung auf dem Wasserbade 2.4-Dioxy-phenylarsinsäure (Bauer, B. 48, 515; Höchster Farbw., D. R. P. 272 690; C. 1914 I, 1536; Frdl. 11, 1037). Resorcin gibt mit Uransalz-Lösungen rote Lösungen, die Wolle gelb färben (Siemssen, Ch. Z. 36, 353).

¹⁾ Vgl. S. 74 Anm. 1.

essigsäure-(4)-äthylester.

Verhalten von Resorcin gegen Methyljodid in wäßrig-alkalischer Lösung: Herzig, Erthal, M. 32, 500. Resorcin liefert beim Erhitzen mit 2.4-Dioxy-benzhydrol und ZnCl, auf 160° 3.6-Dioxy-9-phenyl-xanthen (Pope, Howard, Soc. 97, 81). (Acetaldehyd reagiert mit Resorcin in sehr verd. Schwefelsäure unter Bildung von Acetaldehyd-bis-[3-oxy-phenylacetal] . . . (CAUSSE , B. 27, 2892)); unter anderen Bedingungen oder in Gegenwart von Kalkmilch bei Zimmertemperatur entsteht ein in Wasser lösliches Kondensationsprodukt (BAYER & Co., D. R. P. 282313; C. 1915 I, 584; Frdl. 12, 589). Resorcin liefert mit Chloral in Gegenwart von AlCl₃ und CS₂ β , β -Dichlor-a.a-bis-dioxyphenyl-athylen (Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1521). (Liefert mit Aceton in Gegenwart von Salzsäure Aceton-bis-[3-oxyphenylacetal] (Causse, Bl. [3] 7, 801); vgl. jedoch Schmidlin, Lang, B. 43, 2815). Kondensiert sich mit Benzaldehyd in Natronlauge zu 2.4-Dioxy-benzhydrol (Pope, Howard, Soc. 97, 79); reagiert analog mit Anisaldehyd (P., H., Soc. 97, 973). Resorcin gibt additionelle Verbindungen mit Toluchinon und Thymochinon (s. bei diesen) (SIEGMUND, J. pr. [2] 92, 354). Liefert beim Erhitzen mit Acenaphthenchinon in Gegenwart von ZnCl, auf 1800 die $C_{10}H_{6}$ $C_{C_{6}H_{3}(OH)}$ $C_{C_{6}H_{3}(OH)}$ Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2543) (ZSUFFA, B. 43, 2921). Gibt mit Ameisensäure in Gegenwart von Salzsäure 2.4.2'.4'-Tetraoxy-benzhydrol (Cross, Bevan, Soc. 99, 1455). Gibt mit je 1 Mol Ameisensäure und Phloroglucin eine Verbindung C₁₈H₁₀O₅ (s. bei Phloroglucin) (CR., B.). Beim Erhitzen von Resorcin mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von ZnCl₂ entsteht Resodiacetophenon (Syst. No. 799) (Heller, B. 45, 418). Resorcin liefert mit Acetonitril in trocknem Ather in Gegenwart von ZnCl₂ beim Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff und nachfolgenden Kochen des Reaktionsproduktes mit Wasser 2.4-Dioxy-acetophenon (Hoesch, B. 48, 1125); analog verläuft die Reaktion mit anderen Nitrilen (H.; Sonn, B. 52, 926). Kondensation mit Oxocarbonsäurenitrilen s. u. Nach Dry (Soc. 107, 1610, 1632) entsteht durch Kondensation von Resorcin mit Natrium-malonsäurediäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat bei 100° nicht 7-Oxy-4-methyl-cumarin-carbonsäure-(3) (vgl. MICHAEL, J. pr. [2] 37, 467), sondern 7-Oxy-cumarin-

Die beim Erhitzen von Resorcin mit $(NH_4)_2CO_3$ neben β - und γ -Resorcylsäure entstehende Resodicarbonsäure (vgl. Senhofer, Brunner, J. 1880, 835; Tiemann, Parrisius, B. 18, 2356) ist 2.4-Dioxy-benzoldicarbonsäure-(1.3) (WAITZ, M. 32, 432). Erhitzt man Resorcin mit 2 Tln. trocknem KHCO3 unter Durchleiten von CO3 auf 120° bei gewöhnlichem Druck, so erhält man viel β -Resorcylsäure und wenig γ -Resorcylsäure (v. HEMMELMAYR, M. 38, 81); erhitzt man dagegen im Rohr auf 180°, so entsteht vorwiegend 2.4-Dioxy-benzol-dicarbonsäure-(1.3) neben wenig β -Resorcylsäure (v. H.). Geringere Mengen 2.4-Dioxy-benzol-dicarbonsäure-(1.3) und β -Resorcylsäure entstehen auch beim Kochen von Resorcin mit KHCO₃ in Anilin, o-Toluidin oder Diphenylamin im CO₂-Strom (v. H.). Beim Erhitzen mit KHCO₃ in Gegenwart von Cetylalkohol im CO₂-Strom entsteht 2.4-Dioxy-benzol-dicarbonsaure-(1.3) in geringer Menge (v. H.). Kondensationen mit aromatischen Oxycarbonsäuren in Gegenwart von ZnCl₂: Dutta, Watson, Soc. 101, 1239. Gibt mit Benzilsäure in heißem Benzol in Gegenwart von SnCl₄ das γ-Lacton der 2.4-Dioxy-triphenylessigsäure (Staudinger, Bereza, A. 380, 267). Bei der Kondensation von Resorcin mit 4-Methoxy-benzoylacetonitril in Gegenwart von Zinkchlorid oder Schwefelsäure bildet sich 7-Oxy-4-[4-methoxy-phenyl]cumarin (Bargellini, Forli-Forti, G. 41 I, 748). Resorcin kondensiert sich, ent gegen der Angabe von E. v. Meyer (J. pr. [2] 67, 342), mit "Benzoacetodinitril" C₆H₅·C(:NH)·CH₂· CN nicht zu 7-Oxy-2-phenyl-chromon, sondern zu 7-Oxy-4-phenyl-cumarin (SONN, B. 51, 821). Kondensiert sich mit a-Phenyl-acetessigsäure-äthylester in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu 7-Oxy-4-methyl-3-phenyl-cumarin (Jacobson, Ghosh, Soc. 107, 1053; vgl. Bargellini, G. 55, 947; Baker, Robinson, Soc. 127, 1983; B., Soc. 127, 2349; 1927, 2898). Weitere Cumarinkondensationen: J., GH., Soc. 107, 428, 1053; GH., Soc. 109, 109. 2898). Weitere Cumarinkondensationen: J., GR., Soc. 107, 428, 1053; GR., Soc. 109, 109. Gibt beim Erhitzen mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon in Gegenwart von ZnCl₂ auf 220° Dimethylanilin und 2.4 (?)-Dioxy-4'-dimethylamino-benzophenon (Wenzing, B. 47, 2153). {Resorcin kuppelt in alkal. Lösung mit 3 Mol.-Gew. Benzoldiazoniumchlorid... (Orndorff, Ray, B. 40, 3211); Am. 44, 10). Über die Bildung chromierbarer Disazofarbstoffe aus Resorcin vgl. z. B. Farbwerk Mühlheim, D. R. P. 251844; C. 1912 II, 1505; Frdl. 11, 404; Chem. Fabr. vorm. Sandoz, D. R. P. 278142; C. 1914 II, 966; Frdl. 12, 328. Liefert mit 1 Mol Acetobromglucose in Gegenwart von 1 Mol NaOH in wäßrig-ätherischer Lögung oder beim Verschmelven mit Weniger als der berechneten Monge Acetobromglucose Lösung oder beim Verschmelzen mit weniger als der berechneten Menge Acetobromglucose und Chinolin ein Gemisch von Acetaten, aus dem man bei nachfolgender Hydrolyse mit Barytwasser [3-Oxy-phenyl]-d-glucosid erhält (E. FISCHER, STRAUSS, B. 45, 2468; F., BERGMANN, B. 50, 721). Resorcin gibt mit Furfurol, a-Methyl-furfurol, 5-Oxymethyl-furfurol, Rhamnose und Saccharose in Gegenwart von konz. Salzsäure gefärbte Verbindungen (MIDDENDORP. R. 38, 49).

RESORCIN: RESORCINMONOMETHYLÄTHER

Biochemisches Verhalten.

Über die physiologische Wirkung von Resorein bei äußerer und innerer Applikation vgl. Ellinger bei A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 943; vgl. ferner z. B. Harold, Nierenstein, Roaf, C. 1911 I, 580; Pigorini, C. 1918 I, 319; Heubner, Ar. Pth. 72, 257. Resorein bindet Hämolysine (Walbum, C. 1910 II, 1486). — Schädigende Wirkung von Resorein auf die Keimung von Samen: Sigmund, Bio. Z. 62, 343. — Desinfizierende Wirkung: Cooper, Biochem. J. 7, 177.

Analytisches.

Spektroskopischer Nachweis von Resorcin als Fluorescein: Formánek, Knop, Fr. 56, 287. Versetzt man eine wäßr. Resorcin-Lösung mit einigen Tropfen 10% jeger CuSO 4-Lösung und darauf mit 10% jeger KCN-Lösung, schüttelt stark und verdünnt, bis der Farbton der Lösung rötlichgelb ist, so beobachtet man eine grüne Fluorescenz, die noch bei 0,1 g Resorcin pro Liter Lösung sichtbar ist (Volcy-Boucher, Girard, C. 1910 I, 867). Die mit wäßr. FeCl3-Lösung entstehende blaue Lösung wird beim Aufbewahren an der Luft oder beim Erwärmen gelb oder gelbbraun; diese gelbe Lösung reduziert schon in der Kälte soda-alkalische Methylenblau-Lösung (BAUDISCH, Bio. Z. 92, 191). Resorcin gibt in ammoniakalischer Lösung mit Kobaltsalzen eine violette Färbung (Krauskopff, Ritter, Am. Soc. 38, 2182). Gibt beim Schütteln mit einer schwach ammoniakalischen, wäßrig-alkoholischen Lösung eines Kobaltsalzes eine dunkelgrüne Färbung (K., R.). (Resorcin gibt mit Formaldehyd bei Gegenwart von Salzsäure oder Schwefelsäure . . . C. 1909 I, 1508); vgl. Sanchez, Bl. [4] 9, 1057; Mc Crae, C. 1912 I, 95). Färbt sich mit p-Dimethylamino-benzaldehyd in 50% iger Schwefelsäure rosa, im Laufe von 15 Minuten rotviolett (Joachimowitz, Bio. Z. 82, 324). Mit Vanillin und Salzsäure tritt innerhalb einer Stunde eine rotviolette Färbung auf (Jo.). — Zur Bestimmung mit Bromwasser und KI vgl. Pence, J. ind. eng. Chem. 3, 820; C. 1912 I, 1149. Gravimetrische Bestimmung durch Kondensation mit Furfurol in Gegenwart von Salzsäure: Votoček, Potměšil, B. 49, 1189.

Additionelle Verbindungen und Salze des Resorcins.

Die Existenz folgender Verbindungen wurde durch thermische Analyse nachgewiesen: Die Existenz folgender Verbindungen wurde durch thermische Analyse nachgewiesen: Verbindungen mit Trimethylcarbinol: $C_6H_6O_2+C_4H_{10}O$. F: 45,8° (Kremann, Wlk, M. 40, 207, 215). Bildet Eutektika mit Resorcin bei 45,5° und 39 Gew.•% Trimethylcarbinol, mit der Verbindung $C_6H_6O_2+2C_4H_{10}O$ bei 43,5° und 47,5 Gew.•% Trimethylcarbinol. — $C_6H_6O_2+2C_4H_{10}O$. F: 47,3° (K., W.). Bildet ein Eutektikum mit Trimethylcarbinol bei 9° und 89 Gew.•% Trimethylcarbinol. — Verbindung mit Aceton $C_6H_6O_2+2C_3H_6O$. F: 28° (Schmidlin, Lang, B. 43, 2815).

KC₆H₅O₂+2H₁O. 100 g der bei 30° gesättigten wäßr. Lösung enthalten ca. 67 g wasserfreies Salz (van Meurs, Ph. Ch. 91, 340). Zustandsdiagramm des Systems mit Wasser, KOH und Resorcin bei 30°: v. M. — K₂C₆H₄O₂+4H₂O. 100 g der bei 30° gesättigten wäßr. Lösung enthalten ca. 50 g wasserfreies Salz (v. M.). Zustandsdiagramm des Systems mit Wasser, KOH und Resorcin bei 30°: v. M. — BaC₆H₄O₂+2H₂O (?). 100 g der bei 30° gesättigten wäßr. Lösung enthalten ca. 53,5 g wasserfreies Salz (v. M.). Zustandsdiagramm

sättigten wäßr. Lösung enthalten ca. 53,5 g wasserfreies Salz (v. M.). Zustandsdiagramm des Systems mit Wasser, Ba(OH), und Resorcin bei 30°: v. M.

Umwandlungsprodukte des Resorcins von unbekannter Konstitution.

,, Glykose-resorcin" $C_{12}H_{16}O_7$ (S. 811). Verhalten im tierischen Organismus: Pigorini, C. 1913 I, 319.

Verbindung C₃₄H₁₈O₅ ("Acetfluorescein") (S. 811). Ist als 6-Oxy-9-methyl-fluoron (Syst. No. 2514) erkannt worden (KEHRMANN, A. 872, 347).

S. 811, Z. 11 v. o. statt "2424" lies "2441".

Funktionelle Derivate des Resorcins.

1-Oxy-3-methoxy-benzol, Resorcinmonomethyläther $C_7H_8O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 813). Kp₃₅: 144° (in CO₃-Atmosphäre) (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 134). D; zwischen -20° (1,181) und $+166^\circ$ (1,003): J. Oberflächenspannung zwischen -20° (83,1 dyn/cm) und $+166^\circ$ (31,5 dyn/cm): J. Absorptionsspektrum in Alkohol: Waljaschko, Ж. 42, 770, 801; C. 1910 II, 1751; in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: W., Ж. 45, 227; C. 1918 I, 2029. Absorptionsspektrum eines äquimolekularen Gemisches mit Piktrinsäure in Aceton: Franzen, Joseph Gemisches Theorem (1910) 100 (19 Ausorphionsspekurum eines adumolekularen Gemisches mit Fikrinsaure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 78. — Liefert mit Salpetersäure (D: 1,48) bei —10° 4.6-Dinitro-resorcinmonomethyläther (Borsche, B. 50, 1351 Anm. 2). Geschwindigkeit der Nitrierung mit absol. Salpetersäure in Äther bei Gegenwart von NO₂: Klemenc, Ekl., M. 39, 691. Gibt mit ca. 83°/eiger Arsensäure auf dem Wasserbade 4-Oxy-2-methoxy-phenylarsinsäure (BAUEB, B. 48, 520). Liefert mit Dibenzoylmethan in Eisessig-Chlorwasserstoff 7-Methoxy-2.4-diphenylbenzopyroxoniumchlorid (Syst. No. 2410) (Decker, Becker, B. 47, 2289). Gibt mit Benzoylcsaigsäureäthylester in Schwefelsäure bei 0° 7-Methoxy-4-phenyl-cumarin (Robinson. TURNER, Soc. 113, 875). Kondensiert sich mit Aceton-a.a'-dicarbonsäure in Gegenwart von Schwefelsäure zu 7-Methoxy-cumarin-essigsäure-(4) (DEY, Soc. 107, 1633).

- 1.3-Dimethoxy-bensol, Resorcindimethyläther $C_8H_{10}O_2 = C_6H_4(O \cdot CH_3)_2$ (S. 813). B. Durch Einw. von Natrium auf Pyrogalloltrimethyläther in Alkohol (Thoms, Siebeling, B. 44, 2135). Ersterrt bei Unterkühlung bis —76° zu Krystallen, die bei —52° schmelzen (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 135). D. zwischen —22° (1,104) und +210° (0,894): J. Oberflächenspannung zwischen —22° (44,3 dyn/cm) und +210° (19,8 dyn/cm): J. Fluorescensund Absorptionsspektrum in Alkohol und in Schwefelsäure: Bally, Rice, Soc. 101, 1480. Absorptionsspektrum eines äquimolekularen Gemisches mit Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 78. — Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickeloxyd bei ca. 240° unter 100 Atm. Druck hauptsächlich Methylcyclohexyläther (IPATJEW, LUGOWOJ, Ж. 46, 474; C. 1914 II, 1267). (Resorcindimethyläther liefert bei der Behandlung mit Chlor in Eisesig . . . (HÖNIG, B. 11, 1039, 1040); vgl. v. Auwers, Pohl., A. 405, 279). Verhalten bei der Bromtitration in alkoh. Lösung bei 0°: K. H. MEYER, LENHARDT, A. 398, 74. Gibt bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,35) in Eisessig und folgenden Umsetzung mit wäßr. $HClO_4$ - $CH_3 \cdot O \cdot \longrightarrow N(:O)$: $O \cdot ClO_4$ Lösung die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 1869) (K. H. MEYER, BILLBOTH, B. 52, 1485). Liefert mit 1 Mol ca. 83% jeer Arsensäure 2.4-Dimethoxy-phenylarsinsäure (BAUER, B. 48, 523). Liefert beim Erhitzen mit Formaldehyd in wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure
- 2.4.2'.4'-Tetramethoxy-diphenylmethan (Pfeiffer, Grimmer, B. 50, 917). 1-Oxy-3-äthoxy-benzol, Resorcinmonoäthyläther $C_8H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_2$ (S. 814). B. Aus Resorcinmonokohlensäureäthylester durch längeres Kochen (EINHORN, ROTHLAUF, A. 382, 250; El., D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1090). In geringer

Menge bei längerem Kochen von Resoreindikohlensäurediäthylester (El., R., A. 382, 248). — Absorptionsspektrum eines äquimolekularen Gemisches mit Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 77.

1.3 - Diäthoxy - benzol, Resorcindiäthyläther $C_{10}H_{14}O_2=C_6H_4(O\cdot C_2H_5)_8$ (S. 814). B. Aus Resorcindikohlensäurediäthylester bei längerem Kochen (EINHOEN, ROTHLAUF, A. 382, 249; EI., D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1090). — Absorptionsspektrum eines äquimolekularen Gemisches mit Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 78. — Gibt bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,35) in Eisessig und folgender Umsetzung mit wäßr. HClO₄-Lösung die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 1869) (K. H. MEYER, BILLROTH, B. 52, 1486).

Aceton-bis-[3-oxy-phenylacetal], Isopropyliden-bis-[3-oxy-phenyl]-äther $C_{15}H_{16}O_4=(HO\cdot C_6H_4\cdot O)_2C(CH_8)_2$ (S. 815). Konnte von Schmidlin, Lang (B. 43, 2815) nicht erhalten werden.

Resorcinmonoacetat $C_8H_8O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$ (S. 816). Reinigung durch Behandeln mit schwach überhitztem Wasserdampf im Vakuum: Knoll & Co., D. R. P. 281099; C. 1915 I, 179; Frdl. 12, 662. — Pharmakologische Verwendung als "Euresol": Antony, C. 1912 I, 597.

1.8-Diacetoxy-benzol, Resorcindiacetat $C_{10}H_{10}O_4=C_6H_4(O\cdot CO\cdot CH_3)_8$ (S. 816). Absorptionsspektrum der reinen Substanz und ihrer Lösungen in Petroläther und in Alkohol: Waljaschko, Boltina, \mathcal{H} . 46, 1793; C. 1915 II, 463. Absorptionsspektrum eines äquimolekularen Gemisches mit Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 80.

Resorcin-bis-chloracetat $C_{10}H_0O_4Cl_2=C_0H_4(O\cdot CO\cdot CH_2Cl)_2$. B. Aus dem Dinatriumsalz des Resorcins und Chloracetylchlorid in trocknem Chloroform (ABDERHALDEN, KAUTZSCH, H. 65, 76). — Prismen (aus Methanol). F: 71,5—72°. Leicht löslich in Chloroform, Methanol, Alkohol, Äther und heißem Wasser, weniger leicht in Petroläther und Ligroin. Leicht löslich in Alkalien und Alkalicarbonatiösungen. — Wird durch Ammoniak in Resorcin und Chloracetamid gespalten.

Kohlensäure-äthylester-[3-oxy-phenylester], Resorcin-O-monocarbonsäure-äthylester, Resorcinmonokohlensäureäthylester $C_2H_{10}O_4 = HO \cdot C_1H_4 \cdot O \cdot CO_3 \cdot C_4H_4$.

B. Aus äquimolekularen Mengen Resorcin und Chlorameisensäureäthylester in Pyridin (Einhorn, Rothlaur, A. 882, 249; El., D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Fril. 10, 1090).

— Krystalle (aus Gasolin). F: 52—53° (El., R.), 55—57° (El.). Kp: 274°; Kpij: 170—173° (Zers.) (El., R.; Kl.).

Bei längerem Kochen entsteht Resorcinmonosthyläther (El., R.; El.).

Resorcin - O.O - dicarbonsäurediäthylester, Resorcindikohlensäurediäthylester $C_{12}H_{14}O_6 = C_6H_4(O \cdot CO \cdot O \cdot C_2H_5)_2$ (S. 817). B. Aus Resorcin und 2 Mol Chlorameisensäureäthylester in Pyridin (Einhorn, Rothlauf, A. 382, 247). — Kp: 270—288°; Kp₁₈: 174° bis 176° (Zers.). — Liefert bei langem Kochen Resorcindiäthyläther und wenig Resorcinmonoäthyläther (Ei., R.; Ei., D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Frdl, 10, 1090).

Resorcin-methyläther-O- β -propionsäure, β -[3-Methoxy-phenoxy]-propionsäure $C_{10}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot CH_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus Resorcinmonomethyläther und β -Jod-propionsäure oder β -Chlor-propionsäure in alkal. Lösung (Tschitschibabin, Nikitin, \mathcal{K} . 43, 1187; C. 1912 I, 1022; Perkin, Robinson, Pr. chem. Soc. 28 [1912], 7; P., Râx, Ro., Soc. 1926, 945). — Blättchen (aus Wasser). F: 82° (P., Ro.), 82,5° (Tsch., N.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, schwer in kaltem Wasser und kaltem Ligroin (Tsch., N.). Löst sich in Salpetersäure mit grüner Farbe (P., Ro.). — Gibt mit P_2O_5 in siedendem Benzol 7-Methoxy-2.3-dihydro-chromon (Tsch., N.; P., Ro.; P., Râx, Ro.). — $AgC_{10}H_{11}O_4$. Pulver. Löslich in heißem Wasser (Tsch., N.).

Substitutions produkte des Resorcins.

- 4-Chlor-resorcin-3-methyläther C₇H₇O₅Cl = HO·C₆H₅Cl·O·CH₅. B. Man diazotiert 4-Chlor-3-methoxy-anilin in Alkohol mit Amylnitrit und konz. Schwefelsäure und behandelt die Diazoverbindung mit Schwefelsäure (2:1) bei 150° (v. Auwers, Pohl., A. 405, 278). Krystallinische Masse. F: 79—80° (nach vorherigem Erweichen). Siedet unter 13 mm Druck zwischen 141° und 152°. Sehr leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.
- 4-Chlor-resorcindimethyläther $C_8H_2O_3Cl=C_8H_2Cl(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 4-Chlor-resorcin-3-methyläther durch Behandeln mit Dimethylsulfat und Alkali (v. Auwers, Pohl., A. 405, 278). Gelbliches Öl. Kp_{17-18} : 135—137°. Liefert mit 1 Mol Chloracetylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ in CS_2 5. ω -Dichlor-2-oxy-4-methoxy-acetophenon.
- x-Chlor-resorcindimethyläther $C_8H_9O_2Cl = C_9H_3Cl(O\cdot CH_9)_2$ (8. 820). Die von Hönig (B. 11, 1039) beschriebene Verbindung hat sich als 4.6-Dichlor-resorcindimethyläther erwiesen (v. Auwers, Pohl., A. 405, 279).
- 4.6-Dichlor-resorcin $C_0H_4O_2Cl_2=HO\cdot C_0H_1Cl_2\cdot OH$. Diese Konstitution kommt der von Reinhard (J. pr. [2] 17, 328) als x.x-Dichlor-resorcin (S. 820) beschriebenen Verbindung zu (Mettler, B. 45, 802). F: 101°. Kp: 254° (M.). Reagiert nicht mit Phthalsäureanhydrid.
- 4.6-Dichlor-resorcindimethyläther $C_8H_8O_3Cl_2=C_8H_8Cl_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus Resorcindimethyläther und Chlor in Eisessig (Hönig, B. 11, 1039; v. Auwers, Pohl., A. 405, 279). Aus 4.6-Dichlor-resorcin und Dimethylsulfat (v. Au., P.). Aus 4.6-Dichlor-3-amino-anisol durch Diazotieren und Verkochen in schwefelsaurer Lösung und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Dimethylsulfat und Kalilauge (Jacobs, Heidelbergere, Rolf, Am. Soc. 41, 463). Nadeln (aus Alkohol). F: 118° (H.; v. Au., P.), 117—118° (Ja., H., R.). Fast unlöalich in kaltem Eisessig, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther und siedendem Alkohol (H.).
- **2.4.6-Tribrom-resorcin** $C_6H_8O_2Br_3 = HO \cdot C_6HBr_3 \cdot OH$ (S. 822). F: 112° (RAYFORD, HEYL, Am. 44, 215). Darstellung einer Wismutverbindung: Stoepel, D. R. P. 242574; C. 1912 I, 386; Frdl. 10, 1092. $HgC_6H_2O_3Br_3$. Tiefgelber Niederschlag (Torrey, Hunter, Am. Soc. 33, 203).
- **2.4.6** Tribrom resorcinmonomethyläther $C_7H_5O_2Br_3 = HO \cdot C_6HBr_3 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 822). Über die Zersetzung unter Bildung einer amorphen Verbindung $(C_7H_4O_2Br_5)_X$ vgl. Hunter, Olson, Daniels, Am. Soc. 38, 1768). Ag $C_7H_4O_2Br_3$. Gelber Niederschlag, der rasch weiß wird (Torrey, Hunter, Am. Soc. 38, 201).
- 2.4.6 Tribrom resorcindimethyläther $C_8H_7O_2Br_3 = C_6HBr_3(O \cdot CH_2)_3$. B. Durch Einw. von Methyljodid auf das Silbersalz des 2.4.6 Tribrom-resorcinmonomethyläthers in Alkohol (TORBEY, HUNTER, Am. Soc. 38, 205). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 68—69°. Löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser und Alkalien.
- 2.4.6 Tribrom resorcin methyläther äthyläther $C_3H_9O_3Br_8 = CH_3 \cdot O^{\bullet}C_9H\dot{B}r_3 \cdot O \cdot C_3H_g$. B. Bei der Einw. von Athyljodid auf das Silbersalz des 2.4.6 Tribrom resorcinmonomethyläthers (Hunter, Olson, Daniels, Am. Soc. 38, 1769). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 75°. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.
- 2-Jod-resorcindimethyläther $C_0H_0O_2I=C_0H_3I(0\cdot CH_2)_3$ (S. 822). B. Zur Bildung aus 2-Amino-resorcindimethyläther vgl. Baeyer, A. 372, 127. F: 103°.

- 4-Jod-resorcindimethyläther $C_8H_9O_8I=C_6H_3I(O\cdot CH_3)_8$. B. Aus Resorcindimethyläther und 1 Mol Jod in Gegenwart von HgO in Alkohol (Kauffmann, Kieser, B. 45, 2334; 46, 3801 Anm. 1). Krystalle (aus Ligroin). F: 40°. Kp₁₄: 163° (unkorr.). Die Magnesium-Verbindung gibt mit Kohlendioxyd den Dimethyläther der β -Resorcylsäure, mit Benzophenen 2.4-Dimethoxy-triphenylcarbinol.
- 2-Nitro-resorcin $C_0H_0O_4N = HO \cdot C_0H_3(NO_2) \cdot OH$ (S. 823). Oberflächenspannung zwischen 90,7° (39,5 dyn/cm) und 169,2° (30,6 dyn/cm): JAEGER, Z. anorg. Ch. 101, 136. Zersetzt sich oberhalb 180° (J.). Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,51) bei 0° 2.4-Dinitro-resorcin, beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,2) 2.4-6-Trinitro-resorcin (Vermeulen, R. 38, 106). Verhalten bei der Stickstoff-Bestimmung nach KJELDAHL: Margosches, Vogel, B. 52, 1993.
- 2-Nitro-resorcindimethyläther $C_8H_9O_4N=O_3N\cdot C_6H_8(O\cdot CH_3)_3$ (S. 823). B. Zur Bildung aus 2-Nitro-resorcin und Dimethylsulfat vgl. Baeyer, A. 372, 126. F: 131° (Vermeulen, R. 38, 108). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 2-Amino-resorcindimethyläther (Kauffmann, Franck, B. 40, 4006; B.) und x-Chlor-2-amino-resorcindimethyläther (Turner, Soc. 107, 472). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,5) bei gewöhnlicher Temperatur 2.4-Dinitro-resorcindimethyläther (V.).
- 2-Nitro-resorcindiäthyläther $C_{10}H_{18}O_4N=O_3N\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)_2$ (S. 823). B. Zur Bildung vgl. Turner, Soc. 107, 471. F: 106,5°. Löslich in organischen Lösungsmitteln. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure oder Eisessig 2-Amino-resorcindiäthyläther.
- 4-Nitro-resorcin $C_6H_5O_4N=HO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot OH$ (S. 823). B. Man nitriert das Monobenzoat des Resorcins in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,2) und verseift das entstandene Gemisch mit $10^0/_0$ iger Natronlauge (Kauffmann, Kugel, B. 44, 755). Citronengelbe Nädelchen (aus CCl_4). F: 122^0 (K., K.). Leicht löslich in Äther, Alkohol, Chloroform, heißem Benzol, schwer löslich in CCl_4 , sehr wenig in CS_2 (K., K.). Erniedrigt die elektrische Leitfähigkeit wäßr. Borsäurelösungen in geringem Maße (Böeseken, R. 34, 276).
- 4-Nitro-resorcindimethyläther $C_3H_0O_4N = O_2N \cdot C_6H_3(0 \cdot CH_3)_2$ (S. 824). B. Durch Einw. von überschüssigem Natriummethylat auf 2.4-Dichlor-1-nitro-benzol in Methanol bei 85° (Holleman, de Mooy, R. 35, 15). In geringer Menge aus 2.4-Difluor-1-nitro-benzol bei der Einw. von 1 Mol Natriummethylat in Methanol (Swarts, R. 35, 164). Aus den beiden 4-Nitro-resorcinmonobenzoaten durch Behandeln mit Dimethylsulfat in Natronlauge (Kauff-Mann, Kugel, B. 44, 755). F: 75,5° (H., de M.), 75° (K., K.), 73° (Sw.).
- 4-Nitro-resorcin-3-äthyläther $C_8H_9O_4N=H_0\cdot C_8H_9(NO_9)\cdot 0\cdot C_2H_5$ (S. 824). B. Aus 6-Nitro-3-amino-phenetol durch Diazotieren und Zersetzen des Reaktionsproduktes (Reverdin, Lokietek, Bl. [4] 19, 256). F: 130—131°.
- 6-Chlor-4-nitro-resorcin-1-methyläther $C_7H_6O_4NCl = HO\cdot C_8H_2Cl(NO_2)\cdot O\cdot CH_8$. B. Durch Behandlung des aus 4.5-Dinitro-2-amino-anisol mit Nitrit entstehenden 6-Nitro-4-diazo-resorcin-3-methyläthers (Syst. No. 2199) mit CuCl in salzsaurer Lösung (Noellting, Steimle, Bl. [4] 17, 397). Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 93°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Essigsäure, ziemlich löslich in siedendem Wasser. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Das Natriumsalz ist orangegelb, das Kaliumsalz orangerot.
- 2.6 Dibrom 4 nitro resorcin $C_0H_3O_4NBr_2 = HO \cdot C_0HBr_3(NO_2) \cdot OH$ (8. 826). B. Aus 5-Nitro-2.4-dioxy-phenylarsinsaure und Brom in Eisessig (Bauer, B. 48, 517). $NH_4C_0H_2O_4NBr_2$. Tiefgelbe Prismen (Raiford, Heyl, Am. 44, 216).
- 2.4-Dinitro-resorcin $C_0H_4O_0N_3=HO\cdot C_0H_3(NO_3)_3\cdot OH$ (S. 827). B. Durch Nitrierung von 2-Nitro-resorcin mit Salpetersäure (D: 1,51) bei 0^0 (Vermeulen, R. 38, 106). F: 146°. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes mit überschüssigem Dimethylsulfat auf dem Wasserbad entstehen 2.4-Dinitro-resorcindimethyläther und geringe Mengen 2.4-Dinitro-resorcin-1-methyläther.
- 2.4-Dinitro-resorcin-1-methyläther C₇H₂O₆N₂ = HO·C₂H₂(NO₂)₂·O·CH₃ (S. 827). B. In geringer Menge beim Erhitzen des Kaliumsalzes des 2.4-Dinitro-resorcins mit überschüssigem Dimethylsulfat auf dem Wasserbad (Vermeulen, R. 38, 107). Beim Kochen von diazotiertem 2.4-Dinitro-3-amino-anisol mit Wasser (Reverdin, Widner, B. 46, 4074). Aus 2.6-Dinitro-4-amino-resorcindimethyläther durch Einw. von NaNO₂ in schwefelsaurer Lösung und Kochen der Lösung mit Alkohol (V.). F: 108° (V.). Löslich in siedendem Wasser (V.).
- 2.4-Dinitro-resorcindimethyläther $C_8H_8O_6N_2=C_6H_8(NO_9)_9(O\cdot CH_9)_9$ (8. 827). B. Durch Einw. von Dimethylsulfat auf die Kaliumsalze von 2.4-Dinitro-resorcin oder 2.4-Dinitro-resorcin-1-methyläther (VERMEULEN, R. 38, 107). Aus 2-Nitro-resorcindimethyläther

- durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) bei Zimmertemperatur (V.). F: 72—73°. Gibt bei der Reduktion mit NH_4SH oder mit $SnCl_2$ in alkoh. Salzsäure und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Acetanhydrid 2-Nitro-4-acetamino-resorcindimethyläther; arbeitet man mit $SnCl_2$ in wäßr. Lösung, so entsteht 2.4-Bis-acetamino-resorcindimethyläther. Liefert bei der Nitrierung 2.4.6-Trinitro-resorcindimethyläther.
- 2.4-Dinitro-resorcin-3-äthyläther $C_8H_8O_6N_2=HO\cdot C_6H_8(NO_2)_2\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Stickoxyden in eine auf 50° erwärmte alkoh. Lösung von 2.4-Dinitro-3-aminophenol (Bamberger, B. 48, 1356; vgl. B. 49, 1257). Hellgelbe Prismen (aus Ligroin). F: 122—122,5°. Ziemlich löslich in Alkohol, schwer löslich in kaltem Ligroin und Petroläther. Löst sich in Alkalien mit gelber Farbe. Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 180—200° 2.4-Dinitro-resorcin.
- 4.5-Dinitro-resorcindimethyläther $C_8H_8O_6N_2=C_6H_2(NO_2)_2(O\cdot CH_3)_2$ (S. 828). B. Aus 3.4.5-Trinitro-anisol durch Behandlung mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung (Vermeulen, R. 31, 103; C. 1912 I, 724). F: 131°.
- 4.6-Dinitro-resorcin $C_6H_4O_6N_2 = HO \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot OH$ (S. 828). Liefert, in Eisessig suspendiert, bei der Reduktion mit SnCl₂ und Salzsäure und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Acetanhydrid 6-Nitro-4-acetamino-resorcin und 4.6-Bis-acetamino-resorcin (Heller, Sourlis, B. 43, 2583).
- 4.6-Dinitro-resorcinmonomethyläther $C_7H_6O_6N_2=HO\cdot C_6H_8(NO_2)_2\cdot O\cdot CH_3$ (S. 828). B. Beim Erhitzen von 5-Chlor-2.4-dinitro-anisol mit wasserfreiem Natriumacetat und käuflichem (wasserhaltigem) Acetamid auf 180° (Borsche, B. 50, 1351). Aus Resorcinmonomethyläther und Salpetersäure (D: 1,48) bei —10° (B.). Hellgelbe Nadeln (aus verd. Methanol). F: 113°.
- **4.6-Dinitro-resoroindimethyläther** $C_8H_8O_6N_2=C_6H_2(NO_8)_2(O\cdot CH_3)_2$ (S. 828). B. Durch Einw. von methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung auf 2.4.5-Trinitro-anisol (Vermeulen, R. 31, 102; C. 1912 I, 724) oder auf 4.6-Difluor-1.3-dinitro-benzol (Swarts, R. 35, 160). F: 157° (V.), 155,4° (Sw.). Wird durch SnCl₂ und alkoh. Salzsäure zu 6-Nitro-4-amino-resoroindimethyläther reduziert (V., R. 38, 110). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,5) und konz. Schwefelsäure 2.4.6-Trinitro-resoroindimethyläther (V.).
- 4.6 Dinitro resorcinmonophenyläther, 4.6 Dinitro 3 oxy diphenyläther $C_{12}H_{2}O_{6}N_{2}=HO\cdot C_{6}H_{2}(NO_{2})_{2}\cdot O\cdot C_{6}H_{5}$. B. Durch Erhitzen von 5-Chlor-2.4-dinitro-diphenyläther mit wasserfreiem Natriumacetat und käuflichem (wasserhaltigem) Acetamid auf 180° (Borsche, B. 50, 1352). Bräunlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 117—118°.
- 4.6-Dinitro-resorcindiacetat $C_{10}H_8O_8N_2 = C_6H_2(NO_2)_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 4.6-Dinitro-resorcin mit Acetanhydrid und Natriumscetat (Heller, Sourlis, B. 43, 2582). Krystalle (aus Alkohol). F: 139°. Sehr leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin.
- 6-Brom-2.4-dinitro-resorcin $C_6H_3O_6N_2Br = HO \cdot C_6HBr(NO_2)_2 \cdot OH$. Über die Beziehung zu der S. 829 unter diesem Namen beschriebenen Verbindung, deren Konstitution unbewiesen ist, ist nichts bekannt. B. Aus 3.5-Dinitro-2.4-dioxy-phenylarsinsaure durch Einw. von Brom in Alkohol (BAUER, B. 48, 517). Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 89° bis 90°.
- 2-Brom-4.6-dinitro-resorcin $C_6H_3O_6N_2Br=HO\cdot C_6HBr(NO_2)_2\cdot OH$ (S. 829). B. Aus 3.5-Dibrom- β -resorcylsäure durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) auf dem Wasserbad (v. Hemmelmaye, M. 33, 981). Aus 4-Brom-2.6-dinitro- α -resorcylsäure durch Kochen mit Wasser (v. H.).
- 2-Brom-4.6-dinitro-resorcindiacetat $C_{10}H_7O_8N_1Br = C_6HBr(NO_8)_9(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Durch Acetylierung von 2-Brom-4.6-dinitro-resorcin (v. Hemmelmayr, M. 33, 993). Durch Kochen von 4-Brom-2.6-dinitro-a-resorcylsäure mit Acetanhydrid (v. H.). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 115°. Schwer löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und Äther.
- 2.4.6-Trinitro-resorcin, Styphninsäure C₆H₃O₈N₃ = HO·C₆H(NO₂)₃·OH (S. 830).

 B. Durch Einw. von Salpetersäure auf m-Fluor-phenol in Schwefelsäure (Swarts, C. 1913 II, 761). Durch Erwärmen von 2-Nitro-resorcin mit Salpetersäure (D: 1,2) (Vermeulen, R. 38, 107). Durch Einw. von Stickoxyden auf Resorcin-disulfonsäure·(4.6) oder auf die Sulfurierungsprodukte von m-Nitro-phenol und m-Oxy-benzoesäure (Datta, Varma, Am. Soc. 41, 2043). Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) auf 4-Nitro-salicyleäure (Borsohe, A. 390, 19). Darst. Zur Darstellung nach Meliz, Zetter (B. 12, 681, 2037) vgl. Jefremow, Ж. 51, 355; С. 1923 III, 770. F: 175,5° (Je.). Die bei 25° gesättigte wäßr. Lösung ist 0,0218-molar (Knox, Richards, Soc. 115, 522). Löslichkeit in Salzsäure und Salpetersäure verschiedener Konzentration bei 25°: K., R. Thermische Analyse der binären Systeme mit 1.3.5-Trinitro-benzol (Eutektikum bei 83,2° und 64 Gew.-% 1.3.5-Trinitro-

benzol), 2.4.6-Trinitro-toluol (Eutektikum bei 67,6° und 80,7 Gew.-°/₀ 2.4.6-Trinitro-toluol), 2.4.6-Trinitro-m-xylol (Eutektikum bei 141,0° und 38,2 Gew.-°/₀ 2.4.6-Trinitro-m-xylol), α-Nitro-naphthalin (Eutektikum bei 45,2° und 84,3 Gew.-°/₀ α-Nitro-naphthalin), Diphenyl (Eutektikum bei 61,5° und 83,4 Gew.-°/₀ Diphenyl), 5-Nitro-acenaphthen (Eutektikum bei 80,3° und 47,7 Gew.-°/₀ 5-Nitro-acenaphthen), Diphenylmethan (Eutektikum bei 22,6° und 87,5 Gew.-°/₀ Diphenylmethan), Diphenylmethan (Eutektikum bei 22,6° und 87,5 Gew.-°/₀ Diphenylmethan), Diphenylmethan (Eutektikum bei 22,6° und 97,5 Gew.-% Diphenylmethan), Dibenzyl (Eutektikum bei 50,7° und 93,6 Gew.-% Dibenzyl), Triphenylmethan (Eutektikum bei 94,2° und 96 Gew.-% Triphenylmethan): JE. Über die thermische Analyse anderer Systeme siehe bei den additionellen Verbindungen.

Über die Anwendung der Styphninsäure oder ihres Bleisalzes in der Sprengtechnik vgl. Kast, Spreng- und Zündstoffe [Braunschweig 1921], S. 282; v. Herz, D. R. P. 285902;

C. 1915 II, 452.

RAST, Spreng- und Zundstone [Braunschweig 1921], S. 202; V. Habe, D. R. F. 200902;
C. 1915 II, 452.

Additionelle Verbindungen. Durch thermische Analyse hat Jefermow (Ж. 51, 357; C. 1923 III, 770) die Existenz folgender Verbindungen nachgewiesen: Verbindung mit Naphthalin C₆H₃O₆N₃ + C₁₀H₂. F: 165,5°. Bildet Eutektika mit 2.4.6-Trinitro-resorcin bei 148,8° und 13,6 Gew.-⁰/0 Naphthalin und mit Naphthalin bei 79,2° und 95,7 Gew.-⁰/0 Naphthalin.

— Verbindung mit a-Chlor-naphthalin C₆H₃O₆N₃ + C₁₀H₄Cl. F: 109,8° (Zers.). — Verbindung mit a-Chlor-naphthalin C₆H₃O₆N₃ + C₁₀H₄Br. F: 101,2°. — Verbindung mit β-Brom-naphthalin C₆H₃O₆N₃ + C₁₀H₄Br. F: 131,7° (Zers.). Bildet ein Eutektikum mit β-Brom-naphthalin bei 56,9° und 97,8 Gew.-⁰/0 β-Brom-naphthalin. — Verbindung mit Acenaphthen bei 89,5° und 89,3° Gew.-⁰/0 Acenaphthen. — Verbindung mit Fluoren C₆H₃O₆N₃ + C₁₂H₁₀. F: 127,5° (Zers.). Bildet ein Eutektikum mit Fluoren bei 97,1° und 75,6 Gew.-⁰/0 Fluoren. — Verbindung mit Stilben C₆H₃O₆N₃ + C₁₄H₁₀. F: 142,4° (Zers.). Bildet ein Eutektikum mit Stilben bei 114,6° und 80,8 Gew.-⁰/0 Stilben. — Verbindung mit Anthracen C₆H₃O₆N₃ + C₁₄H₁₀. F: 142,4° (Zers.). Bildet ein Eutektikum mit Stilben bei 176,3°. Bildet Eutektika mit 2.4.6-Trinitro-resorcin bei 151,4° und 15,5 Gew.-⁰/0 Anthracen und mit Anthracen bei 170,1° und 54,6 Gew.-⁰/0 Anthracen. — Verbindung mit Phenanthren C₆H₃O₈N₃ + C₁₄H₁₀. F: 132,7°. Bildet Eutektika mit 2.4.6-Trinitro-resorcin bei 125,6° und 29,3 Gew.-⁰/0 Phenanthren und mit Phenanthren bei 85,7° und 81,7 Gew.-⁰/0 Phenanthren. — Verbindung mit Reten C₆H₃O₆N₃ + C₁₄H₁₀. F: 132,7°. Bildet Eutektika mit 2.4.6-Trinitro-resorcin bei 125,6° und 29,3 Gew.-⁰/0 Reten und mit Reten bei 76,2° und 83,4 Gew.-⁰/0 Reten. — Verbindung mit α-Benzyl-naphthalin C₆H₃O₆N₃ + C₁₇H₁₄. F: 134,3°. Bildet ein Eutektikum mit α-Benzyl-naphthalin bei 47,5° und 98,2 Gew.-⁰/0 a-Benzyl-naphthalin. naphthalin.

2.4.6 - Trinitro - resorcinmonomethyläther $C_7H_5O_8N_3 = HO \cdot C_8H(NO_9)_3 \cdot O \cdot CH_8$ (S. 832). B. Durch langeres Kochen von 2.3.4.6-Tetranitro-anisol mit Wasser (CLAESSEN, D. R. P. 289446; C. 1916 I, 240).

2.4.6-Trinitro-resorcindimethyläther $C_8H_7O_8N_8=C_8H(NO_9)_8(O\cdot CH_9)_8$ (S. 832). B. Bei Einw. von Salpetersaure (D: 1,5) und konz. Schwefelsaure in der Kälte auf 2.4-Dinitround 4.6-Dinitro-resorcindimethyläther (VERMEULEN, R. 38, 107).

Schwefelanaloga des Resorcins und ihre Derivate.

3-Oxy-1-mercapto-benzol, 8-Oxy-thiophenol, Monothioresorcin $C_6H_6OS=HO$ C.H. SH. B. Aus Monothioresorcin-O-carbonsaureathylester beim Kochen mit verd. Natronlauge (ZINCKE, EBEL, B. 47, 927). Durch Reduktion von m-Phenolsulfonsaurechlorid mit Zinn und Salzsaure (SZATHMÁRY, B. 43, 2487). — Krystallmasse von stechendem Geruch (Sz.; Z., E.) und ätzenden Eigenschaften (Z., E.). F: 16—17° (Z., E.). Kpa; 168° (Z., E.). Mit Wasserdampf flüchtig (Z., E.). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln außer Benzin, sehwer löslich in Wasser. Löst sich in kons. Schwefelsaure mit gelber Farbe, die in Grün und zuletzt in Blau übergeht. — Wird durch Kaliumferricyanid in alkalischer Lösung zu Bis [3-oxy-phenyl]-disulfid oxydiert (Z., E.). - $Pb(C_0H_5OS)_3$. Gelb. Unlöslich in Wasser (Sz.).

3 - Methoxy - 1 - mercapto - benzol , 3 - Methoxy - thiophenol , Monothioresorcin - O-methyläther $C_7H_8OS=CH_3\cdot O\cdot C_8H_4\cdot SH$ (8. 833). B. Durch Reduktion von m-Anisolsulfonsäurechlorid mit Zinkstaub und siedendem Alkohol (Fries, Engelbertz, A. 407, 211). — Kp₂₀:112—114°. — Liefert bei der Einw. von konz. Schwefelsäure 2.6-Dimethoxy-thianthren.

3-Oxy-1-methylmercapto-benzol, Methyl-[3-oxy-phenyl]-sulfid, Monothioresorcin-S-methyläther $C_7H_8OS = HO \cdot C_8H_4 \cdot S \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Monothioresorcin-S-methyläther-O-carbonsäureäthylester mit alkoholisch-wäßriger Natronlauge (Ziwcke, Ebel, B. 47, 928). — Krystallmasse. F: 15°. Kp: 224° (geringe Zers.); Kp₁₄: 148—151°. Mit Wasserdampf flichtig. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Benzin, — Liefert mit 1 Mol Brom in Chloroform Methyl-[4 (oder 6)-brom-3-oxy-phenyl]-sulfid, mit 2 Mol Brom Methyl-[4.6-dibrom-3-oxy-phenyl]-sulfid; mit mehr Brom entsteht Methyl-[4.6-dibrom-

3-oxy-phenyl]-sulfiddibromid (S. 408). Liefert bei der Einw. von NaNO₂ in Eisessig Methyl-[6-nitroso-3-oxy-phenyl]-sulfid (Syst. No. 771). Beim Schmelzen mit Phthalsäureanhydrid und ZnCl₂ bildet sich der Dimethyläther des Dithiofluoresceins.—Ruft Hautentzündungen hervor.

Methyl-[3-oxy-phenyl]-sulfoxyd $C_7H_8O_2S=HO\cdot C_6H_4\cdot SO\cdot CH_3$. B. Durch Oxydation von Monothioresorcin-S-methyläther-O-carbonsäureäthylester mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig unter Kühlung und Verseifung des Reaktionsproduktes mit verd. Natronlauge (ZINCKE, EBEL, B. 47, 929). — Öl.

Methyl-[3-oxy-phenyl]-sulfon $C_7H_8O_3S = HO \cdot C_6H_4 \cdot SO_3 \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von Kohlensäure-äthylester-[3-methylsulfon-phenylester] mit 2n-Natronlauge (ZINCKE, EBEL, B. 47, 930). — Nadeln (aus Benzol). F: 84—85°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Chloroform, weniger in Benzol.

Dimethyl-[8-oxy-phenyl]-sulfoniumhydroxyd $C_8H_{12}O_2S = HO \cdot C_8H_4 \cdot S(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus Monothioresorcin-S-methyläther und CH_3I bei 100° (ZINCKE, EBEL, B. 47, 929). — $C_8H_{11}OS \cdot I$. Krystalle (aus Eisessig). F: 97—98° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther. — $2C_8H_{11}OS \cdot Cl + PtCl_4$. Hellgelbe Spieße. F: 148—149° (Zers.).

Dimethyl - [3 - methoxy - phenyl] - sulfoniumhydroxyd $C_9H_{14}O_2S = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot S(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht durch Einw. von Dimethylsulfat auf das Bleisalz des 3·Methoxy-thiophenols (Kehrmann, Sava, B. 45, 2899). — $C_9H_{13}OS \cdot I$. Nadeln (aus Wasser). F: ca. 122° (Zers.). — Perchlorat. F: 122°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_9H_{13}OS \cdot Cl + HgCl_2$. Prismen (aus Wasser). F: 134—135° (Zers.). — $2C_9H_{13}OS \cdot Cl + PtCl_4$. Orangefarbene Krystalle. Fast unlöslich in kaltem Wasser. — Dichromat. Krystalle. F: 67—70°. — Pikrat. F: 130—132°. Löslich in heißem Wasser.

Bis-[8-oxy-phenyl]-sulfid, 3.3'-Dioxy-diphenylsulfid $C_{12}H_{10}O_2S=(HO\cdot C_6H_4)_2S$. B. Aus Bis-[6-brom-3-oxy-phenyl]-sulfid durch Behandeln mit Zinkpulver und Kalilauge (Tassinari, G. 17, 92; 28 I, 194; vgl. auch Martinet, Haehl, C. r. 173, 777; Grandmougin, C. r. 174, 168). — Blättchen. F: 128—129° bezw. 130° (T.). — Gibt mit Eisenchlorid eine blaue Färbung (T.).

Bis-[3-oxy-phenyl]-sulfon, 3.3'-Dioxy-diphenylsulfon $C_{12}H_{10}O_4S=(H0\cdot C_6H_4)_2SO_2$. B. Man acetyliert Bis-[3-oxy-phenyl]-sulfid, oxydiert das Acetylderivat und verseift das Reaktionsprodukt mit alkoh. Kalilauge (Tassinari, G. 19, 345; 23 I, 194). Durch Verkochen der Diazoverbindung aus Bis-[3-amino-phenyl]-sulfon (Hefelmann, C. 1885, 886; J. 1885, 1591; T., G. 23 I, 195). — Krystalle. F: 186—187° (T., G. 19, 345), 190—191° (T., G. 23 I, 195), 179° (H.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in Essigsäure (T., G. 19, 345).

Kohlensäure-äthylester-[3-mercapto-phenylester], Monothioresorcin-O-carbon-säureäthylester $C_9H_{10}O_9S=HS\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Reduktion von 1-[Carbāthoxy-oxy]-benzol-sulfonsäure-(3)-chlorid mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure bei 30° bis 40° (ZINGER, EBEL, B. 47, 926). — Wurde nicht rein erhalten. Stark lichtbrechendes Öl von unangenehmem Geruch. Ruft auf der Haut Entzündungen hervor. Mit Wasserdampf flüchtig. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die nach einiger Zeit in Blau übergeht. Zersetzt sich beim Erhitzen.

Kohlensäure-äthylester - [3-methylmercapto-phenylester], Monothioresorcin-S-methyläther-O-carbonsäureäthylester $C_{10}H_{12}O_3S = CH_3 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_4 \cdot C_2H_5$. B. Aus Monothioresorcin-O-carbonsäureäthylester und Dimethylsulfat in wäßrig-alkoholischer Sodalösung (ZINCKE, EBEL, B. 47, 928).—Wurde nicht rein erhalten. — Liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig die Verbindung $CH_3 \cdot SO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$, isoliert als Methyl-[3-oxy-phenyl]-sulfoxyd, und Kohlensäure-äthylester-[3-methylsulfon-phenylester]. Liefert beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge Monothioresorcin-S-methyläther.

Kohlensäure-äthylester [3-methylsulfon-phenylester] $C_{10}H_{13}O_5S = CH_3 \cdot SO_2 \cdot C_9H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_9H_5$. B. Durch Oxydation von Monothioresorcin-S-methyläther-O-carbon-säureäthylester in Eisessig mit Wasserstoffperoxyd bei gewöhnlicher Temperatur (ZINCKE, EBEL, B. 47, 930). — Blättchen (aus Benzin). F: 59°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, sohwer in kaltem Benzin. — Beim Kochen mit 2n-Natronlauge entsteht Methyl [3-oxy-phenyl]-sulfon.

Bis-[3-oxy-phenyl]-disulfid, 3.3'-Dioxy-diphenyldisulfid $C_{12}H_{10}O_2S_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Einw. von Kaliumferrievanid auf Monothioresorein in alkal. Losung (Zinoxe, Ebel, B. 47, 928). — Nadeln (aus Benzin). F: 94—95°. Leicht löslich in

Alkohol, Ather und Benzol, löslich in heißem Wasser.

 $\begin{array}{l} \textbf{Bis-[6-brom-3-oxy-phenyl]-sulfid, 6.6'-Dibrom-3.8'-dioxy-diphenylsulfid } \\ \textbf{C}_{12}\textbf{H}_{8}\textbf{O}_{2}\textbf{Br}_{2}\textbf{S} = (\textbf{HO}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3}\textbf{Br})_{2}\textbf{S}. \quad \textit{B}. \quad \textbf{Beim Vermischen der Lösungen von p-Brom-phenol} \\ \end{array}$

und SCl₂ in CS₂ (Tassinari, G. 17, 91; 23 I, 194). — F: 175—176°. — Läßt sich durch Behandlung mit Zinkstaub und Kalilauge in Bis-[3-oxy-phenyl]-sulfid überführen.

Methyl - [4 (oder 6)-brom-3-oxy-phenyl]-sulfid, 4 (oder 6)-Brom-1-thio-resorcin-S-methyläther $C_7H_7OBrS = HO \cdot C_8H_3Br \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus Monothioresorcin-S-methyläther und 1 Mol Brom in Chloroform (ZINCKE, EBEL, B. 47, 930). — Bräunliches Öl. — Gibt eine bei 112—113° schmelzende Benzoylverbindung.

Methyl-[4.6-dibrom-3-oxy-phenyl]-sulfid, 4.6-Dibrom-monothioresorcin-S-methyläther $C_7H_6OBr_2S = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus Monothioresorcin-S-methyläther und 2 Mol Brom in Chloroform (ZINCKE, EBEL, B. 47, 931). — Blättchen (aus Essigsäure). F: 83—84°. Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer löslich in Benzin.

Methyl-[4.6-dibrom-3-oxy-phenyl]-sulfoxyd $C_7H_6O_2Br_2S = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot SO \cdot CH_3$. Methyl-[4.6-dibrom-3-oxy-phenyl]-sulfiddibromid $C_7H_6OBr_4S = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot S(CH_3)Br_2$. B. Aus Methyl-[4.6-dibrom-3-oxy-phenyl]-sulfid und Brom in Chloroform (ZINOKE, EBEL, B. 47, 931). — Rotbraune Täfelchen. — Gibt leicht Brom ab. Wird durch Wasser zersetzt.

1.3-Dimercapto-benzol, m-Phenylendimercaptan, Dithioresorcin, "Thioresorcin" C₆H₆S₂ = HS·C₆H₄·SH (S. 834). B. Aus dem Dichlorid der m-Benzoldisulfonsäure durch elektrolytische Reduktion in alkoh. Schwefelsäure an Bleikathoden, neben anderen Produkten (Fichter, Tamm, B. 43, 3035). Man diazotiert Metanilsäure, führt die Diazoniumverbindung mit Na₂S₂ in das Dinatriumsalz des Bis-[3-sulfo-phenyl]-disulfids über, verwandelt dieses in das entsprechende Dichlorid und reduziert mit Zinkstaub und Salzsäure (Zincke, Krüger, B. 45, 3471). — Zur Darst. aus dem Dichlorid der m-Benzoldisulfonsäure durch Reduktion mit Zink und Salzsäure vgl. Z., Kr.; Finzi, G. 43 II, 648; 44 I, 580. — F: 25° (Z., Kr.; F.). Kp: 245° (F.); Kp₂₈: 141° (F.); Kp₁₇: 123° (Z., Kr.; F.). Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln und in Alkali, löslich in Ammoniak (Z., Kr.). — Wird in ammoniakalischer Lösung durch Luft oder in alkoholisch-alkalischer Lösung durch Wasserstoffperoxyd zu einer Verbindung C₁₂H₆S₄ (s. u.) oxydiert (Z., Kr.). Liefert mit Chlor in Eisessig das Dichlorid der m-Benzoldisulfonsäure, mit Chlor in Chloroform 4.6-Dichlor 1.3-bis-chlormercapto-benzol (Z., Kr.; Z., B. 44, 770). Liefert mit ω-Brom-acetophenon in alkal. Lösung Dithioresorcindiphenacyläther (F.). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₆H₆S₂ + C₆H₃O₆N₃. Hellgelbe Krystalle. F: 76—77° (Sudborough, Soc. 109, 1348).

Verbindung C₁₂H₈S₄. Zur Konstitution vgl. ZINCKE, KRÜGER, B. 45, 3468. — B. Aus Dithioresorcin durch Öxydation mit Luft in ammoniakalischer Lösung oder mit Wasserstoffperoxyd in alkoholisch-alkalischer Lösung (Z., KR.; vgl. a. Fichter, Tamm, B. 43, 3035). Neben anderen Produkten bei der Reduktion des Dichlorids der m-Benzoldisulfonsäure mit Zinkstaub und Salzsäure (Z., KR.). — Gelblich-weißes, amorphes Pulver. Schwer löslich. — Wird, in Eisessig suspendiert, durch Chlor in das Dichlorid der m-Benzoldisulfonsäure übergeführt (Z., KR.).

- 1.3-Bis-methylmercapto-bensol, m-Phenylen-bis-methylsulfid, Dithioresorcin-dimethyläther $C_8H_{10}S_2 = C_6H_4(S \cdot CH_3)_2$ (S. 834). B. Aus Dithioresorcin und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (ZINCKE, KRÜGER, B. 45, 3474). Stark lichtbrechende, eigenartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₇: 149° (Z., K.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (Z., K.). Läßt sich durch Wasserstoffperoxyd in Eisessig zu m-Phenylen-bis-methylsulfoxyd und m-Phenylen-bis-methylsulfon oxydieren (Z., K.). Liefert in Eisessig bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) m-Phenylen-bis-methylsulfoxyd und wenig 4-Nitro-dithioresorcindimethyläther (Z., K.). Liefert mit Chlor in Eisessig 4.6-Dichlor-dithioresorcin-dimethyläther, mit Brom in Chloroform das Dibromid des 4.6-Dibrom-dithioresorcindimethyläther, mit Brom in Chloroform das Dibromid des 4.6-Dibrom-dithioresorcindimethyläthers (S. 412) (Z., K.). Gibt bei der Sulfurierung mit konz. Schwefelsäure, in besserer Ausbeute mit rauchender Schwefelsäure (ca. 20°/0 SO₃-Gehalt) und nachfolgendem Erhitzen mit PCl₅ Dithioresorcindimethyläther-disulfonsäure-(4.6)-dichlorid (POLLAK, M. 35, 1458).
- 1.3-Bis-methylsulfoxyd-bensol, m-Phenylen-bis-methylsulfoxyd $C_8H_{10}O_2S_2=C_6H_4(SO\cdot CH_3)_2$. B. Aus Dithioresorcindimethyläther in Eisessig durch Oxydation mit Wasserstoffperoxyd (ZINCKE, KETGER, B. 45, 3477). Nädelchen (aus absol. Alkohol). F: 131°. Leicht löslich in Wasser und Chloroform, schwer in Alkohol und Eisessig. Gibt mit Bromwasserstoff in Chloroform 4.6-Dibrom-dithioresorcindimethyläther.
- 1.3 Bis methylsulfon bensol, m Phenylen bis methylsulfon $C_2H_{10}O_4S_2=C_4H_4(SO_2\cdot CH_2)_2$ (S. 834). B. Aus Dithioresorcindimethyläther in Eisessig durch Oxydation mit Wasserstoffperoxyd (ZINCKE, KRUGER, B. 45, 3478). Blätter (aus Eisessig). F: 196° bis 197°. Ziemlich löslich in Eisessig, sehr wenig in Alkohol und Chloroform.

Syst. No. 554]

- 1.3 Bis äthylmercapto benzol, m Phenylen bis äthylsulfid, Dithioresorcindiäthyläther $C_{10}H_{14}S_2 = C_0H_4(S \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Dithioresorcin und Diäthylsulfat in alkal. Lösung (ZINOKE, KEÜGER, B. 45, 3474). Stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp₁₈₋₁₉: 164°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Gibt mit Brom in Chloroform das Tetrabronuid des 4.6-Dibrom-dithioresorcindiäthyläthers (S. 412).
- 1.3 Bis äthylsulfoxyd bensol, m Phenylen bis äthylsulfoxyd $C_{10}H_{14}O_2S_2 = C_6H_4(SO\cdot C_2H_5)$. B. Aus Dithioresoreindiäthyläther in Eisessig durch Oxydation mit Wasserstoffperoxyd (Zincke, Krüger, B. 45, 3478). Ölige Flüssigkeit. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform. Gibt bei der Einw. von Bromwasserstoff in Chloroform 4.6-Dibrom-dithioresoreindiäthyläther.
- 1.3-Bis-äthylsulfon-benzol, m-Phenylen-bis-äthylsulfon $C_{10}H_{14}O_4S_2 = C_8H_4(SO_2 \cdot C_8H_8)_3$ (8. 834). B. Aus Dithioresorcindiäthyläther in Eisessig durch Oxydation mit Wasserstoffperoxyd (ZINCKE, KRÜGER, B. 45, 3478). F: 142°. Leicht löslich in heißem Eisessig, schwer löslich in Alkohol.
- m-Phenylen-bis-pikrylsulfid, Dithioresorcin-dipikryläther $C_{18}H_8O_{12}N_6S_2=C_6H_4[S\cdot C_6H_9(NO_2)_3]_2$. B. Aus Dithioresorcin und Pikrylchlorid in alkoh. Lösung (POLLAK, M. 35, 1454). Orangefarbene Schuppen (aus Eisessig). F: 207—211°. Leicht löslich in Benzol, Essigester und heißem Eisessig.
- 1.3-Bis-benzylmercapto-benzol, m-Phenylen-bis-benzylsulfid, Dithioresorcin-dibenzyläther $C_{20}H_{18}S_2=C_0H_4(S\cdot CH_2\cdot C_0H_5)_2$. B. Aus Dithioresorcin und Benzylchlorid in wäßr. Natronlauge (Zincke, Krüger, B. 45, 3475) oder in alkoholisch-wäßriger Natronlauge (Finzi, G. 44 I, 602). Tafeln (aus Alkohol). F: 60° (F.), 50° (Z., Kr.). Leicht löslich in Ather, Benzol, Chloroform, schwer in siedendem Petroläther, Alkohol und Essigsäure (F.; Z., Kr.). Absorbiert in trocknem Zustande bei niedriger Temperatur 8 Atome Chlor; bei gewöhnlicher Temperatur zersetzt sich das Reaktionsprodukt unter Bildung von 4.6-Dichlor-1.3-bis-chlormercapto-benzol und Benzalchlorid (Z., Kr.). Liefert mit Brom in Chloroform oder Ather 4.6-Dibrom-dithioresorcindibenzyläther; bei der Einw. von konz. Salpetersäure entsteht 4-Nitro-dithioresorcindibenzyläther (F., G. 44 I, 603).
- 1.3 Bis benzylsulfoxyd benzol, m-Phenylen-bis-benzylsulfoxyd $C_{20}H_{18}O_2S_2 = C_6H_4(SO\cdot CH_2\cdot C_6H_5)_2$. B. Aus Dithioresorcindibenzyläther in Eisessig durch Oxydation mit Wasserstoffperoxyd (ZINOKE, KRÜGER, B. 45, 3479), Krystalle (aus Benzol-Benzin). F: 131° (Z., Kr.). Leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Benzol, schwer löslich in Benzin (Z., Kr.). Absorbiert in trocknem Zustande bei niedriger Temperatur 2 Mol HCl (FINZI, G. 46 II, 202).
- 1.3-Bis-bensylsulfon-bensol, m-Phenylen-bis-bensylsulfon $C_{20}H_{18}O_4S_2 = C_6H_4(SO_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)_2$ (S. 835). B. Aus Dithioresorcindibenzyläther in Eisessig durch Oxydation mit Wasserstoffperoxyd auf dem Wasserbade (ZINCKE, KRÜGER, B. 45, 3479). F: 229°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 1.3-Bis-trichlormethylmercapto-benzol, m-Phenylen-bis-trichlormethylsulfid, Dithioresorcin-bis-trichlormethyläther $C_8H_4(C_8S_3=C_8H_4(S\cdot CCl_3)_2$. B. Durch Einw. von Chlor auf Dithioresorcindimethyläther in Chloroform (Zincke, Krüger, B. 45, 3475) und auf Dithioresorcin-S.S-diessigsäure in Chloroform (Finzi, G. 46 II, 200). Krystalle (aus Alkohol oder Chloroform). F: 106° (Z., Kr.; F.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig (Z., Kr.). Liefert beim Erhitzen mit Anilin Dithioresorcin und N.N'.N''-Triphenyl-guanidin (Z., Kr.).
- m-Phenylen-bis-thioglykolsäure, Dithioresorcin-S.S-diessigsäure $C_{10}H_{10}O_4S_2 = C_6H_4(S\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$ (S. 835). Das von Gabriel (B. 12, 1639) beschriebene Produkt ist ein Gemisch von Dithioresorcin-S.S-diessigsäure und etwas Dithiohydrochinon-S.S-diessigsäure, da das Ausgangsprodukt mit Dithiohydrochinon verunreinigt war (Finzi, G. 44 I, 579). B. Zur Bildung vgl. F., G. 44 I, 582. Prismen (aus Alkohol). F: 132° (F.), 129—131° (unkorr.) (POLLAK, M. 34, 1682). Leicht löslich in Alkohol), Essigester und siedendem Wasser, wenig in Ather, unlöslich in Petroläther (F.; P.). Bei der Einw. von Chlor in Chloroform entsteht Dithioresorcin-bis-trichlormethyläther (F., G. 46 II, 200). Liefert mit Brom in essigsaurer Lösung x-Brom-dithioresorcin-S.S-diessigsäure (F., G. 44 I, 584). Gibt mit Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur 4-Nitro-dithioresorcin-S.S-diessigsäure (F., Bottiglieri, G. 48 II, 118). $Ag_2C_{10}H_8O_4S_2$. Löslich in Säuren und in Ammoniak.
- m-Phenylen-bis-sulfoxydessigsäure $C_{10}H_{10}O_6S_2=C_6H_4(SO\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Durch Oxydation von Dithioresorein-S.S-diessigsäure mit der berechneten Menge Wasserstoffperoxyd in Essigsäure (Finzi, G. 44 I, 584). Weiße, amorphe Masse. Löslich in Alkohol, ziemlich löslich in Wasser, unlöslich in Petroläther. $Ag_6C_{10}H_8O_6S_2$.

- m-Phenylen-bis-sulfonessigsäure $C_{10}H_{10}O_8S_2 = C_6H_4(SO_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$ (S. 835). B. Durch Oxydation von Dithioresorcin-S.S.-diessigsäure mit der berechneten Menge Wasserstoffperoxyd in Essigsäure (Finzi, G. 44 I, 584). Weiße, amorphe Masse. $Ag_2C_{10}H_8O_8S_2$.
- 4-Chlor-1.3-dimercapto-benzol, 4-Chlor-dithioresorcin $C_eH_5ClS_e=C_eH_3Cl(SH)_2$. B. Durch Erhitzen von 4-Chlor-benzol-disulfonsäure-(1.3)-dichlorid mit Zinn und Salzsäure (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 194). Hellgelbes, stark lichtbrechendes Öl von anhaftendem Geruch. Kp₁₃₋₁₄: 145—146°. Gibt mit 2 Mol Chlorameisensäureäthylester in Gegenwart von 2 Mol KOH in Wasser 4 (oder 6)-Chlor-1-mercapto-3-carbäthoxymercapto-benzol; mit überschüssigem Chlorameisensäureäthylester entsteht 4-Chlor-dithioresorcin-8.8-dicarbonsäurediäthylester.
- 4-Chlor-1.3-bis-methylmercapto-benzol, 4-Chlor-dithioresorcindimethyläther $C_8H_9ClS_2=C_8H_3Cl(S\cdot CH_3)_2$. B. Durch Behandeln der Lösung von 4-Chlor-1.3-dimercapto-benzol in Kalilauge mit Dimethylsulfat (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 195). Gelbliches Öl. Kp_{18} : 177—179°.
- 4-Chlor-1.8-bis-[2.4.6-trinitro-phenylmercapto]-benzol, 4-Chlor-dithioresorcin-dipikryläther $C_{10}H_7O_{12}N_6ClS_2=C_6H_3Cl[S\cdot C_6H_8(NO_2)_3]_2$. B. Durch Erwärmen der alkoh. Lösung von 4-Chlor-1.3-dimercapto-benzol mit Pikrylchlorid (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 197). Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 201—204°.
- 4-Chlor-1.3-bis-acetylmercapto-benzol, 4-Chlor-dithioresorcin-diacetat $C_{10}H_{9}O_{2}ClS_{2}=C_{6}H_{3}Cl(S\cdot CO\cdot CH_{3})_{2}$. B. Durch Erhitzen von 4-Chlor-1.3-dimercapto-benzol mit Natriumacetat und Acetanhydrid (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 197). Widerlich riechendes Öl. Kp₁₉: 214—217°.
- 4 (oder 6)-Chlor-1-mercapto-3-carbäthoxymercapto-benzol, 4 (oder 6)-Chlor-dithioresorcin-8-carbonsäureäthylester $C_9H_9O_3ClS_2 = HS \cdot C_6H_3Cl \cdot S \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Schütteln von 1 Mol 4-Chlor-1.3-dimercapto-benzol in 2 Mol Kalilauge mit 2 Mol Chlorameisensäureäthylester (POLLAK, v. FIEDLEE, ROTH, M. 39, 195). Kp₁₈: 204°.
- 4-Chlor-1.3-bis-carbāthoxymercapto-benzol, 4-Chlor-dithioresorcin-S.8-dicarbonsāurediāthylester $C_{12}H_{13}O_4ClS_2=C_6H_3Cl(S\cdot CO_3\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Schütteln einer Lösung von 4-Chlor-1.3-dimercapto-benzol in Kalilauge mit überschüssigem Chlorameisensäureäthylester (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 196). Nadeln (aus Alkohol). F: 48—49°. Leicht löslich in kaltem Benzol, Ligroin, Eisessig, heißem Methanol und Alkohol.
- 4-Chlor-1.3-bis-carboxymethylmercapto-benzol, 4-Chlor-dithioresorcin-8.8-diessigsäure $C_{10}H_9O_4ClS_2=C_6H_2Cl(S\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Durch Erwärmen von 4-Chlor-1.3-dimercapto-benzol in Kalilauge mit Chloressigsäure (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 194). Nadeln (aus Wasser). F: 159—160°.
- 4.6 Dichlor 1.3 dimercapto benzol, 4.6 Dichlor dithioresorcin $C_0H_4Cl_2S_2 = C_0H_2Cl_2(SH)_2$. B. Durch Erhitzen von 4.6-Dichlor-benzol-disulfonsäure-(1.3)-dichlorid mit Zinn und konz. Salzsäure (Pollak, Wienerberger, M. 35, 1473). Hellgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 113—115°. Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Äther, Benzol, CS₂, siedendem Ligroin, schwerer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Bildet in alkoholischer, schwach ammoniakalischer Lösung mit Wasserstoffperoxyd ein amorphes Produkt der Zusammensetzung ($C_0H_2Cl_2S_2$)_x (S. 411). Liefert mit Chlor in Chloroform 4.6-Dichlor-1.3-bischlormercapto-benzol.
- 4.6 Dichlor 1.3 bis methylmercapto benzol, 4.6 Dichlor dithioresorcin-dimethyläther $C_8H_8Cl_2S_2 = C_6H_2Cl_2(S \cdot CH_3)_3$. B. Aus Dithioresorcindimethyläther und Chlor in Eisessig (Zincke, Krüger, B. 45, 3475). Aus 4.6-Dichlor-1.3-dimercapto-benzol und Dimethylsulfat in Gegenwart von Kalilauge (Pollak, Wienerberger, M. 35, 1475). Nadeln (aus Alkohol). F: 123—125° (P., W.), 123° (Z., Kr.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin, Eisessig und Alkohol (Z., Kr.; P., W.). Liefert in Eisessig bei der Einw. von konz. Salpetersäure (D: 1,4) 4.6-Dichlor-1-methylmercapto-3-methylsulfoxyd-benzol, bei der Einw. von rauchender Salpetersäure oder Salpeterschwefelsäure oder von Wasserstoffperoxyd in der Kälte 4.6-Dichlor-1.3-bis-methylsulfoxyd-benzol, bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd in der Hitze 4.6-Dichlor-1.3-bis-methylsulfon-benzol (P., W.).
- 4.6 Dichlor 1 methylmercapto 3 methylsulfoxyd-benzol, Methyl-[4.6-dichlor-3 methylmercapto-phenyl]-sulfoxyd $C_8H_8OCl_2S_8=CH_3\cdot S\cdot C_8H_8Cl_2\cdot SO\cdot CH_8$. B. Bei der Einw. von konz. Salpetersäure (D: 1,4) auf 4.6-Dichlor-dithioresoreindimethyläther in Eisessig (POLLAK, WIENERBERGER, M. 35, 1476). Gebliche Nadeln (aus Ligroin). F: 122—123°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Gibt beim Erhitzen mit Bromwasserstoff in Eisessig 4.6-Dichlor-dithioresoreindimethyläther.

- 4.6-Dichlor-1.3-bis-methylsulfoxyd-benzol $C_8H_8O_2Cl_9S_8 = C_6H_3Cl_2(SO\cdot CH_3)_3$. B. Aus 4.6-Dichlor-dithioresorcindimethyläther in Eisessig durch Einw. von rauchender Salpetersäure oder Salpeterschwefelsäure oder von Wasserstoffperoxyd (POLLAK, WIENEBERGER, M. 35, 1477). Schuppen (aus Alkohol). F: 264—266°. Leicht löslich in Chloroform, Äther, Eisessig, löslich in Benzol und Alkohol, sehr schwer löslich in Ligroin und Essigester. Gibt beim Erhitzen mit Bromwasserstoff in Eisessig 4.6-Dichlor-dithioresorcindimethyläther.
- 4.6-Dichlor-1.3-bis-methylsulfon-benzol C₂H₂O₄Cl₂S₂ = C₄H₂Cl₂(SO₂·CH₂)₂. B. Durch Erhitzen von 4.6-Dichlor-dithioresorcindimethyläther in Eisessig mit Wasserstoffperoxyd auf dem Wasserbad (Pollak, Wienerberger, M. 35, 1478). Nadeln (aus Alkohol). F: 236—238°. Leicht löslich in Essigester, Chloroform, Benzol, schwer in Eisessig und Alkohol, sehr wenig in Äther und Ligroin. Wird durch Bromwasserstoff in Eisessig nicht verändert.
- **4.6-Dichlor-1.3-bis-[2.4.6-trinitro-phenylmercapto]-benzol**, **4.6-Dichlor-dithioresorcindipikryläther** $C_{18}H_6O_{12}N_6Cl_3S_3=C_6H_9Cl_3[S\cdot\tilde{C}_6H_9(NO_2)_3]_9$. B. Aus 4.6-Dichlor-1.3-dimercapto-benzol und Pikrylchlorid in siedendem Alkohol (POLLAK, WIENERBERGER, M. 35, 1474). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 272—274°. Leicht löslich in Essigester und Eisessig, schwer in Chloroform und Benzol, sehr wenig in Alkohol, Ather und Ligroin.
- 4.6 Dichlor 1.3 bis acetonylmercapto benzol, 4.6 Dichlor dithioresorcin-diacetonyläther $C_{12}H_{12}O_2Cl_2S_2=C_6H_2Cl_2(S\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Beim Erwärmen von 4.6-Dichlor-1.3-bis-chlormercapto-benzol mit Aceton (ZINCKE, KRÜGER, B. 45, 3473). Nadeln (aus Benzin). F: 97°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Benzol und Benzin.
- 4.6 Dichlor -1.3 bis acetylmercapto-benzol, 4.6-Dichlor-dithioresorcindiacetat $C_{10}H_9O_2Cl_9S_2=C_6H_2Cl_9(S\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus 4.6-Dichlor-1.3-dimercapto-benzol durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Kaliumacetat (POLLAK, WIENERBERGER, M. 35, 1474).—Nadeln (aus Alkohol). F: 64—67°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.
- 4.6 Dichlor 1.3 bis carbäthoxymercapto benzol, 4.6 Dichlor-dithioresorcin-S.S-dicarbonsäurediäthylester $C_{19}H_{19}O_4Cl_2S_2 = C_6H_2Cl_2(S \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 4.6 Dichlor-1.3-dimercapto-benzol und 2 Mol Chlorameisensäureäthylester in Kalilauge (POLLAK, Wienerberger, M. 35, 1475). Blättchen (aus Alkohol). F: 50—52°. Leicht löslich in Ligroin, Äther, Chloroform, Eisessig, weniger in Alkohol.
- 4.6-Dichlor-1.3-bis-carboxymethylmercapto-benzol, 4.6-Dichlor-dithioresorcin-S.S-diessigsäure $C_{10}H_8O_4Cl_2S_2=C_6H_2Cl_2(S\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Aus 4.6-Dichlor-1.3-dimercapto-benzol und Chloressigsäure in Kalilauge (Pollak, Wienerberger, M. 35, 1474). Nadeln (aus Wasser). F: 200—204°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig, schwer in Ligroin und siedendem Wasser, sehr wenig in Chloroform.
- 4.6-Dichlor-1.3-bis-chlormercapto-benzol C₆H₂Cl₄S₂ = C₆H₂Cl₂(SCl)₈. B. Durch Einw. von Chlor auf Dithioresorcin in Chloroform (ZINCKE, B. 44, 770; Z., KRÜGER, B. 45, 3473) oder auf Dithioresorcindibenzyläther in Chloroform (Z., Kr.) oder ohne Lösungsmittel (FINZI, G. 46 II, 202). Durch Einw. von Chlor auf 4.6-Dichlor-1.3-dimercapto-benzol in Chloroform (POLLAK, WIENERBERGER, M. 35, 1480). Gelbe Krystalle (aus Benzin). F: 103° (Z., Kr.; F.), 95—97° (P., W.). Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Äther und Benzin (Z., Kr.). Zersetzt sich beim Erwärmen mit Alkohol oder Alkali unter Bildung der Verbindung (C₆H₂Cl₂S₂)_x (s. u.). Liefert mit Aceton 4.6-Dichlor-1.3-bis-acetonylmercaptobenzol (Z., Kr.).
- Verbindung (C₆H₂Cl₂S₂)_x. B. Beim Erwärmen von 4.6-Dichlor-1.3-bis-chlor-mercapto-benzol mit Alkohol oder starkem Alkali (ZINCKE, KRÜGER, B. 45, 3473). Bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd auf 4.6-Dichlor-1.3-dimercapto-benzol in alkoholischer, schwach ammoniakalischer Lösung (Pollak, Wienerberger, M. 35, 1481). Amorphes Pulver. Ist bis 260° nicht geschmolzen (Z., Kr.; P., W.). Fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (Z., Kr.; P., W.).
- x-Brom-dithioresorcin-S.S-diessigsäure $C_{10}H_{9}O_{4}BrS_{2}=C_{6}H_{3}Br(S\cdot CH_{3}\cdot CO_{2}H)_{2}$. B. Aus Dithioresorcin-S.S-diessigsäure und Brom in 99% jeger Essigsäure (Finzi, G. 44 I, 584). Krystalle (aus Essigsäure oder Wasser). F: 164°. Löslich in Methanol, Alkohol, Äther und Essigester, fast unlöslich in Chloroform, Benzol und Petroläther.
- 4.6-Dibrom-1.3-bis-methylmercapto-benzol, 4.6-Dibrom-dithioresorcindimethyläther $C_8H_8Br_8S_2=C_8H_8Br_2(S\cdot CH_3)_2$. B. Aus dem Dibromid des 4.6-Dibrom-dithioresorcindimethyläthers durch Einw. von Natriumbisulfit (ZINCKE, KBÜGER, B. 45, 3476). Durch Einw. von Bromwasserstoff auf m-Phenylen-bis-methylsulfoxyd in Chloroform (Z., Kb.). Nadeln (aus Chloroform). F: 142°. Leicht löslich in heißem Eisessig und Chloroform, ziemlich löslich in Alkohol.
- 4.6 Dibrom 1 methylmercapto-3-methylsulfoxyd-benzol, Methyl-[4.6-dibrom-3-methylmercapto-phenyl]-sulfoxyd $C_8H_8OBr_2S_2=CH_3\cdot S\cdot C_6H_2Br_2\cdot SO\cdot CH_3$. B. Durch

Kochen des Dibromids des 4.6-Dibrom-dithioresorcindimethyläthers mit Wasser (ZINCKE, KEÜGER, B. 45, 3476). — Nädelchen (aus verd. Essigsäure). F: 240°. — Dibromid des 4.6-Dibrom-dithioresorcindimethyläthers $C_8H_8Br_4S_8 = CH_2 \cdot S \cdot C_6H_2Br_2 \cdot S(CH_3)Br_2$. B. Aus Dithioresorcindimethyläther und Brom in Chloroform (ZINCKE, KEÜGER, B. 45, 3476). Aus 4.6-Dibrom-dithioresorcindimethyläther und Brom in Chloroform (Z., KR.). Dunkelorangefarbene Nadeln (aus Chloroform + Brom). Verliert beim Erhitzen Brom. Beim Kochen mit Wasser entsteht Methyl-[4.6-dibrom-3-methylmercapto-phenyl]-sulfoxyd. Gibt mit NaHSO₃-Lösung 4.6-Dibrom-dithioresorcindimethyläther.

4.6 - Dibrom - 1.3 - bis - äthylmercapto - bensol, 4.6 - Dibrom - dithioresorcindiäthyläther $C_{10}H_{12}Br_2S_2 = C_4H_2Br_2(S\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Einw. von NaHSO₃-Lösung auf das Tetrabromid des 4.6 - Dibrom - dithioresorcindiäthyläthers in Chloroform (ZINCKE, KRÜGER, B. 45, 3477). Durch Einw. von Bromwasserstoff auf m-Phenylen-bis-äthylsulfoxyd in Chloroform (Z., Kr.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 58°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol und Benzin.

4.6 - Dibrom - 1.3 - bis - äthylsulfoxyd - benzol $C_{10}H_{12}O_2Br_2S_2 = C_6H_2Br_4(SO \cdot C_2H_5)_2$. Tetra bromid des 4.6 - Dibrom - dithioresorcindiäthyläther: $C_{10}H_{12}Br_6S_2 = C_6H_2Br_2$ (SBr₂·C₂H₆)₂. B. Aus Dithioresorcindiäthyläther und überschüssigem Brom in Chloroform (ZNOKE, KRÜGER, B. 45, 3477). Aus 4.6 - Dibrom - dithioresorcindiäthyläther und Brom in Chloroform (Z., Kr.). Dunkelrote, im auffallenden Licht stahlblaue Nadeln (aus bromhaltigem Chloroform). Verliert leicht Brom. Verhalten beim Erhitzen mit Wasser: Z., Kr. Gibt mit NaHSO₂-Lösung 4.6 - Dibrom - dithioresorcindiäthyläther.

4.6-Dibrom-1.3-bis-benzylmercapto-benzol, 4.6-Dibrom-dithioresorcindibenzyläther $C_{30}H_{16}Br_{2}S_{3}=C_{6}H_{2}Br_{2}(S\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{8})_{3}$. B. Durch Einw. von Brom auf Dithioresorcindibenzyläther in Chloroform oder Äther (Finzi, G. 44 I, 600, 603). — Tafeln (aus Äther). F: 107°. Löslich in siedendem Alkohol und Essigsäure, ziemlich löslich in Benzol und Chloroform.

- 4-Nitro-1.3-bis-methylmercapto-bensol, 4-Nitro-dithioresorcindimethyläther $C_8H_9O_2NS_9=O_2N\cdot C_6H_3(S\cdot CH_3)_2$. B. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) auf Dithioresorcindimethyläther in Eisessig (ZINCKE, KRÜGER, B. 45, 3474). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 114°. Leich löslich in heißem Eisessig und in Benzol, ziemlich in Alkohol.
- 4-Nitro-1.3-bis-bensylmercapto-bensol, 4-Nitro-dithioresorcindibensyläther $C_{50}H_{17}O_2NS_2=O_2N\cdot C_6H_3(S\cdot CH_2\cdot C_6H_5)_2$. Zur Konstitution vgl. Finzi, Bottiglieri, G. 48 II, 114. B. Durch Einw. von konz. Salpetersäure auf Dithioresorcindibensyläther (Finzi, G. 44 I, 603). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 92°. Löslich in Aceton und Chloroform, unlöslich in Petroläther.
- 4-Nitro-dithioresorcin-S.S-diessigsäure $C_{10}H_9O_8NS_8=O_2N\cdot C_6H_3(S\cdot CH_2\cdot CO_2H)_8$. B. Aus Dithioresorcin-S.S-diessigsäure und Salpetersäure (9 Tle. konz. Salpetersäure + 1 Tl. Wasser) bei gewöhnlicher Temperatur (Finzi, Bottiglieri, G. 48 II, 118). Gelbe Nädelchen (aus Wasser). F: 174°. Gibt mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig beim Erwärmen 4-Nitrom-phenylen-bis-sulfonessigsäure. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure oder mit Zinkstaub und Essigsäure der mit Natriumamalgam in alkalischer Lösung die Verbindung nebenstehender Formel.
- 4-Nitro-m-phenylen-bis-sulfonessigsäure $C_{10}H_9O_{10}NS_2 = O_2N \cdot C_6H_3(SO_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_3$. B. Durch Oxydation von 4-Nitro-dithioresorcin-S.S-diessigsäure in Eisessig mit Wasserstoffperoxyd (Finzi, Bottiglieri, G. 48 II, 120). Nadeln (aus Wasser). F: 199° (Zers.). Liefert beim Erwärmen mit Zinn und konz. Salzsäure die OC NH

Derivate eines Telluranalogons des Resorcins.

Bis-[3-methoxy-phenyl]-tellurid, 3.3'-Dimethoxy-diphenyltellurid $C_{14}H_{14}O_{2}Te=CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot Te\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{2}$. B. Durch Einw. von TeBr₂ auf 3-Methoxy-phenylmagnesium-jodid in Ather; Reinigung über das Dibromid (Lederr, B. 52, 1989). — Gelbliches Öl. Kp₂₄₋₃₆: 247—252°. — Beim Einleiten von trocknem Chlor in die äther. Lösung entsteht Bis-[3-methoxy-phenyl]-telluriddichlorid; reagiert analog mit Brom und Jod. Reaktion mit $CH_{3}I$: L. — $C_{14}H_{14}O_{2}Te + HgCl_{2}$. Amorph. F: ca. 89°. — $C_{14}H_{14}O_{2}Te + HgBr_{3}$. Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 114—115° (Zers.). — $C_{14}H_{14}O_{2}Te + HgI_{3}$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 122—123°.

Bis - [3 - methoxy - phenyl] - telluroxyd, 8.3'- Dimethoxy - diphenyltelluroxyd $C_{14}H_{14}O_3Te = CH_3\cdot O\cdot C_0H_4\cdot TeO\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_3$. Beim Erwärmen von Bis-[3-methoxy-phenyl]-telluriddibromid mit Ammoniak (Lederer, B. 52, 1991). — Amorph. F: 90°. Sintert bei 69°. Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in Benzol, Toluol und Xylol beim Erwärmen,

HYDROCHINON

fast unlöslich in Benzin. — Salze vom Typus $(CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4)_2$ TeAc2. B. Die Halogenide entstehen durch Einw. der Halogene auf Bis-[3-methoxy-phenyl]-tellurid in Äther (L.). — Dichlorid $C_{14}H_{14}O_2Cl_2$ Te = $(CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4)_2$ TeCl2. Nädelchen (aus Toluol + Benzin). F: 162—163°. Sehr leicht löslich in Schwefelkohlenstoff und Chloroform, leicht in Benzol, Toluol und Xylol beim Erwärmen, schwer in Kohlenstofftetrachlorid, Methanol und Alkohol, fast unlöslich in Benzin. — Dibro mid $C_{14}H_{14}O_2Br_2$ Te= $(CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4)_2$ TeBr2 Gelbe Nädelchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 185—186°. Sehr leicht löslich in Benzol, Toluol bei gewöhnlicher Temperatur, in Xylol, Chloroform beim Erwärmen, schwer löslich in Kohlenstofftetrachlorid, fast unlöslich in Benzin, Methanol und Alkohol. Beim Behandeln mit Methylmagnesiumjodid in Äther und Zersetzen mit Wasser entsteht Bis-[3-methoxy-phenyl]-tellurid. — Dijodid $C_{14}H_{14}O_2I_2$ Te = $(CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_2$ TeI2. Goldorangefarbene Krystalle (aus Benzol + Benzin). F: 167—168° (Zers.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, leicht in Benzol, Toluol und Xylol beim Erwärmen, schwer in Kohlenstofftetrachlorid, Methanol, Alkohol und Benzin.

3. 1.4-Dioxy-benzol, Hydrochinon $C_6H_6O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 836).

Vorkommen und Bildung.

V. An frischen Pfropfstellen von Birnbäumen (v. Lippmann, B. 51, 272). — B. In geringer Menge bei der elektrolytischen Oxydation von in verd. Schwefelsäure suspendiertem Benzol ohne Anwendung eines Diaphragmas (Fichter, Stocker, B. 47, 2012), von Phenol in verd. Schwefelsäure oder in K₂SO₄-Lösung an Bleianoden (F., St.; F., Ackermann, Helv. 2, 591) und von o.p. oder p.p.Diphenol in verd. Schwefelsäure an Bleianoden (F., Brunner, Bl. [4] 19, 287). Neben wenig Chinon und Brenzcatechin bei der Oxydation von Phenol mit 30% igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1666; vgl. Martinon, Bl. [2] 43, 156). Durch Einw. von Wasserstoff auf Chinon bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in Wasser oder verd. Alkohol (Skita, Ritter, B. 43, 3398). Bei der Belichtung alkoholischer oder wäßrig-alkoholischer Lösungen von Chinon (Clamician, G. 16, 111; C., Silber, B. 34, 1531; R. A. L. [5] 10 I, 93; H. Meyer, Eckert, M. 39, 248). Weitere Angaben über Bildung aus Chinon s. Hptw. Bd. VII, S. 611. Man erhitzt in kupfernen Gefäßen p-Chlor-phenol mit Kalilauge oder p-Brom-phenol mit Natronlauge auf 195° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 269544; C. 1914 I, 591; Frdl. 11, 190) oder p-Chlor-phenol mit Ba(OH)₂ und Wasser auf 170—195° (Bayer & Co., D. R. P. 249939; C. 1912 II, 655; Frdl. 10, 1330). Bei der Einw. von Sauerstoff auf in Wasser gelöste Chinasäure im Sonnenlicht (Clamician, Silber, B. 46, 1562; R. A. L. [5] 22 I, 544). Bei der Destillation von Arbutin (Syst. No. 2451) unter 12—15 mm Druck (Picter, Goudet, Helv. 2, 700). — Hydrochinon entsteht durch Einw. von Macerationssaft aus untergäriger Hefe auf Arbutin (Neuberg, Färber, Bio. Z. 78, 269). Zur Bildung von Hydrochinon durch Einw. von Emulsin auf Arbutin vgl. van't Hoff, C. 1911 I, 241; Bourquelot, Bridel, A. ch. [8] 29, 159.

Physikalische Bigenschaften.

Krystallographisches und Krystalloptisches über die stabile Form: Heydrich, Z. Kr. 48, 264. F: 170,3° (Hartley, Little, Soc. 99, 1081). Dichte der stabilen Form bei 15°: 1,328—1,332 (Hey.). — Eiweißfällende Wirkung: Cooper, Biochem. J. 7, 177. 100 g Wasser lösen bei 20—25° 7 g Hydrochinon (Dehn, Am. Soc. 39, 1400); die bei 25° gesättigte wäßrige Lösung ist 0,666·molar (Knox, Richards, Soc. 115, 522). 100 g 95°/oige Ameisensäure lösen 6 g (Aschan, Ch. Z. 37, 1117). Löslichkeit in Salzsäure von verschiedener Konzentration bei 25°: Kn., R. Hydrochinon gibt mit unverdünntem oder 50°/oigem wäßrigem Pyridin bei 20—25° feste Massen (Dehn, Am. Soc. 39, 1400). Verteilung zwischen Wasser und Ather bei 15°: Pinnow, Fr. 50, 162. Thermische Analyse binärer Systeme mit 1.3.5-Trinitro-benzol: Sudborough, Beard, Soc. 99, 216; mit Naphthalin (Eutektikum bei 79° und ca. 0,5 Gew. 9′0 Hydrochinon): Kremann, Janetzky, M. 33, 1060; mit Triphenylcarbinol s. S. 415; mit Aceton: Schmidlin, Lang, B. 43, 2817; mit Campher: Jefremow, Ж. 45, 357; C. 1913 I, 1817; mit Benzophenon: Kr., Zechner, M. 39, 830; mit Acetamid s. S. 415; mit Benzamid: Kr., Auer, M. 39, 485. Thermische Analyse der binären Systeme mit Diphenylamin: Kr., Schadinger, M. 40, 45; mit β-Naphthylamin: Kr., Csanyi, M. 37, 760; mit o., m. und p-Phenylendiamin: Kr., Strohscheneider, M. 39, 517, 520, 522, 546, 549, 552; mit Cineol: Bellucci, Grassi, G. 43 II, 726; mit Antipyrin: Kr., Haas, M. 40, 186; Regenbogen, C. 1918 II, 624; mit 3-Methyl-1-phenyl-pyrazolon-(5) und mit Pyramidon: R. Kryoskopisches Verhalten von Hydrochinon in wäßr. Na₂SO₃-Lösung: Schlicw, Fedotow, Z. El. Ch. 18, 937. Gefrierpunkte wäßr. Lösungen von Hydrochinon-Kaffein-Gemischen: Bargellini, G. 49 I, 200. Diffusion in Wasser und Methanol: Thovert, C. r. 150, 270; Ann. Physique [9] 2, 417; in Wasser und Alkohol: Öholm, C. 1913 I, 1649, 1650. Oberflächenspannung von

Lösungen in Wasseer und in NaCl-Lösung: Berczeller, Bio. Z. 66, 179, 204; 84, 78. Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 76. Fluorescenzspektrum in alkoholischer und ätherischer Lösung: Dickson, C. 1912 I, 27. Hydrochinon zeigt nach Bestrahlung mit ultraviolettem Licht eine Phosphorescenz, die auf Verunreinigungen zurückzuführen ist (Goldstein, Verh. Disch. Phys. Ges. 13, 384; C. 1911 II, 342, 586). Elektrische Leitfähigkeit von Hydrochinon in Wasser: Bösseren, van Rossem, R. 30, 404; Bör., B. 46, 2614; Bör., Brackmann, R. 34, 281; Calcagni, G. 44 II, 454. Hydrochinon erniedrigt die elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen von Borsäure (Böe., van R.; Böe.) und Phosphorsäure (Böe., Br.). Einfluß von Hydrochinon auf das Potential der Wasserstoff-Elektrode in Natronlauge und in alkal. Natriumsulfit-Lösung: Frary, Nietz, Am. Soc. 37, 2273; auf das Potential von Platin-Elektroden in wäßr. Schwefelsäure oder wäßr. KCl-Lösung und von PbO₃-Elektroden in wäßr. Schwefelsäure: Fichter, Ackermann, Helv. 2, 587. Zerstäubungselektrizität von Hydrochinon enthaltenden Gernischen: Christiansen, Ann. Phys. [4] 40, 240; 51, 542. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,9×10⁻¹² (aus der elektrischen Leitfähigkeit berechnet) (Calcagni, G. 44 II, 454). — Einfluß von Hydrochinon auf die photochemische Oxydation von Na₂SO₃ in Wasser: Mathews, Weeks, Am. Soc. 39, 645; auf die Polymerisation des Acroleins: Moureu, Dufraisse, Robin, Pougnet, C. r. 170, 27; A. ch. [9] 15, 191; D. R. P. 340871; C. 1921 IV, 1101; Frdl. 13, 110.

Chemisches und biochemisches Verhalten.

Hydrochinon gibt beim Schütteln mit Wasser und Palladiumschwarz in einer CO₂-Atmosphäre Chinon und Chinhydron (WIELAND, B. 45, 491). Spaltet beim Erhitzen mit Palladiumschwarz auf 220° Wasser ab und bildet bei höherer Temperatur reichlich Phenol (W.). Hydrochinon wird beim Erhitzen in Sauerstoff-Atmosphäre auf 150—170° im Dunkeln kaum verändert; im diffusen Tageslicht erfolgt bei 150° ebenfalls keine wesentliche Veränderung, bei 165—170° entstehen reichliche Mengen Chinhydron; im ultravioletten Licht verläuft die Reaktion lebhafter und liefert Chinhydron und Chinon (Habtley, Little, Soc. 99, 1082). Beim Erhitzen von Hydrochinon mit NaOH in Gegenwart von Sauerstoff auf 325° wird Wasserstoff entwickelt (Boswell, Dickson, Am. Soc. 40, 1786)¹). Geschwindigkeit der Absorption von Sauerstoff durch Hydrochinon in alkal. Lösung: PINNOW, C. 1912 II, 1601; 1914 I, 102; Z. El. Ch. 19, 266; Schilow, Fedotow, Z. El. Ch. 18, 930; Sch., Timtschenko, Z. El. Ch. 19, 816; Bunzel, J. biol. Chem. 20, 697. Geschwindigkeit der Sauerstoff-Absorption in alkal. Na₂SO₃-Lösungen und in alkal. Na₂SO₃-Lösungen, die Kupfersalze, Na₃HPO₄, Glycerin und Salze der Hydrochinonsulfonsäuren enthalten: P.; Sch., F.; in alkal. Lösungen von Na₃AsO₃, Hydroxylamin und Hydrazin: Sch., T. Aus Na₂SO₃ enthaltenden Hydrochinon-Lösungen läßt sich nach der Einw. von Sauerstoff hydrochinonsulfonsaures Natrium isolieren (P., C. 1914 I, 102; vgl. a. J. pr. [2] 89, 536). Oxydation von Hydrochinon zu Chinhydron erfolgt: durch Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von FeCl₃, Fe(SCN)₃ oder KCNS (Colin, Sénéchal, C. r. 152, 1586; 153, 76), durch K₂S₂O₃ (C., Sé; Datta, Sen, Am. Soc. 39, 748), durch absol. Salpetersäure und etwas NO₃ in Ather (Klemenc, Ekl, M. 39, 689), durch Jodstickstoff (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 452) und durch NaClO₃ bei Gegenwart von OsO₄ (HOFMANN, B. 45, 3333). Hydrochinon wird durch Azodicarbonsäure-distributer von OsO₄ (HOFMANN, B. Thermagner, B. 44, 2000). Cita and all a 1846. diathylester zu Chinon oxydiert (DIELS, FRITZSCHE, B. 44, 3022). Gibt mit alkal. KMnO4-Lösung Oxalsäure, CO₂ und geringe Mengen eines krystallinischen Nebenprodukts (DENIS, J. biol. Chem. 10, 75). Bei der Oxydation von Hydrochinon durch FEHLINGsche Lösung werden bei Luftabschluß auf 1 Mol Hydrochinon 3 Atome Sauerstoff verbraucht; bei Gegenwerden bei Luftabschluß auf 1 Mol Hydrochinon 3 Atome Sauerstoff verbraucht; bei Gegenwart von Sulfit führt die Oxydation durch Fehlinosche Lösung unter Verbrauch von 5 Atomen Sauerstoff zu Dioxychinondisulfonsäure (Pinnow, J. pr. [2] 98, 81; vgl. Bourquelot, Fightenholz, C. 1910 I, 1145; P., Fr. 50, 156). Reduktionsvermögen von Hydrochinon für AgBr: Gordon, J. phys. Chem. 17, 54; vgl. a. Pinnow, J. pr. [2] 98, 82 Anm. 1. Geschwindigkeit der Oxydation durch Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von FeCl, und Schwefelsäure oder organischen Säuren: Colin, Sénéchal, C. r. 153, 76, 282. Oxydation durch konz. Schwefelsäure bei 200°: Milbauer, Němec, J. pr. [2] 99, 98. Hydrochinon gibt mit Chlorwasserstoff in Ather die Verbindung 3C, H, O, + HCl, in Aceton außerdem ein bei ca. 250° schmelzendes gelbliches Produkt (Schmidlin, Lang, B. 43, 2817). Einw. von Bromwasserstoff: Gomberg, Cone, A. 376, 238. Einw. von Kaliumchlorat und konz. Salesäure: Datta, Am. Soc. 36, 1013. Hydrochinon gibt beim Erwärmen mit Königswasser Chloranil (D., Am. Soc. 36, 1013). Einw. von Na, SO, s. o. Bei 12—14-tägigem Erwärmen von (D., Am. Soc. 36, 1013). Einw. von Na₂SO₃ s. o. Bei 12—14-tägigem Erwärmen von Hydrochinon mit NaHSO₂-Löeung auf dem Wasserbade entsteht das Trinatriumsalz der Cyclohexandiol-(1.4)-trisulfonsäure-(1.2.4) (Syst. No. 1573) (Fuchs, Elsner, B. 52, 2283). Kinetik der Sulfurierung des Hydrochinons: PINNOW, Z. El. Ch. 21, 380; 23, 243. Oxydation durch Schwefelsaure s. o.

¹⁾ Vgl. dasu S. 74 Anm. 1.

Hydrochinon gibt beim Erhitzen mit Tetrachlorkohlenstoff, 50% iger Natronlauge und etwas Kupfer 2.5-Dioxy-benzoesäure (Zeltner, Landau, D. R. P. 258887; C. 1913 I, 1641; Frdl. 11, 208). Gibt mit Chlorchinon, Toluchinon, o-, m- und p-Xylochinon und Thymochinon gemischte Chinhydrone (Siegmund, J. pr. [2] 92, 354), Liefert mit Oxalylchlorid und Pyridin bei 0° Oxalsäure-bis-[4-oxy-phenylester], ohne Kühlung ein Gemisch von Verbindungen, aus dem man durch Behandlung mit Eisessig das Monoacetat des 4.4'-Dioxy-diphenyläthers(?) erhält (Adams, Gilman, Am. Soc. 37, 2720). Liefert mit 2 Tln. KHCO₃ bei 200° 2.5-Dioxy-terenhthalsäure und etwas 2.5-Dioxy-terephthalsaure und etwas 2.5-Dioxy-benzoesaure, bei 260-270° fast ausschließlich 2.5-Dioxy-terephthalsaure (v. Hemmelmayr, M. 38, 82). Farbreaktion mit K₂CO₃ s. u. Hydrochinon gibt mit Acetondicarbonsäurediäthylester in konz. Schwefelsäure 6-Oxycumarin-essigsäure-(4)-äthylester (DEY, Soc. 107, 1634). Liefert mit Methylamin in Wasser bei 200°, mit Methylaminhydrochlorid und Na₂CO₃+10H₂O bei 250°, mit Methylaminhydrochlorid und Natriumäthylat oder NaOH in Alkohol, mit oder ohne Zusatz von ZnCl₂ nydrochiorid und Natriumathylat oder NaUH in Alkohol, mit oder ohne Zusatz von ZnCl₂ oder CaCl₂, bei 200—250° 4-Methylamino-phenol (Merck, D. R. P. 260234; C. 1913 II, 185). Oxydiert man Hydrochinon und p-Chlor-anilin gemeinsam mit Luftsauerstoff in Gegenwart von ammoniakalischer Kupferhydrorydlösung in 50°/0 gem Alkohol bei 30—40°, so entsteht 2.5-Bis-[4-chlor-anilino]-chinon (Höchster Farbw., D. R. P. 262180; C. 1913 II, 397; Frdl. 11, 252). Geschmolzenes Hydrochinon gibt farbige Lösungen mit Maleinsäureanhydrid, Brommaleinsäureanhydrid, Itaconsäureanhydrid und Phthalsäureanhydrid (Pfeiffer, Böttler, B. 51, 1820, 1822). Hydrochinon gibt mit Acetobromglucose in alkal. Lösung Tetraacetyl-arbutin (Mannich, Ar. 250, 558). — Synthese von Arbutin aus Hydrochinon und Glucose durch Emulsin: Bayliss, C. 1912 I, 1668. Über Bildung von Arbutin aus Hydrochinon in keimenden Pflanzensamen vgl. CIAMICIAN, RAVENNA, R. A. L. [5] 25 I, 6. Einw. von Sauerstoff auf Hämoglobin bei Gegenwart von Hydrochinon: HEUBNER, Ar. Pth. 72, 250. Bacterioide Wirkung von Hydrochinon: Cooper, Biochem. J. 7, 177; FRIEDENTHAL, Bio. Z. 94, 64. Schädigende Wirkung auf die Keimung von Pflanzensamen: Sigmund, Bio. Z. 62, 343; Ciamician, Ravenna, R. A. L. [5] 25 I, 6.

Analytisches.

Hydrochinon gibt beim Verreiben mit etwas Kaliumcarbonat eine schwach blaue Färbung, die in einigen Minuten in Tiefblau mit grünem metallischem Oberflächenglanz übergeht; die Färbung wird durch Wasser, Alkohol oder Ammoniak sofort, durch Äther langsam zerstört, durch Chloroform oder Benzin nicht verändert. Die Reaktion ist außerordentlich empfindlich und charakteristisch (MALDINEY, C. r. 158, 1782). Mit einer aus 80 cm³ 15% eiger Ammoniummolybdat-Lösung und 20 cm³ Schwefelsäure (1:3) hergestellten Lösung von Sulfomolybdänsäure gibt Hydrochinon bei Siedetemperatur eine indigoblaue Färbung (Sanchez, Bl. [4] 9, 1057). Hydrochinon gibt mit Laccase-Lösung (aus Pilzen), löslicher Stärke und KI in essigsaurer Lösung keine Färbung; in schwefelsaurer Lösung erfolgt allmählich Blaufärbung (Unterschied von Brenzcatechin und Resorcin) (Wolff, C. 1917 II, 648). Nachweis neben anderen Phenolen: S. Bestimmung von Hydrochinon in wäßr. Lösungen durch Extraktion mit Äther und Wägung des bei 100° getrockneten Hydrochinon. chinons: PINNOW, Fr. 50, 155, 161.

Additionelle Verbindungen des Hydrochinons.

3C₆H₆O₈+HCl. B. Durch Sättigen einer äther. Lösung von Hydrocninon mit HCl (SCHMIDLIN, LANG, B. 43, 2818). Krystalle. Im Vakuum beständig. Zerfällt beim Erhitzen oder beim Lösen in Wasser in die Komponenten. — Verbindung mit Triphenylcarbinol 2C₆H₆O₂+C₁₉H₁₆O (durch thermische Analyse nachgewiesen). F: 151,6°. (KREMANN, WLK, M. 40, 245, 250). Bildet Eutektika mit Hydrochinon (F: 145,2°; 47,5 Gew.-°/₀ Triphenylcarbinol) und mit Triphenylcarbinol (F: 139,8°; 81,5°/₀ Triphenylcarbinol). — Verbindung mit Kaliumformiat 2C₆H₆O₂+KCHO₂. B. Aus Hydrochinon und Kaliumformiat in verd. Alkohol (Weinland, Bärlocher, B. 52, 154). Nadeln oder sechsseitige Säulen. Färbt sich an der Luft braun. — Verbindung mit Kaliumacetat 3C₆H₆O₂+2KC₂H₂O₂. B. Aus Hydrochinon und Kaliumacetat in Alkohol (W. B.). Tafeln, Färbt sich an der Luft braun. Hydrochinon und Kaliumacetat in Alkohol (W., B.). Tafeln. Färbt sich an der Luft braun. — Verbindung mit Kaliumpropionat $2C_6H_6O_2+KC_3H_5O_3$. B. Aus Hydrochinon und Kaliumpropionat in Alkohol (W., B.). Blätter. Färbt sich an der Luft braun. — Verbindung mit Aceta mid $C_6H_6O_2+C_2H_5ON$ (durch thermische Analyse nachgewiesen). F: 101° (KB., AUEB, M. 39, 452, 477). Bildet Eutektika mit Hydrochinon (F: ca. 101°; 33,5 Gew.-% Acetamid) und mit Acetamid (F: 60,3°; 73 Gew.-% Acetamid).

Funktionelle Derivate des Hydrochinons.

1-Oxy-4-methoxy-benzol, Hydrochinonmonomethyläther $C_7H_8O_2 = HO \cdot C_6H_4$. O·CH₃ (S. 843). B. Bei der Spaltung von Methylarbutin (Syst. No. 2451) durch Emulsin (Bourquelot, Fightenholz, C. 1910 I, 1145). — Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Waljaschko, Ж. 45, 226; С. 1913 I, 2029.

Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 79. — Gibt mit salpetriger Säure Chinon (KAUFFMANN, FRITZ, B. 43, 1215). Reduziert Fehlingsche Lösung nicht (B., Fi.). — Gibt mit FeCl₃ und mit Phosphormolybdänsäure blaue Färbungen (B., Fi.).

1.4 - Dimethoxy - benzol, Hydrochinondimethyläther C₈H₁₀O₂ = C₆H₄(O·CH₈)₂ (S. 843). B. Durch Erwärmen von Hydrochinon mit Methyljodid und 10% iger Kalilauge (Herzig, Erthal, M. 32, 500). — F:56°; Kp₂₀: 109°; D'₄ zwischen 66° (1,036) und 206° (0,901): Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 135. Oberflächenspannung zwischen 66° (34,7 dyn/cm) und 206° (19,5 dyn/cm): J. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol und in konz. Schwefelsäure: Bally, Rice, Soc. 101, 1481. Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 79. Fluorescenzspektrum in Alkohol: B., R. — Gibt mit Wasserstoff unter 100 Atm. Druck in Gegenwart von NiO bei 240° Methylcyclohexyläther und andere Produkte (Iratjew, Lugowoj, Ж. 46, 475; C. 1914 II, 1267). Beim Erwärmen mit 0,5 Mol Benzotrichlorid und AlCl₃ in CS₂ und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Wasser entsteht 2.5.2′.5′. Tetramethoxy-triphenylcarbinol (Baever, A. 372, 136). Gibt mit Chloracetylchlorid in CS₂-Lösung in Gegenwart von frisch dargestelltem AlCl₃ bei 20-stdg. Kochen ω-Chlor-2-oxy-5-methoxy-acetophenon; bei Verwendung von käuflichem AlCl₃ und nur 3-stdg. Kochen entsteht daneben ω-Chlor-2.5-dimethoxy-acetophenon (v. Auwers, Pohl., A. 405, 281). Liefert mit Bernsteinsäureanhydrid in Gegenwart von AlCl₃ β-[2.5-Dimethoxy-benzoyl]-propionsäure (Bargellini, Giua, G. 42 I, 206). Liefert mit Diäthylmalonylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ in CS₄ den Monomethyläther und den Dimethyläther des 4.7-Dioxy-2.2-diäthyl-indandions-(1.3) und 6-Methoxy-2.4-dioxo-3.3-diāthyl-chroman (Freund, Fleischer, A. 409, 276). Wird beim Erhitzen mit einer Lösung von CH₃·MgI in Petroleum auf 250° unter Bildung von Hydrochinon und etwas Hydrochinonmonomethyläther gespalten (Simonis, Remmert, B. 47, 270). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitrobenzol C₆H₁₀O₂ + 2C₆H₃O₆N₃. Hellrote Prismen. F: 86,5° (Sudborough, Beard, Soc. 99, 214). — Verbindung mit 2.4.6-Trinitrobloul C₆H₁₀O₂ + C₇H₅O₆N₃. Braune prismatische Nadeln. F: 45° (S

1-Oxy-4-äthoxy-benzol, Hydrochinonmonoäthyläther $C_8H_{10}O_2=HO\cdot C_8H_4\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 843). Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 79.

1.4 - Diäthoxy - benzol, Hydrochinondiäthyläther $C_{10}H_{14}O_2 = C_6H_4(0 \cdot C_2H_5)_2$ (S. 844). Absorptionsspektrum eines Gemisches mit 1 Mol Pikrinsäure in Aceton: Franzen, J. pr. [2] 98, 79.

Hydrochinondiisobutyläther $C_{14}H_{24}O_2=C_6H_4[O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2]_2$ (S. 844). Nitrierung: Nietzei, Kesselring, B. 43, 3459.

Hydrochinon-bis-triphenylmethyl-äther $C_{44}H_{34}O_3=(C_6H_6)_3C\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C(C_6H_5)_3$. B. Aus Chinon in Benzol durch Einw. von Triphenylmethyl, von Triphenylchlormethan und Zinkstaub oder von Triphenylmethylmagnesiumchlorid (SCHMIDLIN, WOHL, THOMMEN, B. 43, 1300). — Nadeln (aus Benzol). F: 241° (korr.). Fast unlöslich in kaltem Petroläther, Alkohol, Äther und Eisessig; schwer löslich in siedendem Benzol, etwas leichter in Chloroform.—Zersetzt sich oberhalb des Schmelzpunkts unter Bildung von Chinon. Wird beim Erwärmen mit Alkalien oder mit konz. Salzsäure nicht verändert. Wird von konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe gelöst und in Triphenylcarbinol und Hydrochinon gespalten.

Arbutin $C_{18}H_{16}O_7 = HO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_{11}O_5$ und seine Derivate s. Syst. No. 2451.

Hydrochinon-methyläther-acetat, [4-Methoxy-phenyl]-acetat $C_9H_{10}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_9H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Hydrochinonmonomethyläther und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von etwas $H_4\mathrm{SO}_4$ (Klemenc, M. 35, 90). — Krystalle. F: 31—32°. Kp₁₈: 134—135°; Kp₂₃: 147—148°; Kp₇₅₁: 243°. — Gibt mit Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig bei ca. 10° 2-Nitro-hydrochinon-1-methyläther-4-acetat.

Monoacetat des 4.4'-Dioxy-diphenyläthers (?) $C_{14}H_{12}O_{4} = HO \cdot C_{3}H_{4} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot C_$

1.4 - Discetoxy - bensol, Hydrochinondiscetat $C_{10}H_{10}O_4 = C_6H_4(0 \cdot CO \cdot CH_3)_2$ (S. 846). B. Zur Bildung durch Erwärmen von Hydrochinon mit Essigsäureanhydrid vgl. Shaw, Soc. 99, 1610. — F: 121° (Waljaschko, Boltina, M. 46, 1790, 1792; C. 1915 II, 463). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: W., B. — Gibt beim Nitrieren nicht das Discetat (Hesse, A. 200, 245; Nietzki, A. 215, 243; N., Rechberg, B. 23, 1217), sondern 2.6-Dinitro-hydrochinon-4-acetat (Richter, B. 46, 3435).

Hydrochinon - bis - chloracetat $C_{10}H_8O_4Cl_2 = C_6H_4(O \cdot CO \cdot CH_2Cl)_3$ (S. 846). B. Aus Chloracetylchlorid und der Natriumverbindung des Hydrochinons (Abderhalden, Kautzsch, H. 65, 77). — Tafeln (aus Methanol). F: 127°.

Hydrochinon - bis - [a-brom - isovalerianat] $C_{16}H_{20}O_4Br_2 = C_6H_4[O \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH (CH_3)_2]_3$ (S. 846). B. Aus Hydrochinon und a-Brom-isovalerylbromid in Gegenwart von Dimethylanilin in Benzol (Bayer & Co., D. R. P. 233327; C. 1911 I, 1264; Frdl. 10, 1131). — Nadeln, F: 53°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

Hydrochinon-bis-[a-jod-isovalerianat] $C_{16}H_{20}O_4I_2 = C_6H_4[O \cdot CO \cdot CHI \cdot CH(CH_3)_2]_8$. B. Aus Hydrochinon-bis-[a-brom-isovalerianat] und NaI in Alkohol (Bayer & Co., D. R. P. 233 327; C. 1911 I, 1264; Frdl. 10, 1131). — Nadeln (aus Alkohol). F: 85—87°. Leicht löslich in Ather und Benzol, schwer in Wasser.

Oxalsäure-bis-[4-oxy-phenylester] $C_{14}H_{10}O_6 = HO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus Hydrochinon durch Einw. von Oxalylchlorid und Pyridin bei 0° (ADAMS, GILMAN, Am. Soc. 37, 2720). — Pulver. Sintert bei 192°, schmilzt bei 212°. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Löslich in verd. Natronlauge mit gelber Farbe.

Substitutionsprodukte des Hydrochinons.

Chlorhydrochinon $C_6H_5O_2Cl = HO \cdot C_6H_3Cl \cdot OH$ (S. 849). B. Beim Kochen von chinonsulfonsaurem Natrium mit konz. Salzsäure in CO_2 -Atmosphäre (Sevewetz, C. r. 156, 902; S., Paris, Bl. [4] 13, 490). — Nadeln (aus Toluol). F: 104°. Nicht sublimierbar.

Chlorhydrochinon-monoacetat $C_8H_7O_3Cl = (HO)^4C_6H_3Cl^2(O\cdot CO\cdot CH_3)^1$ oder $(HO)^1C_6H_3Cl^2(O\cdot CO\cdot CH_3)^4$ (S. 849).

S. 849, Z. 18 v. u. statt "Chinon" lies "Phenochinon".

2.6-Dichlor-hydrochinon $C_6H_4O_2Cl_2 = HO \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot OH$ (S. 850). B. Bei der elektrolytischen Oxydation von in verd. Schwefelsäure suspendiertem 2.4.6-Trichlor-phenol an Platinanoden bei 70° (Fighter, Stocker, B. 47, 2016). Beim Kochen von chinonsulfonsaurem Natrium mit konz. Salzsäure in CO_2 -Atmosphäre (Seyewetz, C. r. 156, 902; S., Paris, Bl. [4] 13, 489). — F: 163° (F., St.), 165° (S.). Sublimiert bei 130—140° (S.).

Tetrachlorhydrochinon $C_6H_2O_3Cl_4 = HO \cdot C_6Cl_4 \cdot OH$ (S. 851). B. Durch Einw. des Sonnenlichts auf eine absolut-alkoholische Lösung von Chloranil (KLINGER, A. 382, 221).

Bromhydrochinondimethyläther $C_8H_9O_2Br=C_6H_3Br(O\cdot CH_3)_2$ (S. 852). B. Aus Bromhydrochinon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (VOTOČEK, KÖHLER, B. 46, 1767). Zur Bildung nach Noelting, Werner (B. 23, 3250) vgl. Grignard, Bellet, Courtot, A. ch. [9] 4, 47. — Kp₁₂: 131° (G., B., C.). — Die Magnesiumverbindung aus Bromhydrochinondimethyläther gibt mit $SOCl_2$ geringe Mengen 2.5.2'.5'-Tetramethoxy-diphenylsulfoxyd (G., ZORN, C. r. 150, 1179).

- 2.6-Dibrom-hydrochinon $C_6H_4O_2Br_4=C_6H_2Br_2(OH)_2$ (S. 853). B. Aus 2.6-Dibrom-chinon durch Reduktion mit SO₂ (Ling, Soc. 61, 562; van Erp, R. 30, 287) oder mit SnCl₂ (Moir, C. 1913 II, 1665). Aus chinonsulfonsaurem Natrium und konz. Bromwasserstoff-säure oberhalb 30° (Seyewetz, Paris, Bl. [4] 15, 123). Krystalle (aus Toluol). F: 162° (Van E.), 163° (M.). Sehr leicht löslich in Äther und Essigester, leicht in Eisessig, ziemlich eicht in heißem Wasser, schwer in Benzol und Chloroform, fast unlöslich in Ligroin und CCl₄ (Van E.).
- **2.6-Dibrom-hydrochinon-diacetat** $C_{10}H_8O_4Br_8=C_8H_8Br_8(O\cdot CO\cdot CH_8)_2$. Prismen (aus Alkohol). F: 116,5° (van Erp, R. 30, 288). Fast unlöslich in Petroläther, sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Benzol und CCl₄, leicht in Eisessig, Äthylacetat und Chloroform.
- **3.6-Dichlor-2.5-dibrom-hydrochinon** $C_0H_2O_2Cl_2Br_2=C_0Cl_2Br_2(OH)_2$ (S. 854). Gibt mit KHSO₃ ein durch Krystallisation nicht trennbares Gemisch von dichlor- und dibrom-hydrochinondisulfonsaurem Kalium (Jackson, Beggs, Am. Soc. 36, 1216).
- **2.5-Dijod-hydrochinon-dimethyläther** $C_8H_8O_8I_2 = C_6H_9I_9(O \cdot CH_3)_2$ (im *Hptw., S. 856*, als x.x-Dijod-hydrochinon-dimethyläther beschrieben). *B.* Aus Hydrochinondimethyläther und Jodmonochlorid in Eisessig (Robinson, *Soc.* 109, 1086). F: 171°. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,42) in wenig Eisessig 5-Jod-2-nitro-hydrochinon-dimethyläther.

Tetrajodhydrochinon $C_6H_2O_3I_4=C_6I_4(OH)_6$. B. Durch Reduktion von Tetrajodchinon mit Phenylhydrazin in Eisessig (Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 1483). — Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich von 238° an, schmilzt bei 258°. Löslich in Äther, Aceton, Chloroform, CS_2 und Anilin, fast unlöslich in kaltem Alkohol, Essigester, Eisessig, Benzol, Toluol und Nitrobenzol. Löslich in heißer Natronlauge. — Geht an der Luft rasch in Tetrajodchinon über (J., B., Am. Soc. 36, 1483). Gibt mit Tetrajodchinon Oktajodchinhydron (J., B., 8.45, 873).

Tetrajodhydrochinon-diacetat $C_{10}H_{9}O_{4}I_{4}=C_{6}I_{4}(0\cdot C0\cdot CH_{8})_{2}$. B. Aus Tetrajodhydrochinon durch Erhitzen mit Acetanhydrid und etwas Natriumacetat (JACESON, BOLTON, Am. Soc. 36, 1483). Aus Tetrajodchinon durch Erwärmen mit Acetanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure (J., B.). — Nadeln (aus Benzol). Zersetzt sich von 270° an, schmilzt bei 285°. Etwas löslich in Essigester, unlöslich in kaltem, löslich in heißem Äther, Chloroform, Eisessig, Benzol, Nitrobenzol und Anilin, unlöslich in heißem Alkohol und Petroleum.

Nitrohydrochinon $C_0H_0O_4N = HO \cdot C_0H_3(NO_2) \cdot OH$ (S. 856). B. Man nitriert Hydrochinon-monobenzoat mit Salpetersäure (D: 1,3) in Alkohol und verseift das entstandene 2-Nitro-hydrochinon-4-benzoat mit kalter verdünnter Kalilauge (RICHTER, B. 49, 1401).

- 2-Nitro-hydrochinon-1-methyläther C₇H₇O₄N = HO·C₄H₈(NO₃)·O·CH₃. B. Aus 2-Nitro-hydrochinon-1-methyläther-4-acetat durch Verseifung mit verd. Kalilauge bei 80° (Klemenc, M. 35, 91). Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 97—99°. Ziemlich löslich in kaltem, leicht in siedendem Benzol und Wasser. Saure Lösungen sind gelb, alkalische orangefarben.
- 2 Nitro hydrochinon 4 methyläther $C_7H_7O_4N = HO \cdot C_8H_3(NO_2) \cdot O \cdot CH_3$. Ist der im Hptw. (S. 856) beschriebene Nitrohydrochinon-monomethyläther; zur Konstitution vgl. Kauffmann, Fritz, B. 43, 1214. B. Durch Kochen von Nitrohydrochinon-dimethyläther mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Kau., F., B. 43, 1215; vgl. B. 39, 4244). Orangefarbige Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). F: 80° (Kau., F.; KLEMENC. M. 35, 100).

Nitrohydrochinon-dimethyläther $C_8H_9O_4N = O_2N \cdot C_9H_3(O \cdot CH_3)_2$ (S. 857). Absorptionsspektrum in Wasser, Alkohol, Benzol, Chloroform, Petroläther, Anilin und Pyridin: Baly, Tuck, Marsden, Soc. 97, 579; in Alkohol und in konz. Schwefelsäure: B., Rice, Soc. 101, 1478. — Gibt beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge 2-Nitro-hydrochinon-4-methyläther (Kauffmann, Fritz, B. 43, 1215; vgl. B. 39, 4244).

- 2-Nitro-hydrochinon-1-methyläther-4-acetat $C_0H_0O_5N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Hydrochinon-methyläther-acetat und rauchender Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig bei ca. 10° (Klemenc, M. 35, 91). Nadeln (aus Methanol). F: 106°. Schwer löslich in kaltem, sehr leicht in siedendem Methanol. Mit Wasserdampf etwas flüchtig.
- 5-Jod-2-nitro-hydrochinon-dimethyläther $C_8H_8O_4NI=O_2N\cdot C_6H_4I(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.5-Dijod-hydrochinon-dimethyläther und Salpetersäure (D: 1,42) in möglichst wenig Eisessig (Robinson, Soc. 109, 1087). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 152°. Gibt bei kurzer Einw. von rauchender Salpetersäure 2.5-Dinitro-hydrochinon-dimethyläther.
- 2.5-Dinitro-hydrochinon-dimethyläther $C_8H_8O_8N_2=(O_2N)_2C_6H_2(O\cdot CH_9)_2$ (S. 858). B. Aus 5-Jod-2-nitro-hydrochinon-dimethyläther bei kurzer Einw. von rauchender Salpetersäure (Robinson, Soc. 109, 1087). F: 200—202°.
- 2.6-Dinitro-hydrochinon $C_6H_4O_6N_2=(O_2N)_2C_6H_2(OH)_2$ (S. 858). Zur Konstitution vgl. Richter, B. 49, 1398. B. {Beim Auflösen von 2.6-Dinitro-hydrochinondiacetat (Nietzer, B. 11, 470; A. 215, 143)}; das 2.6-Dinitro-hydrochinondiacetat des Hptw. ist als 2.6-Dinitro-hydrochinon-4-acetat erkannt worden (R., B. 46, 3435). Aus Hydrochinondiacetat durch Nitrieren und Eindampfen des Reaktionsprodukts mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Shaw, Soc. 99, 1610).

Salze: Shaw, Soc. 99, 1611. — $\text{LiC}_6\text{H}_3\text{O}_6\text{N}_2$. Dunkelrot. — $\text{Li}_2\text{C}_6\text{H}_3\text{O}_6\text{N}_3 + \text{H}_3\text{O}$. Dunkelviolett. — $\text{NaC}_6\text{H}_3\text{O}_6\text{N}_2$. Braun. — $\text{Na}_2\text{C}_6\text{H}_3\text{O}_6\text{N}_2$. Blau. — $\text{KC}_6\text{H}_3\text{O}_6\text{N}_3$. Braun. — $\text{K}_3\text{C}_6\text{H}_2\text{O}_6\text{N}_2 + \text{H}_2\text{O}$. Dunkelviolett. — $\text{Ba}(\text{C}_6\text{H}_3\text{O}_6\text{N}_2)_2 + 2\text{H}_3\text{O}$. Dunkelrote Krystalle (aus Wasser). — $\text{Ba}\text{C}_6\text{H}_2\text{O}_6\text{N}_2 + \text{H}_2\text{O}$. Dunkelblaue Krystalle. Gibt das Wasser über H_3SO_6 im Vakuum oder beim Erwärmen nicht ab. Ziemlich explosiv.

- 2.6-Dinitro-hydrochinon-4-methyläther $C_7H_8O_8N_2 = HO \cdot C_8H_8(NO_8)_2 \cdot O \cdot CH_8$. Ist der x.x-Dinitro-hydrochinon-monomethyläther des Hptw. (S. 858); zur Konstitution vgl. Reverdin, de Luc, J. pr. [2] 84, 555; Bl. [4] 9, 925; Kehrmann, Jequier, Helv. 6, 949. B. Aus 2.6-Dinitro-hydrochinon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Shaw, Soc. 99, 1613; Walther, zit. von R., de L.). Aus Methyl-[2.6-dinitro-4-methoxy-phenyl]-nitramin beim Kochen mit $4^0/_0$ iger Natronlauge (R., Bl. [4] 9, 45; J. pr. [2] 83, 166). Gelborangefarbene Nadeln (aus angesäuertem wäßr. Alkohol). F: 102^0 (R.), 97^0 (Sh.). $LiC_7H_5O_6N_2$. Rot (Sh.). $NaC_7H_5O_6N_2$. Rot (Sh.). Rot (Sh.); Nadeln mit grünem Reflex (R.).
- 2.6-Dinitro-hydrochinon-4-acetat $C_0H_0O_7N_2 = HO \cdot C_0H_0(NO_3)_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Diese Konstitution kommt der im Hptw. (S. 858) als 2.6-Dinitro-hydrochinon-diacetat beschriebenen Verbindung zu (Richter, B. 46, 3435). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 95,6° (R.). Die Salze verpuffen beim Erhitzen. Na $C_0H_0O_7N_2 + 3H_2O$. Ponceaurote Nadeln. Wird im Sonnenlicht wasserfrei, das wasserfreie Salz ist orangefarben. Kaliumsalz. Wasserfreie rote Nadeln (aus Wasser). Ba $(C_0H_5O_7N_2)_2$. Goldgelb. Sehr wenig löslich in Wasser.

- 2.6-Dinitro-hydrochinon-diacetat $C_{10}H_8O_8N_2 = (O_2N)_2C_6H_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. Die im *Hptw.* (S. 858) unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist 2.6-Dinitro-hydrochinon-(4)-acetat (S. 418) (Richter, B. 46, 3435).
- B. 2.6-Dinitro-hydrochinon-diacetat entsteht aus 2.6-Dinitro-hydrochinon-4-acetat und Essigsäureanhydrid bei Siedetemperatur (RICHTER, B. 46, 3437). Nadeln (aus Alkohol). F: 135—136°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol und in Essigsäure. Löst sich beim Erwärmen in Alkaliaugen und Alkalicarbonat-Lösungen mit blauvioletter Farbe (Bildung von Dinitrohydrochinon), in KNO₃-Lösung mit roter Farbe (Bildung des Monoacetats).
- x.x-Dinitro-hydrochinon-monomethyläther $C_7H_6O_6N_2 = HO \cdot C_6H_9(NO_9)_2 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 858). Ist als 2.6-Dinitro-hydrochinon-4-methyläther (S. 418) erkannt worden (Reverdin, De Luc, J. pr. [2] 84, 555; Bl. [4] 9, 925; Kehrmann, Jequier, Helv. 6, 949).
- **x.x** Dinitro hydrochinon diisobutyläther $C_{14}H_{20}O_8N_2 = (O_2N)_2C_6H_2[O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2]_2$. Über zwei isomere Dinitrohydrochinondiisobutyläther vgl. NIETZKI, KESSELRING, B. 43, 3460.

Trinitro-hydrochinon-diisobutyläther $C_{14}H_{19}O_8N_3 = (O_2N)_2C_6H[O\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_2]_3$. B. Bei energischer Nitrierung von Hydrochinondiisobutyläther (NIETZKI, KESSELRING, B. 43, 3459). — F: 96°.

Tetranitro-hydrochinon-diisobutyläther $C_{14}H_{18}O_{10}N_4 = (O_2N)_4C_6[O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2]_2$ (S. 859). Ist zu streichen (Nietzki, Kesselring, B. 43, 3460).

Azidohydrochinon $C_6H_6O_2N_3=N_3\cdot C_6H_3(OH)_2$. B. Aus Chinon und überschüssiger Stickstoffwasserstoffsäure in Benzol (OLIVERI-MANDALÀ, CALDEBARO, G. 45 I, 312; O.-M., G. 45 II, 120). — Blättchen. Explodiert beim Erhitzen heftig. Färbt sich am Licht rot. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Petroläther. — Reduziert ammoniakalische Silbernitrat-Lösung. Wird durch heißen verdünnten Alkohol sowie durch Säuren oder Alkalien zersetzt. Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge Ammoniak, Stickstoff und (nach Sublimation) granatrote, oberhalb 300° schmelzende Krystalle. Gibt mit alkoh. Natriumoder Kaliumäthylat-Lösung blaue Alkalisalze. Gibt mit Bleiacetat einen gelben, mit Quecksilbersalzen einen roten Niederschlag. Liefert mit Diazomethan in Äther eine Verbindung $C_{10}H_{13}O_2N_7$ (Nadeln; F: 92°). Gibt mit Chinon in Benzol Chinhydron. — $Na_2C_6H_3O_2N_3+C_2H_3$; OH. Blau. — Verbindung mit Anilin s. bei diesem, Syst. No. 1598.

Asidohydrochinon-diacetat $C_{10}H_0O_4N_3 = N_3 \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von Azidohydrochinon mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (OLIVERI-MANDALA, G. 45 II, 123). — Nadeln (aus Alkohol). F: 115—120°. Zersetzt sich bei ca. 140°. Färbt sich am Sonnenlicht rot. Ziemlich schwer löslich in Chloroform, schwer in Äther und Benzol.

Schwefelanaloga des Hydrochinons und ihre Derivate.

- 4-Oxy-1-mercapto-bensol, 4-Oxy-thiophenol, Monothiohydrochinon C_8H_4 OS = $HO \cdot C_6H_4 \cdot SH$ (S. 859). B. Aus Kohlensäure-äthylester-[4-mercapto-phenylester] beim Kochen mit 2n-Natronlauge (ZINCKE, EBEL, B. 47, 1104). Durch Reduktion von 4-Rhodanphenol mit Zink und Salzsäure (SÖDERBÄCK, A. 419, 281). F: 29—30° (Z., E.; S.). Kp₂₀: 144—146° (Z., E.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die über Braun in Blaugrün übergeht (Z., E.). Liefert mit 1,2 Mol Dimethylsulfat in alkal. Lösung Methyl-[4-oxy-phenyl]-sulfid (Z., E.). Gibt beim Erwärmen mit Acetanhydrid und etwas Schwefelsäure 4.4′-Diacetoxy-diphenyldisulfid (Z., E.).
- 4-Methoxy-1-mercapto-bensol, 4-Methoxy-thiophenol, Monothiohydrochinon-O-methyläther $C_7H_1OS=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot SH$ (S. 859). B. Bei der elektrolytischen Reduktion von p-Anisol-sulfonsäurechlorid (Fichter, Tamm, B. 43, 3036). Die Natriumverbindung liefert mit Phenylpropiolsäureäthylester in Toluol β -[4-Methoxy-phenylmercapto]-zimtsäureäthylester (Ruhemann, B. 46, 3393).
- 4-Oxy-1-methylmercapto-benzol, Methyl-[4-oxy-phenyl]-sulfid, Monothiohydrochinon-8-methyläther $C_8H_8 \circ S = HO \cdot C_8H_4 \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus 4-Oxy-thiophenol und 1,2 Mol Dimethylsulfat in alkal. Lösung (ZINCKE, EBEL, B. 47, 1105). Eigenartig riechende Blättchen (aus Benzin). F: 84—85°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Benzin. Gibt mit 2 Atomen Brom in Chloroform bei -15° bis -20° Methyl-[4-oxy-phenyl]-sulfiddibromid, mit überschüssigem Brom in Chloroform erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann bei 100° Methyl-[3.5-dibrom-4-oxy-phenyl]-sulfid. Liefert beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,15—1,2) Methyl-[3.5-dinitro-4-oxy-phenyl]-sulfoxyd. Gibt mit Methyljodid bei 100° Dimethyl-[4-oxy-phenyl]-sulfoniumjodid, mit Methyljodid in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung Methyl-[4-methoxy-phenyl]-sulfid. Greift die Haut an

Methyl-[4-oxy-phenyl]-sulfoxyd $C_7H_8O_2S = HO \cdot C_6H_4 \cdot SO \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[4-acetoxy-phenyl]-sulfoxyd durch Verseifung mit 2n-Natronlauge (ZINOKE, EBEL, B. 47,

1106). — Blättchen oder Nadeln (aus Toluol oder Benzol). F: 90—91°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwerer in Benzol. — Methyl-[4-oxy-phenyl]-sulfid-dibromid $C_7H_8OBr_8S = HO \cdot C_8H_4 \cdot SBr_9 \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[4-oxy-phenyl]-sulfid und 2 Atomen Brom in Chloroform bei —15° bis —20° (Z., E., B. 47, 1108). Orangegelbe Krystalle. An trockner Luft kurze Zeit beständig; zersetzt sich an feuchter Luft unter HBr-Entwicklung, teilweise unter Bildung des Sulfoxyds. Wird durch Eisessig unter HBr-Entwicklung zersetzt.

Methyl-[4-oxy-phenyl]-sulfon C₇H₈O₂S = HO·C₆H₄·SO₂·CH₃. B. Aus Methyl-[4-acetoxy-phenyl]-sulfid durch Erwärmen mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig auf dem Wasserbade (ZINOKE, EBEL, B. 47, 1106). — Nadeln oder Tafeln (aus Benzol). F: 93—94°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Benzol und Benzin.

4-Methoxy-1-methylmercapto-bensol, Methyl-[4-methoxy-phenyl]-sulfid $C_8H_{10}OS=CH_3\cdot O\cdot C_8H_4\cdot S\cdot CH_3$ (8. 859). B. Aus Methyl-[4-oxy-phenyl]-sulfid durch Einw. von CH_3I und Natriumäthylat-Lösung (ZINCKE, EBEL, B. 47, 1106). — Gelbliche Blättchen (aus verd. Methanol). F: 25—26°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Dimethyl-[4-oxy-phenyl]-sulfoniumhydroxyd $C_bH_{18}O_3S = HO \cdot C_6H_4 \cdot S(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus Methyl-[4-oxy-phenyl]-sulfid und CH_2I bei 100°; man erhält die freie Base durch Umsetzung mit Silberoxyd (ZINCKE, EBEL, B. 47, 1107). — Blättchen (aus Alkohol + Ather). F: 107° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser mit stark alkal. Reaktion. Das Jodid gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,4) Anhydro-dimethyl-[3.5-dinitro-4-oxy-phenyl]-sulfoniumhydroxyd (S. 422). — $C_8H_{11}OS \cdot Cl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 159° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — $C_8H_{11}OS \cdot L$. Krystalle (aus Wasser oder Eisessig). Schmilzt bei 123—124° unter Abspaltung von Methyljodid. Leicht löslich in Alkohol und Wasser, schwerer in Eisessig. — Chloroplatinat. Orangegelbe Krystalle. F: 199°.

Dimethyl-[4-methoxy-phenyl]-sulfoniumhydroxyd $C_9H_{14}O_3S=CH_3\cdot 0\cdot C_6H_4\cdot S(CH_3)_2\cdot OH$. B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht durch Erhitzen des Bleisalzes von 4-Methoxy-thiophenol mit 5 Mol Dimethylsulfat (Kehrmann, Sava, B. 45, 2900). — $C_9H_{19}OS\cdot Cl+HgCl_2$ (bei 100°). Krystalle (aus Wasser). F: 121—122°. Leicht löslich in heißem Wasser. — $2C_9H_{19}OS\cdot Cl+PtCl_4$.

Dimethyl-[4-äthoxy-phenyl]-sulfoniumhydroxyd $C_{10}H_{16}O_2S = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot S(CH_3)_4 \cdot OH$. B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht durch Erhitzen des Bleisalzes von 4-Äthoxy-thiophenol mit 5 Mol Dimethylsulfat (Kehrmann, Sava, B. 45, 2901). — $C_{10}H_{15}OS \cdot Cl + HgCl_2$. Krystalle (aus Wasser). F: 111—112°. — $2C_{10}H_{15}OS \cdot Cl + PtCl_4$. Rotgelber krystallinischer Niederschlag.

- 4-Oxy-diphenylsulfid $C_{12}H_{10}OS = HO \cdot C_0H_4 \cdot S \cdot C_0H_5$ (S. 859). B. Aus 4-Amino-diphenylsulfid durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Erwärmen auf dem Wasserbade (Bourgeois, Huber, R. 31, 31). Krystalle (aus Alkohol). F: 25°.
- 2'-Nitro-4-oxy-diphenylsulfid $C_{12}H_{2}O_{5}NS = HO \cdot C_{6}H_{4} \cdot S \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{3}$. B. Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid und Phenol in Äther (ZINCKE, FARR, A. 391, 84). Hellgelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 130—131° (Rotfärbung). Ziemlich löslich in Eisessig, Benzol, Chloroform, schwerer in Alkohol, Äther und Benzin. Leicht löslich in Alkalien mit dunkelroter Farbe. Kaliumsalz. Metallglänzende, rotbraune Nadeln.
- 4'-Nitro-4-oxy-diphenylsulfid $C_{19}H_9O_3NS = HO \cdot C_9H_4 \cdot S \cdot C_9H_4 \cdot NO_2$. B. Aus p-Nitrophenylschwefelchlorid und Phenol in Äther (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 24). Gelbe Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 153—154°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Benzin. Natriumsalz. Tiefrote Nadeln.
- 4'-Chlor-2'-nitro-4-oxy-diphenylsulfid $C_{12}H_6O_3NClS = HO \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_3Cl \cdot NO_8$. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid und Phenol bei 110° (ZINCKE, A. 416, 101). Gelbe Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 130°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Benzin. Löslich in verd. Alkalien mit roter Farbe.
- 2-Nitro-4'-oxy-4-methyl-diphenylsulfid $C_{13}H_{11}O_3NS = HO \cdot C_0H_4 \cdot S \cdot C_0H_3(NO_3) \cdot CH_3$.

 B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid und Phenol in kaltem Chloroform (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 124). Dunkelgelbe Tafeln (aus Benzol + Benzin). F: 128°. Löslich in Chloroform, Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol, Äther und Benzin. Löslich in Alkalien mit rotbrauner Farbe.

Bis-[4-methoxy-phenyl]-sulfoxyd, 4.4'-Dimethoxy-diphenylsulfoxyd $C_{16}H_{16}O_{2}S=(CH_{3}\cdot 0\cdot C_{4}H_{4})_{2}SO$ (S. 860). B. Neben anderen Verbindungen aus Anisol und $SO_{2}Cl_{2}$ in Gegenwart von AlCl₂ (BÖESEKEN, R. 30, 388). Aus 4-Methoxy-phenylmagnesiumbromid und $SOCl_{2}$ (GRIGNARD, ZORN, C. r. 150, 1179). — F: 96° (B.; G., Z.).

Tris - [4 - äthoxy - phenyl] - sulfoniumhydroxyd, 4.4'.4" - Triëthoxy - triphenyl-sulfoniumhydroxyd $C_{24}H_{25}O_4S = (C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4)_2S \cdot OH$ (8. 862). B. Das Sulfat entsteht

bei der Einw. von Phenetol und konz. Schwefelsäure auf 4.4'-Diäthoxy-diphenyldisulfoxyd (Hildfrich, Soc. 99, 1098). — (C₂₄H₁₇O₂S)₂Cr₂O₇. Orangefarben. Schmilzt unscharf bei 65° (H., Soc. 99, 1099). Zersetzt sich rasch an der Luft.

[4-Äthoxy-phenylsulfon]-aceton $C_{11}H_{14}O_4S = C_2H_5 \cdot O \cdot C_9H_4 \cdot SO_2 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus p-phenetolsulfinsaurem Natrium und Chloraceton (Troeger, Beck, J. pr. [2] 87, 294). — Nadeln (aus Ligroin). F: 67,5°. Leicht löslich in kalter Natronlauge.

Oxim $C_{11}H_{15}O_4NS = C_2H_5 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot SO_3 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3$. Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 127° (T., B., J. pr. [2] 87, 294).

Methyl-[4-acetoxy-phenyl]-sulfid, 4-Methylmercapto-phenylacetat $C_0H_{10}O_1S = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_0H_4 \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[4-oxy-phenyl]-sulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von Schwefelsäure (ZINCKE, EBEL, B. 47, 1106). — Nadeln (aus Benzin). F: 43—44°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

Methyl-[4-acetoxy-phenyl]-sulfoxyd $C_9H_{10}O_3S=CH_3\cdot CO_2\cdot C_4H_4\cdot SO\cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[4-acetoxy-phenyl]-sulfid und Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 0° (ZINCKE, EBEL, B. 47, 1106). — Blättchen (aus Benzin). F: 97—98°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol und Benzin.

2'-Nitro-4-acetoxy-diphenylsulfid $C_{14}H_{11}O_4NS = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 2'-Nitro-4-oxy-diphenylsulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (ZINOKE, FARB, A. 391, 85). — Gelbe Nadeln (aus Benzol-Benzin). F: 81—82°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Benzin.

4'-Nitro-4-acetoxy-diphenylsulfid $C_{14}H_{11}O_4NS=CH_3\cdot CO_2\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 4'-Nitro-4-oxy-diphenylsulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von Schwefelsäure (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 25). — Gelbliche Nadeln (aus Benzin). F: 80°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Benzin.

2-Nitro-4'-acetoxy-4-methyl-diphenylsulfid $C_{16}H_{13}O_4NS = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4'-oxy-4-methyl-diphenylsulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von Schwefelsäure (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 124). — Gelbe Krystalle (aus Benzol-Benzin). F: 90°. Löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Benzin.

Monothiohydrochinon - diacetat $C_{10}H_{10}O_3S = CH_3 \cdot CO_3 \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 862).

B. Aus Monothiohydrochinon und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (ZINCKE, EBEL, B. 47, 1105). — Nadeln (aus Benzin). F: 66—67°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

[4-Äthoxy-phenylsulfon]-dichloressigsäurenitril $C_{10}H_9O_3NCl_5S=C_8H_8\cdot O\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot CCl_2\cdot CN$. B. Aus [4-Äthoxy-phenylsulfon]-essigsäurenitril und Chlorkalk in Eisessig (Troeger, Kboseberg, J. pr. [2] 87, 76). — Prismen (aus Ligroin). F: 95°.

[4-Äthoxy-phenylsulfon]-dibromessigsäurenitril $C_{10}H_{9}O_{3}NBr_{2}S = C_{2}H_{5}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot SO_{3}\cdot CBr_{2}\cdot CN$. B. Aus [4-Äthoxy-phenylsulfon]-essigsäurenitril und Brom (Teoegee, Kroseberg, J. pr. [2] 87, 79). — Nadeln (aus Alkohol). F: 118°.

Kohlensäure - äthylester - [4 - mercapto - phenylester], Monothiohydrochinon-O-carbonsäureäthylester $C_8H_{10}O_3S=C_2H_5\cdot O\cdot CO_2\cdot C_8H_4\cdot SH.$ B. Durch Reduktion von [4-Carbāthoxy-oxy]-benzolsulfonsäurechlorid mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in Alkohol (ZINGKE, EBEL, B. 47, 1104). — Fast farbloses Öl. Zersetzt sich beim Destillieren unter vermindertem Druck. Mit Wasserdampf flüchtig. — Verursacht auf der Haut Entzündungen.

4-Oxy-1-rhodan-bensol, 4-Rhodan-phenol, 4-Oxy-phenylrhodanid $C_7H_4ONS = HO \cdot C_4H_4 \cdot S \cdot CN$. B. Aus Phenol und Rhodan (Ergw. Bd. III/IV, S. 72) in CS_2 -Lösung (Söderbäck, A. 419, 279). Aus 4-Rhodan-anilin durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Erwärmen der Diazolösung auf dem Wasserbad (S., A. 419, 282). — Tafeln (aus Wasser). F: 53—54°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Gibt beim Behandeln mit Zink und Salzsäure 4-Oxy-thiophenol.

4.4' - Dimethoxy - diphenyldisulfid $C_{14}H_{14}O_2S_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot S\cdot S\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 863). B. Durch Oxydation von 4-Methoxy-thiophenol in ammoniakalischer Lösung mit Luft (Fichter, Tamm, B. 43, 3036).

4.4' - Diäthoxy - diphenyldisulfid $C_{16}H_{18}O_2S_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 864). B. Durch Reduktion von 4.4'-Diäthoxy-diphenyldisulfoxyd mit HI in Eisesaig bei Gegenwart von SO_4 (Hilditch, Soc. 99, 1098).

4.4' - Diacetoxy - diphenyldisulfid $C_{16}H_{14}O_4S_2 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot C_0H_4 \cdot S \cdot S \cdot C_0H_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (8. 864). B. Beim Erwärmen von 4-Oxy-thiophenol mit Essigsäureanhydrid und etwas Schwefelsäure (ZINCKE, EBEL, B. 47, 1105). — Nadeln (aus Benzin). F: 88—89°.

4.4'-Dišthoxy-diphenyldisulfoxyd $C_{16}H_{16}O_4S_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot SO \cdot SO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_5^{-1}$). B. Aus p-Phenetolsulfinsaure durch Einw. von konz. Schwefelsaure (Hilditch,

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 148 Anm. 1.

Soc. 97, 2590). Durch Erwärmen einer Suspension von p-Phenetolsulfinsäure in sehr verd. Schwefelsäure in Gegenwart von etwas HI und SO₂ (H., Soc. 99, 1097). — Farblose oder schwach gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 89° (H., Soc. 99, 1097). Löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlichbrauner Farbe. — Gibt bei der Reduktion mit HI in Gegenwart von SO₂ in Eissesig 4.4'-Diäthoxy-diphenyldisulfid (H., Soc. 99, 1098). Liefert mit Phenetol und konz. Schwefelsäure Tris-[4-äthoxy-phenyl]-sulfoniumsulfat und wenig 4.4'-Diäthoxy-diphenylsulfid (H., Soc. 99, 1098).

Bis-[3-chlor-4-oxy-phenyl]-sulfoxyd, 8.3'-Dichlor-4.4'-dioxy-diphenylsulfoxyd C₁₂H₂O₃Cl₂S = (HO·C₆H₃Cl)₂SO. B. Aus o-Chlor-phenol und SOCl₂ in Gegenwart von AlCl₃ in CS₅-Lösung (G\zDAB, SMILES, Soc. 97, 2252). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 195°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. — Gibt mit alkoh. Salzsäure 2.4-Dichlor-phenol und ein öliges Gemisch von chlorierten Sulfiden.

Methyl - [3.5 - dibrom - 4 - oxy - phenyl] - sulfid $C_7H_6OBr_2S = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot S \cdot CH_8$ (S. 864). B. Aus Methyl-[4-oxy-phenyl]-sulfid und überschüssigem Brom in Chloroform, zuletzt bei Wasserbadtemperatur (ZINCKE, EBEL, B. 47, 1108).

Methyl-[3.5-dinitro-4-oxy-phenyl]-sulfoxyd $C_7H_6O_6N_2S=HO\cdot C_6H_8(NO_2)_2\cdot SO\cdot CH_3$ (S. 867). B. Durch Erwärmen von Methyl-[4-oxy-phenyl]-sulfid mit Salpetersäure (D: 1,15—1,2) (ZINOKE, EBEL, B. 47, 1106).

 $\label{eq:continuous} \begin{array}{ll} Dimethyl - [3.5 - dinitro - 4 - oxy - phenyl] - sulfonium hydroxyd & C_8H_{10}O_6N_2S = HO \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot S(CH_3)_2 \cdot OH. \end{array}$

Anhydro-dimethyl-[3.5-dinitro-4-oxy-phenyl]-sulfoniumhydroxyd (C₈H₈O₅N₂S)_x (S. 867). Hat wahrscheinlich die Formel C₁₆H₁₆O₁₀N₄S₃; zur Konstitution vgl. Zincke, Ebel, B. 47, 1102. — B. Beim Erhitzen von Dimethyl-[4-oxy-phenyl]-sulfoniumchlorid oder -jodid mit Salpetersäure (D: 1,4) (Z., E., B. 47, 1107).

- 1.4-Dimercapto-benzol, p-Phenylendimercaptan, Dithiohydrochinon $C_4H_4S_2=HS\cdot C_4H_4\cdot SH$ (S. 867). B. Aus dem Chlorid der p-Thioanisol-sulfonsäure durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (POLLAK, M. 35, 1453, 1457).
- 1.4 Bis phenylmercapto bensol, p Phenylen bis phenylsulfid, Dithiohydrochinondiphenyläther $C_{18}H_{14}S_2 = C_6H_5 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Bleithiophenolat bei 225° auf p-Dibrombenzol oder auf 4-Brom-diphenylsulfid (Bourgeois, Fourssin, Bl. [4] 9, 941; R. 30, 431). Blättchen (aus Alkohol). F: 81,5°. Kp₁₄: 265°. Löslich in Ather und CS₂, fast unlöslich in kaltem, löslich in heißem Alkohol.
- p-Phenylen-bis-pikrylsulfid, Dithiohydrochinondipikryläther $C_{18}H_8O_{18}N_6S_8=(O_2N)_3C_8H_8\cdot S\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_6H_8(NO_2)_3$. B. Aus Dithiohydrochinon und Pikrylchlorid in alkoh. Lösung (Pollak, M. 35, 1453, 1455). Krystalle (aus Eisessig). F: 263—266°.

Dithiohydrochinon-phenyläther-p-tolyläther $C_{19}H_{16}S_2=C_0H_5\cdot S\cdot C_0H_4\cdot S\cdot C_0H_4\cdot CH_3$. B. Aus 4-Brom-diphenylsulfid und der Bleiverbindung des Thio-p-kresols bei 225° (BOURGEOIS, FOUASSIN, Bl. [4] 9, 943; R. 30, 437). — Krystallinisch. F: 55,5°. Kp₁₄: 272°. Sehr leicht löslich in Äther und CS_2 , schwer in Alkohol.

- 1.4-Bis-p-tolylmercapto-bensol, p-Phenylen-bis-p-tolylsulfid, Dithiohydrochinon-di-p-tolyläther $C_{20}H_{18}S_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus p-Dibrombenzol und der Bleiverbindung des Thio-p-kresols bei 225° (Bourgeois, Fouassin, Bl. [4] 9, 942; R. 80, 433). Prismatische Nadeln (aus Äther oder Alkohol). F: 99°. Kp₁₄: 285°.
- 1.4-Bis-benzylmercapto-benzol, p-Phenylen-bis-benzylsulfid, Dithiohydrochinondibenzyläther $C_{20}H_{18}S_2=C_0H_5\cdot CH_2\cdot S\cdot C_0H_4\cdot S\cdot CH_2\cdot C_0H_3$. B. Aus Dithiohydrochinon und Benzylchlorid in alkal. Lösung (Finzi, G. 44 I, 604). Schuppen. F: 127°. Schwer löslich in siedendem Alkohol und siedender Essigsäure, ziemlich löslich in Äther, Chloroform und Benzol. Absorbiert bei Abwesenheit eines Lösungsmittels bei ca. —15° 8 Atome Chlor (F., G. 46 II, 201). Gibt mit Brom in Chloroform oder Äther p-Phenylen-bis-benzylsulfidtetrabromid; reagiert analog mit Jod (F., G. 44 I, 606).
- 1.4 Bis bensylsulfoxyd bensol, p Phenylen bis bensylsulfoxyd $C_{20}H_{18}O_{2}S_{3} = C_{6}H_{5} \cdot CH_{3} \cdot SO \cdot C_{6}H_{4} \cdot SO \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5}$. B. Durch Oxydation von Dithiohydrochinondibensyläther mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei Zimmertemperatur, mit $K_{2}Cr_{2}O_{7}$ in Eisessig oder mit konz. Salpetersäure (Finzi, G. 44 I, 604). Krystalle (aus Eisessig). F: 241°. Unlöslich in Äther und Chloroform. Wird durch HBr oder HI in Äther oder Chloroform zu Dithiohydrochinondibensyläther reduziert. p-Phenylen-bis-benzylsulfid-tetra-bromid $C_{20}H_{18}Br_{4}S_{2} = C_{6}H_{4}(SBr_{2} \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5})_{2}$. B. Aus Dithiohydrochinondibensyläther und Brom in Chloroform oder Äther (F., G. 44 I, 606). Rote Krystalle. F: 85°. Verliert an der Luft oder beim Kochen mit absol. Alkohol das Brom unter Rückbildung von Dithiohydrochinondibensyläther. Gibt beim Kochen mit Wasser oder Alkalien p-Phenylen-bis-benzylsulfoxyd. p-Phenylen-bis-benzylsulfoxyd. p-Phenylen-bis-benzylsulfoxyd. p-Phenylen-bis-benzylsulfoxyd. B. Aus Dithiohydrochinondibenzyläther und überschüssigem Jod in Chloroform

- (F., G. 44 I, 607). Braune Krystalle. F: 120°. An der Luft ziemlich beständig. Gibt beim Kochen mit Wasser oder Alkalien Dithiohydrochinondibenzyläther. Liefert mit Silberacetat in Essigsäure p-Phenylen-bis-benzylsulfoxyd.
- 1.4-Bis-benzylsulfon-benzol, p-Phenylen-bis-benzylsulfon $C_{20}H_{18}O_4S_2=C_6H_5$. $CH_2\cdot SO_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Durch Kochen von Dithiohydrochinondibenzyläther mit überschüssigem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Finzi, G. 44 I, 605). Krystalle. Bräunt sich oberhalb 280° und schmilzt bei ca. 310°. Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln.
- 1.4-Bis-[a-naphthylmercapto]-benzol, p-Phenylen-bis-a-naphthylsulfid, Dithiohydrochinon-di-a-naphthyläther $C_{26}H_{18}S_3=C_{10}H_7\cdot S\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_{10}H_7$. B. Aus p-Dibrombenzol und dem Bleisalz des a-Naphthylmercaptans bei 225° (BOURGEOIS, FOUASSIN, Bl. [4] 9, 943; R. 30, 434). Tafeln. F: 148,5°. Siedet bei 14 mm Druck unter Zersetzung oberhalb 360°. Löslich in CS₂.
- 1.4-Bis-[β -naphthylmercapto]-benzol, p-Phenylen-bis- β -naphthylsulfid, Dithiohydrochinon-di- β -naphthyläther $C_{2e}H_{18}S_2=C_{10}H_7\cdot S\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_{10}H_7$. B. Aus p-Dibrombenzol und dem Bleisalz des β -Naphthylmercaptans bei 225° (Bourgeois, Fouassin, Bl. [4] 9, 943; R. 30, 436). F: 185°. Siedet bei 14 mm Druck unter Zersetzung oberhalb 360°. Sehr wenig löslich in CS_2 , fast unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln.
- 1.4 Bis trichlormethylmercapto benzol, p Phenylen bis trichlormethylsulfid, Dithiohydrochinon-bis-trichlormethyläther $C_8H_4(S_8=C_8H_4(S\cdot CCl_8)_2$ (S. 869). B. Aus Dithiohydrochinon-S.S'-diessigsäure und Chlor in Chloroform (Finzi, G. 46 II, 200). F: 149°. Löslich in Äther, Chloroform und siedendem Eisessig.
- p Phenylen bis thioglykolsäure, Dithiohydrochinon 8.8' diessigsäure $C_{10}H_{10}O_4S_2 = C_4H_4(S\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Aus Dithiohydrochinon und 2 Mol Chloressigsäure in alkal. Lösung (Finzi, G. 44 I, 585). Gelbliche Prismen. F: 216°. Löslich bei Siedetemperatur in Wasser, Alkohol und Essigsäure, unlöslich in Chloroform, Benzol und Petroläther. Liefert mit Chlor in Chloroform p-Phenylen-bis-trichlormethylsulfid (F., G. 48 II, 200). Na₂C₁₀H₂O₄S₂. Krystalle. Ag₂C₁₀H₃O₄S₃.
- p-Phenylen-bis-sulfoxydessigsäure $C_{10}H_{10}O_6S_3 = C_6H_4(SO \cdot CH_3 \cdot CO_2H)_2$. B. Durch Oxydation von Dithiohydrochinon-S.S'-diessigsäure mit 2 Mol Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Finzi, G. 44 I, 587). Krystalle (aus Alkohol). F: 168° (Zers.). $Ag_2C_{10}H_8O_6S_2$. Schwer löslich in Wasser.
- p-Phenylen-bis-sulfonessigsäure $C_{10}H_{10}O_8S_2=C_6H_4(SO_2\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Durch Oxydation von Dithiohydrochinon-S.S'-diessigsäure mit 4 Mol Wasserstoffperoxyd in Eisesig (Finzi, G. 44 I, 587). Krystalle (aus Alkohol). F: 226° (Zers.). Schwer löslich in Wasser. $Ag_2C_{10}H_8O_8S_2$.

Derivate des Monotellurohydrochinons.

Methyl-[4-methoxy-phenyl]-tellurid C_8H_{10} OTe = $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot Te \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von Methyl-[4-methoxy-phenyl]-telluriddijodid mit $K_4S_2O_5$ -Lösung in Gegenwart von Åther (Morgan, Drew, Soc. 127, 2315). — Gelbes Öl von brechenerregendem Geruch.

Methyl-[4-methoxy-phenyl]-telluroxyd C₈H₁₀O₂Te = CH₃·O·C₆H₄·TeO·CH₃. — Methyl-[4-methoxy-phenyl]-telluriddijodid C₈H₁₀OI₂Te = CH₃·O·C₆H₄·TeI₂·CH₃. B. Bei der Einw. von Methyljodid auf 4.4'.Dimethoxy-diphenylditellurid (Morgan, Drew, Soc. 127, 2314). Rote Krystalle. F: 109°. Löslich in organischen Lösungsmitteln. Wird durch K₂S₂O₃ in Gegenwart von Äther teils zu Methyl-[4-methoxy-phenyl]-tellurid, teils (unter Abspaltung von CH₂I) zu 4.4'-Dimethoxy-diphenylditellurid reduziert.

Dimethyl-[4-methoxy-phenyl]-telluroniumhydroxyd $C_9H_{14}O_2Te = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot Te(CH_9)_4 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Erwärmen von 4.4'-Dimethoxy-diphenylditellurid mit Methyljodid (Lederer, B. 48, 2053; Morgan, Drew, Soc. 127, 2314). — $C_9H_{13}OTe \cdot I$. Lachsfarbener, mikrokrystallinischer Niederschlag. F: 170—172° (M., D.). Fast unlöslich in organischen Lösungsmitteln; wird durch siedenden Alkohol hydrolysiert. — Pikrat $C_9H_{13}OTe \cdot O \cdot C_6H_2O_6N_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 126—127° (L.; M., D.).

Bis-[4-methoxy-phenyl]-tellurid, 4.4'-Dimethoxy-diphenyltellurid $C_{14}H_{14}O_{2}Te = (CH_{3}\cdot O\cdot C_{4}H_{4})_{2}Te$. Die im *Hptw. (S. 869)* unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist 4.4'-Dimethoxy-diphenylditellurid (S. 425) (Morgan, Kellett, *Soc.* 1926, 1081).

B. 4.4-Dimethoxy-diphenyltellurid entsteht durch Umsetzung von 4-Methoxy-phenylmagnesiumbromid mit TeBr₂ in Ather, Zersetzung mit Wasser und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Kupferpulver auf 275° im CO₂-Strom (Lederer, B. 49, 1078). Reinigung erfolgt durch Behandeln mit Brom und Reduktion des entstandenen Dibromids mit CH₃·MgI.—Blättohen (aus verd. Alkohol). F: 56—57°. Kp₁₄: 237—243°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol.—C₁₄H₁₄O₂Te + HgCl₂. Gelb, amorph. Schmilzt gegen 90°.—C₁₄H₁₄O₂Te + HgBr₂. Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 77—78°.—C₁₄H₁₄O₂Te + HgI₂. Gelb, amorph. Sintert gegen 55°, ist bei 63° geschmolzen.

Bis-[4-āthoxy-phenyl]-tellurid, 4.4'-Diāthoxy-diphenyltellurid $C_{16}H_{16}O_{2}Te=(C_{2}H_{5}\cdot O\cdot C_{6}H_{4})_{2}Te$. Die im *Hptw.* (S. 870) unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist 4.4'-Diāthoxy-diphenylditellurid (S. 425) (Morgan, Drew, Soc. 127, 2308).

B. 4.4'-Diathoxy-diphenyltellurid entsteht durch Umsetzung von 4-Äthoxy-phenylmagnesiumbromid mit TeBr, in Äther, Zersetzung mit Eiswasser, Destillation und Erhitzen des Rückstands mit Kupferpulver auf 275° (Ledere, B. 50, 238). Reinigung erfolgt durch Behandlung mit Jod und Reduktion des Dijodids mit CH, MgI. — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 63°. Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in Benzin, leicht in Äther und Benzol. — C₁₆H₁₈O₂Te + HgCl₂. Plättchen. F: 150—151°. — C₁₆H₁₈O₂Te + HgBr₂. Schuppen. F: 155—156°. — C₁₆H₁₈O₂Te + HgI₂. Gelbes Pulver. F: 123—124°.

Bis - [4 - methoxy - phenyl] - telluroxyd, 4.4' - Dimethoxy - diphenyltelluroxyd C₁₄H₁₄O₃Te = (CH₃·O·C₆H₄)₃TeO und Salze vom Typus (CH₃·O·C₆H₄)₂TeAc₂ (vgl. a. unten). B. Aus 4.4'-Dimethoxy-diphenyltellurid durch Umsetzung mit Brom und Behandeln des entstandenen Dibromids mit verd. Natronlauge auf dem Wasserbade (Leder, B. 49, 1080). — Nadeln (aus Benzol). F: 190—191°. Leicht löslich in Chloroform und Alkohol, sohwerer in Benzol, CCl₄ und CS₂, schwer in Benzin. Löslich in Wasser mit alkal. Reaktion. — Dichlorid C₁₄H₁₄O₂Cl₂Te = (CH₃·O·C₆H₄)₂TeCl₂. B. Aus 4.4'-Dimethoxy-diphenyltellurid und Chlor in Ather (L., B. 49, 1079). Säulen (aus Benzol). F: 183—184°. Leicht löslich in heißem Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol, CS₂, CCl₄ und Benzin. Einw. von Wasser: L., B. 49, 1080. — Dibromid C₁₄H₁₄O₂Br₂Te = (CH₃·O·C₆H₄)₂TeBr₂. B. Aus 4.4'-Dimethoxy-diphenyltellurid und Brom in Äther (L., B. 49, 1079). Gelbe Krystalle (aus Chloroform + Benzin). F: 195—196° (L., B. 49, 1077; 53, 714). Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und CCl₄, schwer in Alkohol und CS₂, unlöslich in Petroläther. — Dijodid C₁₄H₁₄O₃I₃Te = (CH₃·O·C₆H₄)₂TeI₂. B. Aus 4.4'-Dimethoxy-diphenyltellurid und Jod in Ather (L., B. 49, 1079). Dunkelrote Krystalle (aus Benzol + Benzin). F: 166° bis 167°. Löslich in heißem Benzol und CCl₄ und in kaltem Chloroform und CS₂, schwer löslich in Alkohol, Ather und Benzin.

Die im Hptw. (S. 870) als 4.4'-Dimethoxy-diphenyltelluroxydhydrat (CH₃·O·C₆H₄)₂Te(OH)₃ (?) beschriebene Verbindung ist 4-Methoxy-phenyltellurtrihydroxyd CH₃·O·C₆H₄·Te(OH)₃; die im Hptw. beschriebenen Salze vom Typus (CH₃·O·C₆H₄)₂TeAc₂ (?) leiten sich vom Typus CH₃·O·C₆H₄·TeAc₃ ab (Morgan, Kellett, Soc. 1926, 1081).

Bis-[4-ā^thoxy-phenyl]-telluroxyd, 4.4'-Diāthoxy-diphenyltelluroxyd C₁₆H₁₆O₃Te = (C₂H₅·O·C₆H₄)₂TeO und Salze vom Typus (C₂H₅·O·C₆H₄)₂TeAc₂ (vgl. a. unten). B. Aus 4.4'-Diāthoxy-diphenyltellurid durch Umsetzung mit Jod und Behandlung des entstandenen Dijodids mit Ammoniak auf dem Wasserbade (Lederer, B. 50, 241). — Nicht rein erhalten. Amorph. Sintert von 120° an und ist bei ca. 148° geschmolzen. Sehr leicht löslich in Chloroform und Methanol, leicht in heißem Benzol und CS₂, sehr wenig in CCl₄, unlöslich in Benzin. — Diohlorid. Vgl. darüber L., B. 50, 241; Morgan, Drew, Soc. 127, 2312. — Dibromid C₁₆H₁₆O₂Br₆Te = (C₂H₅·O·C₆H₄)₂TeBr₂. B. Aus 4.4'-Diāthoxy-diphenyltellurid und Brom in Äther (L., B. 50, 240). Krystalle. Schmilzt, aus Äther oder Alkohol krystallisiert, bei 116—117°, aus Benzol + Benzin krystallisiert, gegen 90°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, CS₂, warmem CCl₄ und warmem Äther, löslich in siedendem Alkohol. — Dijodid C₁₆H₁₆O₂I₂Te = (C₂H₅·O·C₆H₄)₂TeI₂. B. Aus 4.4'-Diāthoxy-diphenyltellurid und Jod in absol. Äther (Lederer, B. 50, 241). Rote Säulen (aus Benzol + Alkohol). F: 134° bis 135°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und CS₂, leicht in heißem CCl₄, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzin.

Die im Hptw. (S. 870) als 4.4'-Diäthoxy-diphenyltelluroxydhydrat ($C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4$)₃Te(OH)₃ (?) beschriebene Verbindung ist 4-Athoxy-phenyltellurtrihydroxyd $C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot Te(OH)_3$; die im Hptw. beschriebenen Salze vom Typus ($C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4$)₂TeAc₂ (?) leiten sich vom Typus $C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot TeAc_3$ ab (Morgan, Drew, Soc. 127, 2308; vgl. M., Kellett, Soc. 1926, 1081).

Methyl-bis-[4-methoxy-phenyl]-telluroniumhydroxyd $C_{15}H_{18}O_3T_0 = (CH_3\cdot O\cdot C_6H_4)_3T_0(CH_3)\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus 4.4'-Dimethoxy-diphenyltellurid und CH_3I (Lederer, B. 49, 1081). — $C_{15}H_{17}O_3T_0\cdot I$. Krystallpulver. F: 108—109° (Zers.). Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in Wasser unter Zersetzung. — Pikrat $C_{15}H_{17}O_3T_0\cdot O\cdot C_6H_3O_6N_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 153—154°.

Methyl-bis-[4-äthoxy-phenyl]-telluroniumhydroxyd $C_{17}H_{12}O_3Te = (C_2H_5\cdot O\cdot C_0H_4)_2Te(CH_3)\cdot OH.$ — $C_{17}H_{11}O_2Te\cdot I.$ B. Aus 4.4'-Diäthoxy-diphenyltellurid und Methyljodid (LEDERER, B. 50, 242). Schmilzt gegen 69°. Sehr leicht löslich in Chloroform. Gibt leicht Methyljodid ab.

Tris-[4-methoxy-phenyl]-telluroniumhydroxyd $C_{91}H_{29}O_4$ Te = $(CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_3$ Te·OH. B. Das Jodid entsteht durch Umsetzung von 4-Methoxy-phenylmagnesiumbromid mit TeCl₄ in Ather und Behandlung des Reaktionsprodukts mit KI (LEDERER, B. 49, 1388).—

Tris-[4-äthoxy-phenyl]-telluroniumhydroxyd $C_{24}H_{28}O_4Te = (C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4)_3Te \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht durch Umsetzung von 4-Äthoxy-phenylmagnesiumbromid mit $TeCl_4$ und Behandlung des Reaktionsprodukts mit KI (Lederer, B. 49, 2530). — $C_{24}H_{27}O_3Te \cdot Br$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 218°. Unlöslich in Äther, schwer löslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol, sehr leicht in Chloroform. — $C_{24}H_{27}O_3Te \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol). F: 208° bis 209°. Unlöslich in Äther, sehr wenig löslich in Wasser, leicht in siedendem Alkohol und in Chloroform. — Pikrat $C_{24}H_{27}O_3Te \cdot O \cdot C_6H_2O_6N_3$. Plättchen (aus Alkohol). F: 178—179°.

4.4' - Dimethoxy - diphenylditellurid $C_{14}H_{14}O_{3}Te_{3} = CH_{3} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot Te \cdot Te \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{4} \cdot O \cdot O \cdot CH_{4} \cdot O \cdot O \cdot CH_{4} \cdot$

4.4'-Diäthoxy-diphenylditellurid $C_{16}H_{18}O_2Te_3 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot Te \cdot Te \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Ist die im *Hptw. (S. 870)* als 4.4'-Diäthoxy-diphenyltellurid (?) beschriebene Verbindung; zur Konstitution vgl. Morgan, Drew, *Soc.* 127, 2308. — *B.* Durch Einw. von TeCl₄ auf Phenetol bei Wasserbadtemperatur und Reduktion des Reaktionsproduktes mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung (Lederer, *B.* 48, 2053). — Orangerote Blättchen (aus Alkohol). F: 64° (L.)¹).

Bis-[4-methoxy-phenyl]-ditellurtrisulfid (?) $C_{14}H_{14}O_2S_3Te_3 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot TeS)_2S(?)$ (S. 870). Zur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. MOBGAN, KELLETT, Soc. 1926, 1081. Bis-[4-āthoxy-phenyl]-ditellurtrisulfid (?) $C_{14}H_{14}O_2S_3Te_3 = (C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_4 \cdot TeS)_2S(?)$

Bis-[4-āthoxy-phenyl]-ditellurtrisulfid (P) $C_{16}H_{18}O_{2}S_{3}Te_{2} = (C_{2}H_{5} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot TeS)_{7}S(?)$ (S. 870). Zur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. Morgan, Drew, Soc. 127, 2308.

Bis - [4 - \sharp thoxy - phenyl] - ditellurpentasulfid (?) $C_{16}H_{18}O_2S_5Te_2 = (C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot TeS_2)_2S$ (?) (8. 870). Zur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. Morgan, Drew, Soc. 127, 2308.

4. Dioxybenzol-Derivate, von denen es unbestimmt ist, ob sie von Brenzcatechin, Resorcin oder Hydrochinon abzuleiten sind.

x.x-Dinitro-x-oxy-x-methoxy-bensol vom Schmelspunkt 181° $C_7H_6O_6N_2=HO\cdot C_6H_9(NO_9)_3\cdot O\cdot CH_3$. B. Neben geringeren Mengen des Isomeren vom Schmelzpunkt 114° durch Diazotieren von 2.3.5-Trinitro-4-amino-anisol und Erwärmen der Diazolösung mit Alkohol (Reverdin, Meldola, J. pr. [2] 88, 790; Bl. [4] 13, 984; M., R., Soc. 103, 1487). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 181°. Löslich in heißem Wasser.

x.x-Dinitro-x-oxy-x-methoxy-benzol vom Schmelzpunkt 114° $C_7H_6O_6N_2=HO\cdot C_6H_9(NO_9)_2\cdot O\cdot CH_3$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbe Nadeln (aus Salzsäure). F: 114° (R., M.; M., R.). Sehr leicht löslich in Wasser.

Die S. 871, Z. 6—17 v. o. aufgeführten Verbindungen sind als 3.3'-Dioxy-diphenylsulfid (S. 407), 3.3'-Dioxy-diphenylsulfon (S. 407) und 6.6'-Dibrom-3.3'-dioxy-diphenylsulfid (S. 407) zu formulieren; vgl. Tassinari, G. 23 I, 194.

- **x**-Methylmercapto-x-pikrylmercapto-benzol vom Schmelzpunkt $144-147^{\circ}$ $C_{13}H_{9}O_{6}N_{3}S_{2}=CH_{3}\cdot S\cdot C_{6}H_{4}\cdot S\cdot C_{6}H_{2}(NO_{2})_{3}$. B. Aus den durch Sulfurieren von Thioanisol mit rauchender Schwefelsäure und Behandeln der Sulfonsäuren mit PCl_{5} neben Thioanisoldisulfonsäure-(2.4)-dichlorid erhaltenen öligen Sulfochloriden durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure, Fraktionieren im Vakuum und Behandeln der höhersiedenden Fraktion mit alkoh. Pikrylchloridlösung (Pollak, M. 35, 1456). Dunkelrote Krystalle (aus Eisessig). F: $144-147^{\circ}$.
- **x-Methylmercapto-x-pikrylmercapto-benzol** vom Schmelspunkt $178-180^{\circ}$ $C_{13}H_{9}O_{9}N_{3}S_{3}=CH_{3}\cdot S\cdot C_{6}H_{4}\cdot S\cdot C_{6}H_{2}(NO_{3})_{3}$. B. Neben Dithiohydrochinon-dipikryläther durch Reduktion des Chlorids der aus Thioanisol und konz. Schwefelsäure erhaltenen Thioanisolsulfonsäure mit Zinn und Salzsäure und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Pikrylchlorid in Alkohol (POLLAK, M. 35, 1458). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 178—180°.

¹⁾ Nach MORGAN, DREW (Soc. 127, 2311) schmilzt die Verbindung nicht bei 64°, sondern bei 107—108°.

Bis - [x - äthoxy - phenyl] - [x - phenylmercäpto - phenyl] - sulfoniumhydroxyd $C_{28}H_{28}O_3S_2 = C_6H_5 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot S[C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_2 \cdot OH$. B. Das Sulfat entsteht bei der Einw. von Phenetol und konz. Schwefelsäure auf Diphenyldisulfoxyd (Hilditch, Soc. 99. 1096). — $2C_{28}H_{27}O_2S_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Hellbraune Krystalle. F: 130°.

2. Dioxy-Verbindungen C₇H₈O₂.

- 1. 2.3 Dioxy toluol, 3 Methyl brenzcatechin, Isohomobrenzcatechin $C_{\gamma}H_{8}O_{2} = CH_{3} \cdot C_{6}H_{8}(OH)_{2}$ (S. 872). B. Aus 3-Oxy-2-methoxy-toluol oder aus 2-Oxy-3-methoxy-toluol durch Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,48) im Rohr auf 150° (MAJIMA, OKAZAKI, B. 49, 1489). Man erhitzt 3.4-Dioxy-2-methyl-benzoesäure in wäßr. Lösung im Einschmelzrohr auf 170—180° (Perkin, Soc. 109, 920). Man erhitzt das Kaliumsalz der 3-Chlor-2-oxy-toluol-sulfonsäure-(5) mit Ätzkali auf 160—180°, verdünnt die Schmelze mit Wasser und erhitzt die Lösung mit verd. Salzsäure auf ca. 200° (Fahlberg, List & Co., D. R. P. 256345; C. 1913 I, 866; Frdl. 11, 191). Äußerst hygroskopische Krystalle, die bei ca. 45° schmelzen (M., O.). Blättchen (aus Benzol). F: 68° (F., L. & Co.). Kp: 241° (unkorr.) (F., L. & Co.). 238—240° (P.); Kp₁₅: 134—136° (M., O.); Kp₁₄: 136—137° (P.); Kp₃: 112° (F., L. & Co.). Die wäßr. Lösung färbt sich mit FeCl₃ erst braun, dann schwarz; die alkoh. Lösung färbt sich mit FeCl₃ vorübergehend grün, dann schwarz (M., O.; M., B. 48, 1595; P.). Die alkoh. Lösung färbt sich mit Alkalien schmutziggrün, dann braun und schließlich bräunlichrot (M., O.; M.).
- 3-Oxy-2-methoxy-toluol $C_8H_{10}O_2=CH_3\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 872). Die wasserfreie Verbindung ist ein Öl; krystallisiert aus Wasser in Blättchen mit $^{1}/_{2}$ Mol Wasser, die bei 39° schmelzen und über konz. Schwefelsäure das Krystallwasser verlieren (МАЈІМА, ОКАZAKI, B. 49, 1488). Beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig unter guter Kühlung entstehen 4-Nitro-3-oxy-2-methoxy-toluol, 6-Nitro-3-oxy-2-methoxy-toluol und 4.6-Dinitro-3-oxy-2-methoxy-toluol (CAIN, SIMONSEN, Soc. 105, 159; M., O., B. 49, 1486, 1493)
- 2-Oxy-3-methoxy-toluol $C_8H_{10}O_4=CH_3\cdot C_8H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd mit amalgamiertem Zink und siedender Salzsäure (Majima, Okazaki, B. 49, 1488). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 41—42°. Färbt sich mit FeCl₃ in alkoh. oder wäßr. Lösung rötlichbraun.
- 2.3-Dimethoxy-toluol C₉H₁₉O₃ = CH₃·C₆H₃(O·CH₂)₂. B. Aus 3-Oxy-2-methoxy-toluol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Majima, Okazaki, B. 49, 1489; Cain, Simonsen, Soc. 105, 159). Beim Erhitzen von 2-Oxy-3-methoxy-toluol mit CH₃I und alkoh. Kalilauge im Rohr auf 110—120° (Ma., O.). Durch Reduktion von 2.3-Dimethoxy-benz-aldehyd in Alkohol mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Mosimann, Tambor, B. 49, 1262). Aromatisch riechendes Öl. Kp₁₈: 92—93° (Mo., T.); Kp: 202—203° (Ma., O.; C., S.). Die farblose Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich allmählich rosarot (Mo., T.). Beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig unter Kühlung entsteht 5-Nitro-2.3-dimethoxy-toluol (C., S.); bei Zimmertemperatur entsteht außerdem noch 6-Methoxy-toluchinon (Ma., O.).
- 5-Chlor-2.3-dioxy-toluol C,H,O,Cl = CH,O,C,H,Cl(OH). B. Durch längere Einw. von Zinnchlorürlösung auf den Monosalpetersäureester des 3-Chlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-diol-(6.6)-ons-(5) (Syst. No. 671a) (ZINCKE, A. 417, 226). Nadeln (aus Benzin). F: 89°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heißem Wasser. Die anfangs farblose Lösung in Alkali wird rasch blau bis schwarz. Wird durch Luftsauerstoff unter Graufärbung oxydiert.

Diacetat $C_{11}H_{11}O_4Cl = CH_3 \cdot C_6H_2Cl(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Nadeln (aus Benzin). F: 65—66° nach vorherigem Sintern. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig (ZINCKE, A. 417, 227).

- 1¹- Chlor 2.3 dimethoxy toluol, 2.3 Dimethoxy bensylchlorid $C_0H_{11}O_1Cl = CH_2Cl \cdot C_0H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.3-Dimethoxy-benzylalkohol durch Einw. von SOCl₃ in Gegenwart von etwas CaCl₂ (Kaufmann, Müller, B. 51, 123) oder durch Einw. von HCl in äther. Lösung (Douetteau, Bl. [4] 11, 653). Nadeln (aus Toluol). F: 69—70,5° (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 677). Kp₁₁: 128,5—129° (geringe Zersetzung) (K., M.); Kp₁₃: 133—137° (D.). D° (des nicht krystallinisch erhaltenen Produktes): 1,1958 (D.). Zersetzung durch Erhitzen unter Druck: K., M.
- 4.5-Dichlor-2.3-dioxy-toluol $C_7H_8O_2Cl_2 = CH_3 \cdot C_8HCl_2(OH)_9$. B. Durch Einw. von SnCl₂-Lösung auf den Monosalpetersäureester des 3.4-Dichlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-diol-(6.6)-ons-(5) (Syst. No. 671a) (Zincke, A. 417, 214). Nadeln (aus verdünnter wäßr. SnCl₂-Lösung). F: 107°. Färbt sich an der Luft rötlich. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer in kaltem Wasser; löslich in Alkalien und Sodalösung; die alkal. Lösungen werden an der Luft allmählich blauviolett. Wird durch verd. Salpetersäure zu 5.6-Dichlor-3-methyl-o-benzochinon oxydiert. Liefert mit Chlor in Eisessig ein Ketochlorid

(gelbliche Prismen; F: 86-89°), das durch Reduktion mit SnCl₂ in 4.5.6-Trichlor-2.3-dioxytoluol übergeht.

Diacetat $C_{11}H_{10}O_4Cl_2=CH_3\cdot C_6HCl_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. Nadeln (aus Essigsäure). F: 112°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig (ZINCKE, A. 417, 215).

4.5.6-Trichlor-2.3-dioxy-toluol $C_7H_5O_2Cl_3 = CH_2 \cdot C_8Cl_3(OH)_2$ (S. 872). B. Man leitet Chlor in eine Lösung von 4.5-Dichlor-2.3-dioxy-toluol, 2.3-Diamino-toluol, 5.6-Dichlor-2-oxy-3-amino-toluol oder 5-Chlor-2-oxy-3-amino-toluol in salzsäurehaltigem Eisessig ein und reduziert das jeweils entstandene Ketochlorid mit SnCl₂ (ZINCKE, A. 417, 215, 216 Anm. 1, 220, 224). —Nadeln (aus salzsäurehaltiger Essigsäure). F:179-180° (nach vorherigem Sintern).

Dimethyläther $C_9H_9O_3Cl_3=CH_3\cdot C_6Cl_3(O\cdot CH_3)_2$. Nadeln (aus Wasser). F: 68—69° (ZINCKE, A. 417, 216).

Diacetat $C_{11}H_{2}O_{4}Cl_{3} = CH_{3} \cdot C_{6}Cl_{3}(O \cdot CO \cdot CH_{3})_{2}$ (S. 872). Nadeln (aus Alkohol). F: 174° bis 175° bezw. 178° (ZINCKE, A. 417, 216, 220).

4.6-Dichlor-5-brom-2.3-dioxy-toluol $C_7H_8O_2Cl_2Br=CH_3\cdot C_6Cl_2Br(OH)_2$. B. Durch Reduktion von 2.3.4.4-Tetrachlor-3-brom 1-methyl-cyclohexen-(1)-dion-(5.6) (?) mit SnCl₂ (Janney, A. 398, 363). Man reduziert 5.6-Dibrom-3-nitro-2-oxy-toluol mit SnCl₂, behandelt das entstandene Amin in salzsäurehaltigem Eisessig mit Chlor und reduziert das Reaktionsprodukt mit SnCl₂ (J., A. 398, 357, 371). — Farblose, an der Luft sich färbende Nadeln (aus Benzin). F: 186°. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Benzol; ohne Zersetzung löslich in Alkalien.

Diacetat $C_{11}H_9O_4Cl_9Br = CH_3 \cdot C_9Cl_9Br(O \cdot CO \cdot CH_3)_9$. Blättchen (aus Eisessig). F: 176° bis 177° (Janney, A. 398, 364).

4.5-Dibrom-2.3-dioxy-toluol $C_7H_6O_2Br_2 = CH_3 \cdot C_6HBr_2(OH)_2$. B. Durch Reduktion des Monosalpetersäureesters des 3.4-Dibrom-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-diol-(6.6)-ons-(5) mit SnCl₂ (ZINCKE, JANNEY, A. 398, 351). — Nadeln (aus sehr verdünnter wäßriger SnCl₂-Lösung). F: 104°. Leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Benzol, weniger in Wasser und Benzin; ohne Zersetzung löslich in Alkalien und Sodalösung. Färbt sich an der Luft dunkel.

Diacetat $C_{11}H_{10}O_4Br_2=CH_3\cdot C_6HBr_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. Nadeln (aus Essigsāure). F: 137° bis 138° (ZINCKE, JANNEY, A. 398, 351).

- 4-Nitro-3-oxy-2-methoxy-toluol $C_8H_9O_4N=CH_3\cdot C_8H_2(NO_2)(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Entsteht neben 6-Nitro-3-oxy-2-methoxy-toluol und 4.6-Dinitro-3-oxy-2-methoxy-toluol aus 3-Oxy-2-methoxy-toluol und Salpetersäure (D: 1,4) bei einer -10° nicht übersteigenden Temperatur (MAJIMA, OKAZAKI, B. 49, 1493). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 59—60°.
- 4-Nitro-2.3-dimethoxy-toluol $C_9H_{11}O_4N=CH_3\cdot C_9H_2(NO_2)(O\cdot CH_3)_3$. B. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes des 4-Nitro-3-oxy-2-methoxy-toluols mit CH_3I im Rohr auf 115—120° (MAJIMA, OKAZAKI, B. 49, 1494).
- 5-Nitro-2.3-dimethoxy-toluol $C_0H_{11}O_4N=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.3-Dimethoxy-toluol und Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (Majima, Okazaki, B. 49, 1489; Cain, Simonsen, Soc. 105, 159). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 75—76° (M., O.; C., S.; vgl. Gibson, Simonsen, Rau, Soc. 111, 70 Anm.). Beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,52) entsteht 5.6-Dinitro-2.3-dimethoxy-toluol (M., O., B. 49, 1493).
- 6-Nitro-3-oxy-2-methoxy-toluol $C_8H_9O_4N=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Siehe oben bei 4-Nitro-3-oxy-2-methoxy-toluol. Krystalle (aus Ligroin). F: $91-92^0$ (MAJIMA, OKAZAKI, B. 49, 1494).
- 6-Nitro-2.3-dimethoxy-toluol $C_0H_{11}O_4N=CH_3\cdot C_6H_{12}(NO_2)(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 6-Nitro-3-oxy-2-methoxy-toluol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Majima, Okazaki, B. 49, 1494). Durch Einw. einer warmen schwefelsauren alkoholischen Lösung von Amylnitrit auf 6-Nitro-2.3-dimethoxy-4-amino-toluol (Cain, Simonsen, Soc. 105, 161; vgl. M., O., B. 49, 1486) oder auf 6-Nitro-2.3-dimethoxy-5-amino-toluol (M., O., B. 49, 1493). Nadeln (aus Alkohol). Enthält, entgegen den Angaben von Cain, Simonsen (Soc. 105, 156), kein Krystallwasser (M., O.). F: 45—46° (M., O.), 47—48° (C., S.).
- 5-Chlor-6-nitro-2.3-dioxy-toluol C₇H₈O₄NCl = CH₃·C₆HCl(NO₂)(OH)₂. B. Wurde einige Male neben anderen Produkten bei der Einw. von SnCl₂ auf den Monosalpetersäureester des 3-Chlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-diol-(6.6)-ons-(5) unter Kühlung erhalten (ZINCKE, A. 417, 228). Gelbe Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 135°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln außer Benzin, schwer in kaltem Wasser; mit rotgelber Farbe löslich in Alkali. Wird durch verd. Salpetersäure zu einem aus Benzin in orangeroten Nadeln krystallisierenden Chinon vom Schmelzpunkt 166° oxydiert.

Diacetat $C_{11}H_{10}O_4NCl = CH_3 \cdot C_6HCl(NO_2)(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Blättchen (aus Alkohol). F: 148°. Leicht löslich in Eisessig, weniger löslich in Alkohol (ZINCKE, A. 417, 229).

4.5-Dinitro-2.8-dimethoxy-toluol $C_9H_{10}O_9N_8=CH_3\cdot C_6H(NO_3)_8(O\cdot CH_3)_2$. *B.* Aus 4-Nitro-2.3-dimethoxy-toluol und Salpetersäure (D: 1,52) in siedendem Eisessig (MAJIMA,

- OKAZAKI, B. 49, 1495). Krystalle (aus Alkohol). F: 126—127°. Gibt mit heißer Salpetersäure (D: 1,52) 4.5.6-Trinitro-2.3-dimethoxy-toluol.
- 4.6-Dinitro-8-oxy-2-methoxy-toluol C₂H₂O₄N₃ = CH₃·C₃H(NO₂)₂(OH)·O·CH₃. Zur Konstitution vgl. Majima, Okazaki, B. 49, 1486. B. Durch Nitrieren von 3-Oxy-2-methoxy-toluol in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,4) in der Kälte (Cain, Simonsen, Soc. 105, 160; vgl. a. M., O., B. 49, 1494). Schwefelgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 61° (C., S.).
- 4.6-Dinitro-2.3-dimethoxy-toluol $C_0H_{10}O_0N_2 = CH_3 \cdot C_0H(NO_2)_2(O \cdot CH_2)_2$. Zur Konstitution vgl. Majima, Okazaki, B. 49, 1486. B. Aus dem Kaliumsalz des 4.6-Dinitro-3-oxy-2-methoxy-toluols und Dimethylsulfat im Einschmelzrohr bei 140—150° (Cain, Simonsen, Soc. 105, 161). Tafeln (aus Alkohol). F: 76—77° (C., S.). Liefert bei der Reduktion mit Schwefelammonium 6-Nitro-2.3-dimethoxy-4-amino-toluol (C., S.). Gibt beim kurzen Kochen mit konz. Salpetersäure (D: 1,52) 4.5.6-Trinitro-2.3-dimethoxy-toluol (M., O., B. 49, 1495).
- 5.6-Dinitro-2.8-dimethoxy-toluol $C_2H_{10}O_4N_2=CH_3\cdot C_4H(NO_2)_2(O\cdot CH_3)_3$. B. Beim Erwärmen von 5-Nitro-2.3-dimethoxy-toluol mit Salpetersäure (D: 1,52) (MAJIMA, OKAZAKI, B. 49, 1493). Krystalle (aus Alkohol). F: $105-106^{\circ}$. Bei Reduktion mit Schwefelammonium in Alkohol entsteht 6-Nitro-2.3-dimethoxy-5-amino-toluol.
- 4.5.6-Trinitro-2.3-dimethoxy-toluol $C_9H_9O_9N_8=CH_3\cdot C_6(NO_9)_9(O\cdot CH_4)_9$. B. Aus 4.5-Dinitro-2.3-dimethoxy-toluol oder aus 4,6-Dinitro-2.3-dimethoxy-toluol bei kurzem Aufkochen mit konz. Salpetersäure (D: 1,52) (MAJIMA, OKAZAKI, B. 49, 1495). Nadeln (aus Alkohol). F: 131—132°.
- 2. 2.4-Dioxy-toluol, 4-Methyl-resorcin, Kresorcin $C_7H_8O_2 = CH_3 \cdot C_8H_3(OH)_2$ (S.872). B. Entsteht anscheinend durch Reduktion von Resorcylaldehyd mit amalgamiertem Zink u. Salzsäure (CLEMMENSEN, B. 47, 62). Liefert beim Kochen mit Natriumamalgam in siedender NaHCO₃-Lösung im CO₂-Strom 1-Methyl-cyclohexandion-(2.4) (GILLING, Soc. 103, 2033).

Dimethyläther, 2.4-Dimethoxy-toluol $C_9H_{12}O_2=CH_2\cdot C_9H_2(0\cdot CH_2)_2$ (S. 872). B. Durch Erhitzen von Kresorein mit Methyljodid und Natriummethylat in Methanol (Bamberger, A. 390, 172). Entsteht in sehr geringer Menge neben anderen Produkten bei längerer Einw. von Methanol und konz. Schwefelsäure auf Toluchinol (B., A. 390, 167, 172). — Fast farbloses, angenehm ätherisch riechendes Öl. Ist flüchtig mit Wasserdampf.

Diäthyläther, 2.4-Diäthoxy-toluol $C_{11}H_{10}O_{2}=CH_{2}\cdot C_{6}H_{3}(O\cdot C_{2}H_{5})_{2}$. B. Entsteht in sehr geringer Menge neben anderen Produkten bei längerer Einw. von Alkohol und konz. Schwefelsäure auf Toluchinol (Bamberger, A. 890, 177).

- 3.5.6-Tribrom-2.4-dioxy-toluol, Tribromkresorcin $C_7H_5O_2Br_3 = CH_3 \cdot C_8Br_3(OH)_2$. B. Man diazotiert 3.5.6-Tribrom-2-oxy-4-amino-toluol in konz. Schwefelsäure und gießt die Diazoverbindung in siedende verd. Schwefelsäure ein (Blanksma, C. 1914 I, 971). F: 227°. Sublimiert bei 150°. Unlöslich in Petroläther, löslich in Äther, leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol.
- Bis [5 oxy 2 methyl phenyl] sulfid, 5.5'-Dioxy-2.2'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{14}H_{14}O_3S = HO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot C_6H_3(CH_2) \cdot OH$ (S. 873). Die von Truhlar (B. 20, 676) beschriebene Verbindung ist als 6.6'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid (S. 434) erkannt worden (BOGERT, MANDELBAUM, Am. Soc. 45, 3045).
- 3. 2.5-Dioxy-toluol, 2-Methyl-hydrochinon, Toluhydrochinon $C_7H_8O_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(OH)_2$ (S. 874). B. Bei der elektrolytischen Oxydation von o-Kresol in verd. Schwefelsäure an Bleidioxydanoden (Fighter, Stocker, B. 47, 2017; vgl. a. F., Ackermann, Helv. 2, 595). Durch Einw. von Wasserstoffperoxyd auf o-Kresol in Essigsäure bei 60° oder auf m-Kresol in Essigsäure bei Zimmertemperatur (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1667). Durch Erhitzen von 5-Brom-2-oxy-toluol in einem Kupferkessel mit Bariumhydroxyd und Wasser auf 165—190° (Bayer & Co., D. R. P. 24939; C. 1912 II, 655; Frdl. 10, 1330). Kp₁₁: 163° (B. & Co.). Gibt beim Erhitzen mit KHCO₃ und Glycerin auf 180° 2.5-Dioxy-4-methyl-benzoesäure (Schmid, M. 32, 437). Die Lösung in Ammoniak färbt sich an der Luft rot und fluoresciert orange (Mörner, H. 69, 349).
- 2-Monomethyläther, 5-Oxy-2-methoxy-toluol $C_6H_{10}O_3=CH_3\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Man diazotiert 2-Methoxy-5-amino-toluol und erhitzt die Diazoverbindung mit verd. Schwefelsäure (Bamberger, A. 390, 175). Nadeln (aus Benzol + Gasolin). F: 46—46,5° (korr.). Ist mit Wasserdampf flüchtig. Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Aceton, sehwer löslich in Gasolin und kaltem Wasser; die Lösung in

Natronlauge ist farblos. — Mit einer geringen Menge FeCl₃ entsteht eine rasch verschwindende grünblaue Färbung; gleichzeitig tritt Geruch nach Chinon auf.

- 5-Monomethyläther, 2-Oxy-5-methoxy-toluol $C_8H_{10}O_3=CH_3\cdot C_6H_3(OH)\cdot 0\cdot CH_3$ (S. 874). Ist identisch mit dem von Nietzki (A. 215, 165) beschriebenen Monomethyläther (Bamberger, A. 390, 174 Anm. 2). B. Man diazotiert 5-Methoxy-2-amino-toluol und zersetzt die Diazo-Lösung durch heißes Wasser (Bamberger, A. 390, 174). Entsteht als Hauptprodukt bei längerer Einw. von Methanol und konz. Schwefelsäure auf Toluchinol (B., A. 390, 167, 173). Nadeln (aus heißem Wasser). F: 70,5—71,5°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Ligroin, sehr leicht in kaltem Äther, Alkohol und Chloroform; leicht löslich in Alkalien. Gibt mit FeCl₃ in Wasser eine vorübergehende grünblaue Färbung; die Lösung riecht nach Chinon.
- 5-Monoäthyläther, 2-Oxy-5-äthoxy-toluol $C_9H_{12}O_2=CH_3\cdot C_6H_2(OH)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von C_2H_5 I und Natriumäthylat oder von Alkohol und konz. Schwefelsäure auf Toluhydrochinon (Bamberger, A. 390, 178). Entsteht bei längerer Einw. von Alkohol und konz. Schwefelsäure auf Toluchinol als Hauptprodukt (B.). Prismen oder Nadeln (aus sehr verd. Alkohol). F: 55—55,5°. Leicht mit Wasserdampf flüchtig. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in siedendem Ligroin und den übrigen Lösungsmitteln; die Lösung in Natronlauge ist farblos. Bei Zusatz von FeCl₃ zur wäßr. Lösung tritt Chinongeruch auf.

Diäthyläther, 2.8-Diäthoxy-toluol $C_{11}H_{16}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5)_2$ (S. 874). B. Durch Einw. von C_2H_5I und Natriumäthylat oder Alkohol und konz. Schwefelsäure auf Toluhydrochinon (Bamberger, A. 890, 178). — Nadeln (aus kaltem Gasolin). F: 24—25°. Die Schmelzpunktsangabe von Noelting, Werner (B. 23, 3246), F: 8—9°, ist zu streichen (Noelting, s. B., A. 890, 179 Anm. 1).

Toluhydrochinon-monoacetat $C_9H_{10}O_3=CH_3\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Toluhydrochinon und Acetanhydrid bei 0^o (Schmid, M. 32, 437). — Nadeln (aus Petroläther). F: 92^o .

- Toluhydrochinon-diacetat $C_{11}H_{12}O_4=CH_3\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. Krystalle (aus Wasser). F: 49° (SCHMID, M. 32, 437). Gibt bei Oxydation mit KMn O_4 in MgSO $_4$ -Lösung bei 85° und nachfolgender Verseifung mit Salzsäure Hydrochinoncarbonsäure.
- 6-Chlor-2.5-dioxy-toluol $C_7H_7O_2Cl=CH_3\cdot C_6H_2Cl(OH)_2$. B. Durch Reduktion von 3-Chlor-2-methyl-benzochinon-(1.4) mit gesättigter wäßriger SO_2 -Lösung (Raiford, Am. 46, 450). Blättchen (aus Wasser). F: 173°. Löslich in Alkohol, weniger in Chloroform, Ligroin und Benzol. Löslich in Natronlauge mit grüner Farbe, die rasch in Dunkelrot umschlägt.
- 3.6-Dichlor-2.5-dioxy-toluol $C_7H_6O_2Cl_2=CH_3\cdot C_6HCl_2(OH)_2$. B. Durch Reduktion von 3.6-Dichlor-2-methyl-benzochinon-(1.4) in Alkohol mit SO_2 (Kehrmann, B. 48, 2032). Nadeln. F: 85°.
- Discetat $C_{11}H_{10}O_4Cl_2 = CH_3 \cdot C_4HCl_2(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 110,5° (Kehrmann, B. 48, 2032).
- **4.6-Dichlor-2.5-dioxy-toluol** $C_7H_6O_2Cl_2 = CH_3 \cdot C_6HCl_2(OH)_2$. Ist identisch mit der im Hptw. (S. 875) als x.x-Dichlor-2.5-dioxy-1-methyl-benzol beschriebenen Verbindung von Southworth (A. 168, 271) und Claus, Schweitzer (B. 19, 931). B. Durch Reduktion von 3.5-Dichlor-2-methyl-benzochinon-(1.4) mit gesättigter wäßr. SO_2 -Lösung (Raiford, Am. 46, 426). Nadeln (aus gesättigter wäßr. SO_2 -Lösung). F: 171° (R.).
- 3.4.6.1\(^1.1^1\)-Pentachlor-2.5-dioxy-toluol (P), 3.4.6-Trichlor-2.5-dioxy-benzal-chlorid (P) $C_7H_3O_2Cl_5 = CHCl_2\cdot C_6Cl_3(OH)_2$ (?). B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Elektrolyse einer Lösung von Toluol in einem Gemisch von Salzsäure und Essigsäure im Dunkeln (Fighter, Glantzstein, B. 49, 2481, 2485). Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol oder verd. Essigsäure). F: 190°. Zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum unter HCl-Entwicklung. Wird anscheinend von Alkali teilweise zersetzt.
- 6-Chlor-4-brom-2.5-dioxy-toluol C₇H₆O₂ClBr = CH₃·C₆HClBr(OH)₂. B. Entsteht bei Reduktion von 3-Chlor-5-brom-2-methyl-benzochinon-(1.4) mit gesättigter wäßriger SO₂-Lösung (RAIFORD, Am. Soc. 36, 679). Krystalle (aus gesättigter wäßriger SO₂-Lösung oder aus Ligroin). F: 163°. Die grüne Lösung in Natronlauge färbt sich allmählich braun.
- 3.6-Dichlor-4-brom-2.5-dioxy-toluol C₇H₅O₂Cl₂Br = CH₃·C₆Cl₂Br(OH)₂. B. Man reduziert 3.4-Dibrom-5-nitro-2-oxy-toluol mit Zinnchlorür, chloriert das Produkt in einer Lösung von Eisessig und konz. Salzsäure mit Chlor und reduziert das Chlorierungsprodukt mit Zinnchlorür (Janney, A. 398, 369). Prismen oder Nadeln (aus salzsäurehaltiger Essigsäure). F: 200—201°. Ziemlich löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Eisessig und Benzol.
- Diacetat $C_{11}H_9O_4Cl_2Br = CH_3 \cdot C_6Cl_2Br(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Nadeln (aus Eisessig). F: 226° bis 227° (Janney, A. 398, 370).

Bis-[4-oxy-2-methyl-phenyl]-sulfon, 4.4'-Dioxy-2.2'-dimethyl-diphenylsulfon , α -m-Oxytolylsulfon " $C_{14}H_{14}O_4S = [CH_3 \cdot C_6H_8(OH)]_8SO_2^1$). B. Entsteht neben kleineren Mengen eines Bis-[oxy-methyl-phenyl]-sulfons vom Schmelzpunkt 196—1970 (, β -m-Oxytolylsulfon"; s. S. 438) und anderen Produkten aus m-Kresol und der halben Gewichtsmenge rauchender Schwefelsäure (ca. 30% SO_3) bei 140% (ZEHENTER, M. 40, 380). — Krystallpulver (aus verd. Methanol) mit $^{1}/_{2}H_{2}O$. F: 115—116%. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol, fast unlöslich in Wasser; leicht löslich in Alkalilaugen und Ammoniak. — Liefert mit Salpetersäure (D: 1,4) 2.4.6-Trinitro-m-kresol. Bei Einw. von Brom in Äther entsteht x.x.x.x-Tetrabrom-4.4'-dioxy-2.2'-dimethyl-diphenylsulfon.

Bis-[4-acetoxy-2-methyl-phenyl]-sulfon $C_{18}H_{18}O_6S=[CH_3\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)]_8SO_2$. Prismen (aus Alkohol). F: 142° (Zehenter, M. 40, 381). Löslich in heißem Benzol und Eisessig.

Bis-[x.x-dibrom-4-oxy-2-methyl-phenyl]-sulfon, x.x.x.x-Tetrabrom-4.4'-dioxy-2.2'-dimethyl-diphenylsulfon $C_{14}H_{10}O_4Br_4S=[CH_3\cdot C_6HBr_3(OH)]_2SO_2$. B. Aus 4.4'-Dioxy-2.2'-dimethyl-diphenylsulfon und Brom in Ather (Zehenter, M. 40, 380). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 225°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Wasser.

3-Brom - 2-oxy - 5-mercapto - toluol, 5-Brom - 4-oxy - 3-methyl-thiophenol $C_7H_7OBrS = CH_3 \cdot C_6H_2Br(OH) \cdot SH$. B. Man reduziert 3-Brom-2-oxy-toluol-sulfonsäure-(5)-chlorid mit Zinkstaub in warmer alkoh. Salzsäure (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 188). — Schwach riechende Nadeln (aus Petroläther). F: 51—52°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Eisessig und Benzol; löslich in Alkali. — Bei Einw. von Essigsäure-anhydrid und Natriumacetat entsteht das Diacetat; bei Einw. von Essigsäureanhydrid und Schwefelsäure entsteht das Diacetat des 5.5'-Dibrom-4.4'-dioxy-3.3'-dimethyl-diphenyl-disulfids.

Methyl-[5-brom -4-oxy-8-methyl-phenyl]-sulfid, 3-Brom -2-oxy-5-methyl-mercapto-toluol $C_8H_9\mathrm{OBrS}=\mathrm{CH_3}\cdot C_6H_2\mathrm{Br}(\mathrm{OH})\cdot\mathrm{S}\cdot\mathrm{CH_3}.$ B. Aus äquimolekularen Mengen 3-Brom-2-oxy-5-mercapto-toluol, $\mathrm{CH_3I}$ und Natriummethylat in Methanol unter Kühlung (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 190). — Fast farbloses Öl. $\mathrm{Kp_{20-21}}\colon 167-169^\circ$. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln; löslich in starkem Alkali. — Einw. von Wasser: Z., Br. Wird durch verd. Alkali zersetzt. Bei Einw. von Salpetersäure entsteht 3.5-Dinitro-2-oxy-toluol. Durch Einw. von NaNO2 in Eisessig erhält man 3-Nitro-2-oxy-5-methylmercapto-toluol. Bei Einw. von Brom in Eisessig entsteht das Dibromid des 3.6-Dibrom-2-oxy-5-methylmercapto-toluols, und zwar entsteht in Eisessig unter Kühlung die orangerote, in Chloroform bei Zimmertemperatur die braunviolette Modifikation.

Methyl-[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoxyd, 3-Brom-2-oxy-5-methyl-sulfoxyd-toluol $C_8H_9O_2BrS=CH_3\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot SO\cdot CH_3$. B. Aus 3-Brom-2-oxy-5-methylmercapto-toluol durch Oxydation mit etwas mehr als der berechneten Menge Wasser-stoffperoxyd in essigsaurer Lösung (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 192). — Nadeln (aus Benzol). F: 121°. Leicht löslich in Eisessig und Alkohol, schwer löslich in Benzin; löslich in Alkali.

Methyl-[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfon, 3-Brom-2-oxy-5-methylsulfontoluol $C_8H_9O_3BrS=CH_3\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot SO_2\cdot CH_3$. B. Aus 3-Brom-2-oxy-5-methylmercaptotoluol durch Oxydation mit überschüssigem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 193). — Nadeln oder Prismen (aus Benzol). F: 168°. Leicht löslich in Alkohol, heißem Benzol und heißem Eisessig; löslich in Alkali.

Dimethyl-[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoniumhydroxyd $C_9H_{13}O_9BrS = CH_3 \cdot C_6H_3Br(OH) \cdot S(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus 3-Brom-2-oxy-5-methylmercaptotoluol und CH_3I in siedender überschüssiger methylalkoholisch-wäßriger Natronlauge (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 195). — Das Jodid gibt bei Einw. von siedender Salpetersäure (D: 1,15), Anhydro-dimethyl-[5-intro-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoniumhydroxyd" (s. S. 431). Bei Einw. von Ag_O auf das Jodid in Wasser entsteht ,,Anhydro-dimethyl-[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoniumhydroxyd" (s. u.). — $C_9H_{12}OBrS \cdot Cl$. Nadeln. F: 151° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — $C_9H_{12}OBrS \cdot I$. Nadeln (aus heißem Wasser). Schmilzt bei 114° unter Zerfall in CH_3I und 3-Brom-2-oxy-5-methylmercapto-toluol. Leicht löslich in heißem Alkohol. — $2C_9H_{12}OBrS \cdot Cl + PtCl_4$. Bräunlichgelbe Nadeln (aus Wasser).

"Anhydro-dimethyl-[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoniumhydroxyd" C₉H₁₁OBrS. B. Aus Dimethyl-[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoniumjodid und feuchtem Silberoxyd (Zincke, Brune, B. 44, 196). — Nadeln (aus Alkohol + Äther). Färbt sich gegen 170° dunkel; schmilzt bei 185—187°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkali. — Gibt mit Salzsäure bezw. Jodwasserstoffsäure das Sulfoniumchlorid bezw. -jodid zurück.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. auch nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] ZEHENTER, BOHUNEK, NOWOTNY, J. pr. [2] 121, 223.

,,Anhydro-dimethyl-[5-nitro-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoniumhydroxyd" $C_9H_{11}O_3NS$. B. Aus Dimethyl-[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoniumjodid bei kurzem Aufkochen mit Salpetersäure (D: 1,15) (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 196). — Gelbe, bitter schmeckende Nadeln (aus Wasser). F: 245—246°. Schwer löslich in Alkohol und Aceton; unlöslich in Alkalien. — Beim Kochen mit verd. A'kali oder verd. Mineralsäuren entsteht 3-Nitro-2-oxy-5-methylmercapto-toluol. — $C_9H_{11}O_3NS+HCl$. Schwach gelbe Platten. F: 99—100° (Zers.). — $C_9H_{11}O_3NS+HNO_2$. Gelbe Säulen. F: 150—151° (Zers.). — $2C_9H_{11}O_3NS+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure).

3-Brom-2-acetoxy-5-methylmercapto-toluol $C_{10}H_{11}O_2BrS=CH_3\cdot C_0H_1Br(S\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Tafeln (aus Methanol). F: 53° (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 190).

3-Brom-2-acetoxy-5-acetylmercapto-toluol $C_{11}H_{11}O_3BrS = CH_3 \cdot C_6H_2Br(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot S \cdot CO \cdot CH_3$. Tafeln (aus Benzin). F: 111—112° (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 189).

Bis - [5 - brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-disulfid, 5.5'-Dibron.-4.4'-dioxy-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid $C_{14}H_{12}O_2Br_2S_2=[CH_3\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot S-]_2$. B. Aus 3-Brom-2-oxy-5-mercapto-toluol in Eisessig und überschüssiger konzentrierter FeCl₃-Lösung auf dem Wasserbad (Zincke, Brune, B. 44, 189). — Gelbliche Tafeln (aus Benzin). F: 123—124°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, ziemlich löslich in Eisessig; leicht löslich in Alkali.

Diacetat $C_{18}H_{16}O_4Br_2S_2 = [CH_3 \cdot C_6H_2Br(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot S -]_2$. B. Bei Einw. von Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure auf 3-Brom-2-oxy-5-mercapto-toluol oder auf Bis-[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-disulfid (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 189). — Fast farblose Tafeln (aus Benzin). F: $101-102^{\circ}$.

Methyl-[2.5-dibrom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfid, 3.6-Dibrom-2-oxy-5-methylmercapto-toluol $C_8H_8OBr_2S=CH_3\cdot C_6HBr_2(OH)\cdot S\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von NaHSO₃ auf das Dibromid des 3.6-Dibrom-2-oxy-5-methylmercapto-toluols in Äther (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 194). — Krystallisiert aus Benzin in Nadeln, die sich beim Aufbewahren in der Mutterlauge in Tafeln umwandeln. F: 111—112°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, Eisessig, Alkohol und Äther; löslich in Alkali. — Ist gegen Wasser beständig.

Methyl-[2.5-dibrom -4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoxyd, 3.6-Dibrom -2-oxy-5-methylsulfoxyd-toluol C₈H₈O₂Br₂S = CH₃·C₆HBr₂(OH)·SO·CH₃. B. Man behandelt 3-Brom-2-oxy-5-methylmercapto-toluol mit Brom in Eisessig unter Kühlung oder in Chloroform bei Zimmertemperatur, löst das hierbei entstandene Dibromid des 3.6-Dibrom-2-oxy-5-methylmercapto-toluols (s. u.) in Eisessig und versetzt diese Lösung mit heißem Wasser (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 194). — Nadeln (aus Benzol). F: 168°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, löslich in Benzin; löslich in Alkali. — Dibromid des 3.6-Dibrom-2-oxy-5-methylmercapto-toluols C₈H₈OBr₄S = CH₃·C₆HBr₂(OH)·SBr₂·CH₃. B. Bei der Einw. von Brom auf 3-Brom-2-oxy-5-methylmercapto-toluol in Eisessig unter Kühlung entsteht die orangerote, beim Arbeiten in Chloroform bei Zimmertemperatur entsteht die braunviolette Modifikation (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 193). Orangerote Tafeln (aus Eisessig); braunviolette Nadeln (aus Chloroform). Die orangerote Form geht in die braunviolette über, wenn man sie in Chloroform unter Zusatz von wenig Brom löst, mit der braunvioletten Form impft und abdunsten läßt. Die braunviolette Form geht in die orangerote bei längerer Berührung mit dieser über.

Methyl-[2.5-dibrom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfon, 3.6-Dibrom-2-oxy-5-methylsulfon-toluol C₃H₅O₃Br₂S = CH₃·C₆HBr₂(OH)·SO₂·CH₃. B. Aus 3.6-Dibrom-2-oxy-5-methylmercapto-toluol und Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 194). — Krystallisiert aus Eisessig in Nadeln, die bisweilen in Tafeln übergehen. F: 169°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Eisessig, löslich in Alkali.

Methyl-[5-nitro-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfid, 3-Nitro-2-oxy-5-methyl-mercapto-toluol $C_8H_9O_3NS=CH_3\cdot C_6H_9(NO_9)(OH)\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus 3-Brom-2-oxy-5-methylmercapto-toluol und NaNO₃ in Essigsäure (ZINCKE, BRUNE, B. 44, 192). Aus "Anhydro-dimethyl-[5-nitro-4-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoniumhydroxyd" (s. o.) beim Kochen mit verd. Alkali oder verd. Mineralsäuren (Z., Br., B. 44, 197). — Orangerote Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 78—79°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Gibt mit Salpetersäure 3.5-Dinitro-2-oxy-toluol. — Die tief orangerot gefärbten Alkalisalze sind in Wasser leicht löslich.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Acetat} & C_{10} H_{11} O_4 NS = C H_3 \cdot C_0 H_4 (NO_2) (S \cdot C H_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3. & \text{Gelbe Nadeln (aus Alkohol)}. \\ \textbf{F:} & 70^0 & (\textbf{ZINCKE, BRUNE, B. 44, 192}). \end{array}$

4. 3.4 - Dioxy - toluol, 4 - Methyl - brenzcatechin, Homobrenzcatechin $C_7H_8O_8 = CH_8 \cdot C_8H_8(OH)_8$ (8. 878). B. Bei der Oxydation von p-Kresol mit Wasserstoff-

peroxyd in essigsaurer Lösung bei 60° (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1668). Bildet sich anscheinend bei der elektrolytischen Oxydation von p-Kresol in verdünnt-schwefelsaurer Lösung an Bleianoden (Fighteen Ackermann, Helv. 2, 597). Aus 3-Chlor-4-oxy-toluol durch Erhitzen mit Bariumhydroxyd und Wasser im Kupferkessel auf 170—205° (Bayer & Co., D. R. P. 249939; C. 1912 II, 655; Frdl. 10, 1330). Bei der elektrolytischen Reduktion von Protocatechualdehyd in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung an Cadmiumkathoden (Schepss, B. 48, 2570). Homobrenzcatechin findet sich in dem durch trockne Destillation des Holzteiles von Urukuri-Nüssen (Attalea excelsa) gewonnenen Teerwasser (Frank, Gnädinger, C. 1911 I, 401) und in einer entmethylierten Fraktion des Torkoks-Teers (Börnstein, Bernstein, Z. ang. Ch. 27, 72). — Homobrenzcatechin gibt beim Schütteln mit Ag₃O und Na₂SO₄ in Ather 4-Methyl-benzochinon-(1.2) (Willstätter, Müller, B. 44, 2175); die gleiche Verbindung entsteht beim Schütteln des Bleisalzes mit Jod in Chloroform oder Ather (Mc Pherson, Boord, Am. Soc. 33, 1529). Gibt mit ¹/₈—³/₃ Mol Dimethylsulfat und verd. Natronlauge bei ca. 50° Kreosol und geringe Mengen 3.4-Dimethoxy-toluol (Fahlberg, List & Co., D. R. P. 258105; C. 1913 I, 1481; Frdl. 11, 891). — Farbenreaktion mit FeCl₃: W., M., B. 44, 2177; Majima, Okazaki, B. 49, 1495; vgl. a. Majima, B. 48, 1595.

- 4-Oxy-3-methoxy-toluol, Kreosol $C_8H_{10}O_3=CH_3\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 878). B. Man behandelt Homobrenzcatechin mit $^{1/}{}_{3}$ — $^{9/}{}_{3}$ Mol Dimethylsulfat in alkal. Lösung bei 50—60° (Fahlberg, List & Co., D. R. P. 258105; C. 1913 I, 1481; Frdl. 11, 891). Entsteht bei der elektrolytischen Reduktion von Vanillin in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung an Cadmiumkathoden (Schepss, B. 46, 2571). Aus dem Hydrazon bezw. Semicarbazon des Vanillins beim Erhitzen mit Natriumäthylat auf 150° bezw. 160° (Wolff, A. 394, 100). Über das Vorkommen im Torfkoks-Teer vgl. Börnstein, Bernstein, Z. ang. Ch. 27, 72. Absorptionsspektrum in Lösung: Dobbie, Fox, Soc. 105, 1640. Kreosol gibt bei längerer Einw. von Bromdampf ein x-Brom-4-oxy-3-methoxy-toluol (s. S. 433) (Krauss, Crede, Am. Soc. 39, 1433). Einw. von Quecksilberacetat in verd. Methanol: Bayer & Co., D. R. P. 250746; C. 1912 II, 1245; Frdl. 11, 1104. Verbindung von Kreosol mit Pikrinsäure $C_8H_{10}O_2+C_6H_3O_7N_3$. F: 111—111,5° (SCH.).
- 3.4 Dimethoxy toluol, Homobrenscatechindimethyläther, Homoveratrol $C_9H_{12}O_3=CH_3\cdot C_9H_3(O\cdot CH_3)_2$ (S. 879). B. Aus Kreosol und Dimethylsulfat in wäßrigmethylalkoholischer Kalilauge unter Kühlung (Luff, Perkin, Robinson, Soc. 97, 1134). F: 24° (L., P., R.). Gibt beim Nitrieren 6-Nitro-3.4-dimethoxy-toluol (Cousin, A. ch. [7] 13, 545; Majima, Okazaki, B. 49, 1496). Kondensiert sich mit Acetylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ zu 4.5-Dimethoxy-2-methyl-acetophenon (Harding, Weizmann, Soc. 97, 1127).
- 6.6'-Dioxy-3.8'-dimethyl-diphenyläther (?) $C_{14}H_{14}O_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot C_8H_3(OH) \cdot CH_3(?)$. B. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, entsteht neben anderen Produkten bei der elektrolytischen Oxydation von p-Kresol in verdünnt-schwefelsaurer Lösung an Bleianoden (Fighter, Ackermann, Helv. 2, 598). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 196°. Liefert mit Acetanhydrid und Natriumacetat ein Diacetylderivat (s. u.).
- 3-Methoxy-4-chloracetoxy-toluol, Kreosolchloracetat $C_{10}H_{11}O_3Cl = CH_3 \cdot C_4H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3Cl$ (S. 880). B. Beim Erhitzen von Kreosol mit Chloracetylchlorid auf 135° (v. Krannichfeldt, B. 46, 4019). Kp₁₄: 161—162°. Beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 100° entsteht ω -Chlor-4.5-dioxy-2-methyl-acetophenon. Wird durch Anilin in äther. Lösung unter Bildung von Chloracetanilid verseift.
- 6.6'-Diacetoxy-3.3'-dimethyl-diphenyläther (?) $C_{18}H_{18}O_5 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (?). B. S. o. bei 6.6'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenyläther (?) (FIGHTER, ACKERMANN, Helv. 2, 598). Nadeln (aus Alkohol). F: 111—112°. Sehr leicht löslich in Alkohol.
- 1¹-Chlor-3.4-dimethoxy-toluol, 3.4-Dimethoxy-benzylchlorid, Veratrylchlorid $C_0H_{11}O_2Cl = CH_2Cl \cdot C_0H_3(O \cdot CH_3)_2$ (8. 880). F: 48° (TIFFENEAU, Bl. [4] 9, 930). Leicht löslich in Benzol, CCl_4 und Ather.
- 1¹-Chlor-3-methoxy-4-äthoxy-toluol, 3-Methoxy-4-äthoxy-benzylchlorid $C_{10}H_{19}O_2Cl=CH_2Cl\cdot C_0H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Man sättigt eine Lösung von 3-Methoxy-4-äthoxy-benzylalkohol in Benzol mit HCl bei 0° (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 680). Nadeln (aus Äther). F: 42—42,5° (korr.). $Kp_{0,6-0,7}$: 127°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- **2.5.6** Trichlor **3.4** dimethoxy toluol $C_9H_9O_2Cl_3 = CH_3 \cdot C_6Cl_3(O \cdot CH_9)_2$. F: 66° (ZINCKE, A. 417, 216 Anm. 1).
- 5-Brom-3.4-dioxy-toluol C₇H₇O₂Br = CH₂·C₆H₂Br(OH)₂. B. Aus 3.5-Dibrom-4-oxy-toluol durch Erhitzen mit Bariumhydroxyd und Wasser im Kupferkessel auf 175^o (BAYER & Co., D. R. P. 249939; C. 1912 II, 655; Frdl. 10, 1330). Nadeln (aus sehr verd. Alkohol). F: 80^o. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Gibt mit wenig FeCl₂

- Blaufärbung, mit mehr FeCl₃ Grünfärbung; Zusatz von Soda bewirkt in geringen Mengen Blaufärbung, in größerer Menge Rotfärbung.
- 6-Brom-8.4-dimethoxy-toluol C₉H₁₁O₂Br = CH₃·C₈H₂Br(O·CH₃)₂. B. Aus Homoveratrol und 1 Mol Brom in Eisessig (Jones, Robinson, Soc. 111, 919; Heap, Jones, Robinson, Soc. 1927, 2021). Krystalle. F: 31°. Kp: 267°. Durch Oxydation mit KMnO₄ in alkal. Lösung entsteht 6-Brom-veratrumsäure (J., R.). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,42) in Essigsäureanhydrid unter Kühlung 6-Nitro-3.4-dimethoxy-toluol (H., J., R.).
- x-Brom-4-oxy-3-methoxy-toluol $C_8H_9O_2Br=CH_3\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Bei längerer Einw. von Brom-Dampf auf Kreosol (Krauss, Crede, Am. Soc. 39, 1433). Krystalle (aus Eisessig). F: 77°.
- 1¹-Chlor-5-brom-3.4-dimethoxy-toluol, 5-Brom-3.4-dimethoxy-benzylchlorid $C_9H_{10}O_3ClBr=CH_3Cl\cdot C_6H_3Br(O\cdot CH_3)_2$. B. Man sättigt eine Lösung von 5-Brom-3.4-dimethoxy-benzylalkohol in Benzol mit HCl unter Kühlung (PSCHORR, A. 391, 35). Prismen (aus Äther). F: $56-59^{\circ}$.
- 6-Nitro-3.4-dioxy-toluol $C_7H_7O_4N=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)(OH)_2$ (S. 881). B. Neben 6-Nitro-4-oxy-3-methoxy-toluol beim Erhitzen von 6-Nitro-3.4-dimethoxy-toluol mit Eisessig und konz. Bromwasserstoffsäure (Cardwell, Robinson, Soc. 107, 258). Krystalle (aus Wasser). F: 180—182° (Zers.). Gibt mit FeCl₃ eine grüne Färbung.
- 6-Nitro-4-oxy-3-methoxy-toluol $C_8H_9O_4N=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 6-Nitro-3.4-dimethoxy-toluol beim Erhitzen mit Eisessig und konz. Bromwasserstoffsäure (CARDWELL, ROBINSON, Soc. 107, 258). Hellgelbe Prismen (aus verd. Methanol). F: 138° bis 140°. Leicht löslich in organischen Flüssigkeiten. Die Lösung in Alkalihydroxyden ist rot. Kaliumsalz. Gelbe Nadeln (aus Alkohol).
- 6-Nitro-3.4-dimethoxy-toluol, Nitrohomoveratrol $C_0H_{11}O_4N=CH_3\cdot C_6H_2(NO_3)(O\cdot CH_3)_2$ (S. 881). B. Aus 6-Brom-3.4-dimethoxy-toluol durch Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,42) in Acetanhydrid in der Kälte (Heap, Jones, Robinson, Soc. 1927, 2022). Aus 4.5-Dimethoxy-2-methyl-acetophenon bei Einw. von konz. Salpetersäure in Eisessig oder beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure (Harding, Weizmann, Soc. 97, 1131). Beim Erhitzen mit konz. Bromwasserstoffsäure und Eisessig erhält man 6-Nitro-4-oxy-3-methoxy-toluol und 6-Nitro-3.4-dioxy-toluol (Cardwell, Robinson, Soc. 107, 258).
- 6-Nitro-3-methoxy-4-acetoxy-toluol $C_{10}H_{11}O_5N=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 3-Methoxy-4-acetoxy-toluol und Salpetersäure in Eisessig unter Kühlung (Cardwell, Robinson, Soc. 107, 259). Aus dem Kaliumsalz des 6-Nitro-4-oxy-3-methoxy-toluols und Acetanhydrid (C., R.). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 138—139°.
- 1¹-Chlor-2-nitro-3.4-dimethoxy-toluol, 2-Nitro-3.4-dimethoxy-benzylchlorid $C_9H_{10}O_4NCl=CH_2(l)\cdot C_9H_2(NO_2)(0\cdot CH_2)_2$. B. Aus 2-Nitro-3.4-dimethoxy-benzylalkohol beim Behandeln mit PCl₅ in Benzol bei 0° (KAY, PICTET, Soc. 103, 953) oder beim Kochen mit konz. Salzsäure (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 20, 679). Gelbe, wachsartige Blättchen (aus Aceton). F: 58—59°.
- 5.6-Dinitro-8.4-dimethoxy-toluol $C_9H_{10}O_8N_2=CH_3\cdot C_8H(NO_2)_2(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 6-Nitro-4-oxy-3-methoxy-toluol durch Einw. von Salpeterschwefelsäure und nachfolgende Behandlung des Reaktionsproduktes mit Dimethylsulfat und K_2CO_3 in siedendem Xylol (Robinson, Soc. 109, 1090). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 120°.
- 2.5.6-Trinitro-3-oxy-4-methoxy-toluol $C_8H_7O_8N_8=CH_2\cdot C_6(NO_2)_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Entsteht neben 2.5-Dinitro-4-methoxy-toluol aus 5-Jod-2-nitro-4-methoxy-toluol bei Einw. von rauchender Salpetersäure (Robinson, Soc. 109, 1089). Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 115°.
- 2.5.6-Trinitro-3.4-dimethoxy-toluol $C_0H_0O_0N_3 = CH_3 \cdot C_0(NO_2)_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 2.5.6-Trinitro-3-oxy-4-methoxy-toluol beim Erhitzen mit Dimethylsulfat und K_2CO_3 in Xylol (ROBINSON, Soc. 109, 1090). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 73—74°.
- 4-Oxy-3-mercapto-toluol, 6-Oxy-3-methyl-thiophenol $C_7H_2OS=CH_3$: $C_6H_3(OH)\cdot SH$. B. Man verseift 4-Oxy-3-mercapto-toluol-carbonat (Syst. No. 2742) mit siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge (ZINOKE, ARNOLD, B. 50, 120). Flüssigkeit von eigenartigem Geruch. $Kp_{18}: 140-412^{\circ}$. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Bei Einw. von Brom in Chloroform entsteht Bis-[2.5-dibrom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-disulfid. Löst sich in kons. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die allmählich in Blaugrün übergeht.
- Methyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfid, 4-Oxy-3-methylmercapto-toluol $a_8H_{10}OS=CH_3\cdot C_6H_3\cdot (OH)\cdot S\cdot CH_3$. B. Man löst 4-Oxy-3-mercapto-toluol in $5^{\circ}/_{\circ}$ iger methyl-Ckoholischer Natriummethylat-Lösung, setzt unter Kühlung CH_3I zu und erwärmt kurze Zeit auf dem Wasserbad (ZINCKE, ARNOLD, B. 50, 121). Farbloses Öl. Kp_{18} : 118—120°.

Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln und in Alkali. — Bildet mit Brom in Chloroform das Dibromid des 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluols.

Methyl-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-sulfid, 4-Methoxy-3-methylmercapto-toluol $C_5H_{12}OS = CH_3 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot S \cdot CH_3$ (8. 881). B. Aus 4-Oxy-3-mercapto-toluol in verd. Alkali und Dimethylsulfat in geringem Überschuß (ZINOKE, ARNOLD, B. 50, 121). — Kp₃₉: 145—150°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Bildet mit Brom in Chloroform das Dibromid des 5-Brom-4-methoxy-3-methylmercapto-toluols.

Methyl-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-sulfon, 4-Methoxy-3-methylsulfon-toluol $C_9H_{18}O_3S=CH_3\cdot C_8H_3(0\cdot CH_3)\cdot SO_3\cdot CH_3$. B. Man erwärmt 4-Methoxy-3-methylmercaptotoluol in Eisessig mit überschüssigem $30^6/_0$ igem Wasserstoffperoxyd auf dem Wasserbad (ZINCKE, ARNOLD, B. 50, 122). Aus 4-Oxy-toluol-sulfinsäure-(3) und Dimethylsulfat (Z., A., B. 50, 126). — Nadeln (aus Benzol-Benzin oder verd. Alkohol). F: 88°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwerer in Benzin und heißem Wasser.

[6-Oxy-3-methyl-phenyl]-benzyl-sulfid, 4-Oxy-3-benzylmercapto-toluol $C_{14}H_{14}OS = CH_3 \cdot C_6H_8(OH) \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben 4-Benzyloxy-3-benzylmercapto-toluol aus 4-Oxy-3-mercapto-toluol und Benzylchlorid in alkal. Lösung (ZINOKE, ARNOLD, B. 50, 123). — Kp_{21} : 190—192°. Leicht löslich. — Bei Einw. von Brom in Chloroform entsteht Bis-[2.5-dibrom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-disulfid.

4-Benzyloxy-3-benzylmercapto-toluol $C_{31}H_{20}OS = C_6H_5 \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben 4-Oxy-3-benzylmercapto-toluol aus 4-Oxy-3-mercapto-toluol und Benzylchlorid in alkal. Lösung (ZINCKE, ABNOLD, B. 50, 123). — Nadeln (aus Alkohol). F: 85°. Leicht löslich in Eisessig, Benzol und heißem Alkohol. — Bei Einw. von Brom in Chloroform entsteht Bis-[2,5-dibrom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-disulfid.

[6-Oxy-3-methyl-phenyl]-benzyl-sulfoxyd, 4-Oxy-3-benzylsulfoxyd-toluol $C_{14}H_{14}O_2S=CH_3\cdot C_6H_3\cdot C_6H_5\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Oxy-3-benzylmercapto-toluol und 30% igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei Zimmertemperatur (ZINCKE, ARNOLD, B. 50, 124). — Nadeln (aus Benzin). F: 84%. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, weniger in Benzin; löslich in Alkali.

4-Benzyloxy-3-benzylsulfoxyd-toluol $C_{21}H_{20}O_2S=C_6H_5\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_3(CH_2)\cdot SO\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Benzyloxy-3-benzylmercapto-toluol und $30^0/_0$ igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig unter Kühlung (ZINCKE, ARNOLD, B. 50, 125). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzin). F: 106—107°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, weniger in Benzin; unlöslich in Alkali.

[6-Oxy-3-methyl-phenyl]-benzyl-sulfon, 4-Oxy-3-benzylsulfon-toluol $C_{14}H_{14}O_3S = CH_3 \cdot C_6H_3(OH) \cdot SO_3 \cdot CH_6 \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Oxy-3-benzylmercapto-toluol und 30 6 /oigem Wasserstoffperoxyd in Eisessig auf dem Wasserbad (ZINCKE, ARNOLD, B. 50, 124). — Prismen (aus Eisessig). F: 146 6 . Leicht löslich in Benzol, Alkohol und heißem Eisessig, weniger in Benzin. Löslich in Alkali.

4-Benzyloxy-3-benzylsulfon-toluol $C_{21}H_{20}O_3S = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Man erwärmt 4-Benzyloxy-3-benzylmercapto-toluol mit 30% wasserstoff-peroxyd in Eisessig kurze Zeit auf dem Wasserbad (ZINCKE, ARNOLD, B. 50, 125). — Nadeln (aus Alkohol). F: 138°. Ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig, weniger in Benzin; unlöslich in Alkali.

Bis-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfid, 6.6'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{14}H_{14}O_2S=CH_3\cdot C_6H_3(OH)\cdot S\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH_3$. Diese Formel kommt der von TRUHLAR, B. 20, 676 (Hptv. Bd. VI, S. 873), als Bis-[5-oxy-2-methyl-phenyl]-sulfid beschriebenen Verbindung zu (Bogert, Mandelbaum, Am. Soc. 45, 3045). — B. Bis-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfid entsteht aus Bis-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoxyd bei der Reduktion mit Zinkstaub in heißem Eisessig (GAZDAR, SMILES, Soc. 97, 2250). — Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 143°.

Bis-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoxyd, 6.6'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenyl-sulfoxyd $C_{14}H_{14}O_3S=CH_3\cdot C_5H_4(OH)\cdot SO\cdot C_6H_2(OH)\cdot CH_3$. B. Aus p-Kresol und SOCl₂ in CS₂ bei Gegenwart von AlCl₃ unter Kühlung (GAZDAR, SMILES, Soc. 97, 2249). Entsteht in geringer Ausbeute beim Sättigen eines Gemisches aus p-Kresol und AlCl₃ mit SO₂ (G., SM.). — Prismen (aus Eisessig). F: 185° (Zers.); löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe (G., SM.). — Gibt mit Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig unter Kühlung x.x-Dinitro-6.6'-dioxy-3.3'-dimethyl-diphenylsulfoxyd; bei weiterer Nitrierung entsteht ein Dinitrop-kresol (G., SM.). Bei kurzer Einw. von konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur entsteht 3.6-Dimethyl-phenoxthioniumhydroxyd (Hildder, SM., Soc. 99, 980); bei längerer Einw. entstehen 3.6-Dimethyl-phenoxthin und 3.6-Dimethyl-phenoxthinoxyd (H., SM., Soc. 99, 412).

Bis-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-sulfoxyd, 6.6'-Dimethoxy-3.8'-dimethyl-diphenyl-sulfoxyd $C_{16}H_{16}O_3S=[CH_3\cdot C_6H_3(0\cdot CH_3)]_2SO$ (S. 881). B. Aus 6.6'-Dioxy-

3.3'-dimethyl-diphenylsulfoxyd und Methyljodid in methylalkoholischer Alkalilauge (HIL-DITCH, SMILES, Soc. 99, 415).

4-Acetoxy-3-benzylmercapto-toluol $C_{16}H_{16}O_2S=CH_2\cdot CO_2\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot S\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Oxy-3-benzylmercapto-toluol und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (ZINCKE, ARNOLD, B. 50, 124). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 63°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol.

4-Acetoxy-8-benzylsulfon-toluol $C_{18}H_{18}O_4S=CH_3\cdot CO_3\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot SO_3\cdot CH_3\cdot C_8H_5$. B. Aus 4-Oxy-3-benzylsulfon-toluol und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (ZINCKE, ARNOLD, B. 50, 124). — Blättchen (aus Alkohol). F: 128°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

4-[Carbāthoxy-oxy]-3-methylsulfon-toluol $C_{11}H_{14}O_5S = C_2H_5 \cdot O \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_2 \cdot CH_3$. B. Entsteht aus dem Silbersalz der 4-[Carbāthoxy-oxy]-toluol-sulfinsaure-(3) und Methyljodid (Zincke, Arnold, B. 50, 126). — Prismen (aus Methanol). F: 121°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzin.

Bis-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-disulfid, 6.6'-Dimethoxy-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid $C_{16}H_{18}O_2S_3=[CH_3\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot S-]_3$ (8. 882). B. Entsteht bei Reduktion von 6.6'-Dimethoxy-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfoxyd mit Jodwasserstoff in Eisessig (Hildfigh, Soc. 99, 1100). — Tafeln (aus Äther). F: 73—74°.

Bis-[6-methoxy-8-methyl-phenyl] - disulfoxyd, 6.6'-Dimethoxy - 8.3'-dimethyl-diphenyldisulfoxyd $C_{16}H_{18}O_4S_2=[CH_3\cdot C_6H_3(0\cdot CH_2)\cdot S(0)-]_2^1)$. B. Durch Erwärmen von 4-Methoxy-toluol-sulfinsäure-(3) in verd. Schwefelsäure bei Gegenwart von wenig HI und SO_2 (HILDITCH, Soc. 99, 1100). — Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 83—86°. — Gibt mit HI in Eisessig 6.6'-Dimethoxy-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefgrünschwarzer Farbe; auf Zusatz von Wasser fällt die Verbindung $C_{32}H_{34}O_7S_4$ (8. u.) aus.

Verbindung C₃₂H₃₄O₇S₄. B. Aus 6.6'-Dimethoxy-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfoxyd bei Einw. von konz. Schwefelsäure (Hilderten, Soc. 99, 1100). — Blättchen (aus Alkohol).

Sintert bei 160° und schmilzt bei 184°.

Bis-[6-(carbāthoxy-oxy)-3-methyl-phenyl]-disulfid, 6.6'-Bis-[carbāthoxy-oxy]-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid $C_{s0}H_{32}O_0S_3=[C_2H_5\cdot O\cdot CO_2\cdot C_6H_3(CH_9)\cdot S-]_2$. B. Aus dem in geringer Menge bei der Reduktion des Chlorids der 4-[Carbāthoxy-oxy]-toluol-sulfonsäure-(3) entstehenden 4-[Carbāthoxy-oxy]-3-mercapto-toluol durch Oxydation an der Luft ZINOKE, ARNOLD, B. 50, 120). — Krystalle (aus Benzin). F: 73°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwerer in Benzin. — Geht bei der Reduktion mit Zinkstaub und HCl in alkoh. Lösung in 4-Oxy-3-mercapto-toluol-carbonat über.

5-Brom-4-oxy-3-mercapto-toluol, 5-Brom-6-oxy-3-methyl-thiophenol $C_7H_7OBrS=CH_3\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot SH$. B. Man reduziert 5-Brom-4-oxy-toluol-sulfonsäure-(3)-chlorid mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure (ZINOKE, KEMPF, B. 44, 419). — Nadeln (aus Hexan). F: 32—33°. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln und in Alkali.

Methyl-[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfid, 5-Brom-4-oxy-3-methylmer-capto-toluol C₈H₉OBrS = CH₃·C₆H₈Br(OH)·S·CH₃. B. Aus 5-Brom-4-oxy-3-mercapto-toluol und 1 Mol CH₃I in methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung (ZINCKE, KEMPF, B. 44, 420). — Öl. Kp₁₈₋₁₄: 162—163°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln und Alkali. — Gibt mit Brom in Chloroform das Dibromid des 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methyl-mercapto-toluols.

5-Brom-4-methoxy-3-methylmercapto-toluol C₉H₁₁OBrS = CH₃·C₆H₂Br(O·CH₃)·S·CH₂. B. Aus dem Dibromid des 5-Brom-4-methoxy-3-methylmercapto-toluols durch Schütteln mit verd. NaHSO₃·Lösung (ZINCKE, ARNOLD, B. 50, 122). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 63—64°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, unlöslich in Alkali.

5-Brom-4-methoxy-3-methylsulfoxyd-toluol $C_9H_{11}O_2BrS = CH_3 \cdot C_6H_2Br(0 \cdot CH_3) \cdot SO \cdot CH_3$. Dibromid des 5-Brom-4-methoxy-3-methylmercapto-toluols $C_9H_{11}OBr_2S = CH_3 \cdot C_6H_2Br(0 \cdot CH_3) \cdot SBr_3 \cdot CH_3$. Aus 4-Methoxy-3-methylmercapto-toluol und Brom in Chloroform unter Kühlung (ZINCKE, ARNOLD, B. 50, 122). — Rotbraune Nadeln, die sich an der Luft rasch zersetzen.

5-Brom-4-acetoxy-8-methylmercapto-toluol $C_{10}H_{11}O_3$ BrS = $CH_3 \cdot C_3H_3$ Br(S· CH_3)·O·CO· CH_3 . B. Aus 5-Brom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol und Acetanhydrid in Gegenwart von kons. Schwefelsäure (ZINCKE, KEMPF, B. 44, 421). — Nadeln (aus Benzin). F: 51° bis 52°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

Bis-[5-brom-6-oxy-8-methyl-phenyl]-disulfid, 5.5'-Dibrom-6.6'-dioxy-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid $C_{14}H_{12}O_2Br_2S_2=[CH_3\cdot C_4H_2Br(OH)\cdot S-]_2$. B. Durch Oxydation

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 148 Anm. 1.

von 5-Brom-4-oxy-3-mercapto-toluol mit FeCl, in Essigsäure (ZINOKE, KEMPF, B. 44, 420). — Gelbliche Nadeln (aus Hexan). F: 76—77°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln und in Alkali.

Methyl-[2.5-dibrom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfid, 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methyl-mercapto-toluol $C_8H_8OBr_2S=CH_3\cdot C_8HBr_2(OH)\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus 2.5.1¹-Tribrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol bei Reduktion mit Zink und konz. Salzsäure in Äther (Zincee, Feonneberg, Kempf, A. 381, 38). Man schüttelt das Dibromid (s. u.) mit konz. NaHSO_3-Löung und Äther (Z.; K., B. 44, 422). — Prismen (aus Benzin). F: 53—54°. Krystallisiert aus Eisessig in eisessighaltigen Prismen. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol und Alkali. — Gibt mit Salpetersäure (D: 1,4) in Essigsäure 2.5-Dibrom-3-nitro-4-oxy-toluol.

Methyl-[2.5-dibrom -6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoxyd, 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylsulfoxyd-toluol C₂H₃O₂Br₂S = CH₃·C₂HBr₃(OH)·SO·CH₃. B. Man schüttelt das Dibromid des 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluols mit der gleichen Gewichtsmenge Wasser in äther. Lösung (Zincke, Kempf, B. 44, 423). — Prismen (aus Eisessig oder Benzol). F: 188—190° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther. — Dibromid des 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluols C₂H₄OBr₄S = CH₃·C₂HBr₃(OH)·SBr₃·CH₃. B. Aus 4-Oxy-3-methylmercapto-toluol und Brom in Chloroform (Zincke, Arnold, B. 50, 121). Aus 5-Brom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol und Brom in Chloroform (Z., Kempf, B. 44, 421). Schwarzviolette, grünglänzende Nadeln oder fast schwarze, jodähnliche Prismen (aus bromhaltigem Chloroform oder Eisessig). Sintert bei 110°; F: 128—130° (Zers.) (Z., K.). Bei Einw. von Aceton oder von NaHSO₃-Lösung entsteht 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol (Z., K.). Gibt in äther. Lösung mit der gleichen Gewichtsmenge Wasser 2.5-1¹-Tribrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol als Hauptprodukt; letztere Verbindung entsteht auch beim Verreiben mit Kaliumacetat und Eisessig (Z., K.; Z., Frohneberg, K., A. 361, 36). Beim Kochen mit Eisessig erhält man 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol (Z., K.; Z., Fre., K.). Bei längerer Einw. größerer Mengen Brom in Chloroform entsteht 2.3.5-Tribrom-4-oxy-toluol (Z., K.).

Methyl-[2.5-dibrom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfon, 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylsulfon-toluol C₈H₈O₂Br₂S = CH₃·C₆HBr₂(OH)·SO₂·CH₃. B. Bei Einw. von 30% igem Wasserstoffperoxyd auf 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmeroapto-toluol in Eisessig auf dem Wasserbad (ZINCKE, KEMPF, B. 44, 423). — Nadeln (aus Eisessig oder Benzol). F: 160—161%. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther; löslich in Alkali.

2.5-Dibrom-4-acetoxy-3-methylmercapto-toluol $C_{10}H_{10}O_2Br_2S=CH_3\cdot C_6HBr_4(S\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (ZINCKE, KEMPF, B. 44, 423). — Prismen (aus Benzin). F: 88—89°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol.

Bis-[2.5-dibrom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-disulfid, 2.5.2'.5'-Tetrabrom-6.6'-di-oxy-3.8'-dimethyl-diphenyldisulfid $C_{14}H_{10}O_2Br_4S_2=[CH_2\cdot C_4HBr_4(OH)\cdot S-]_2$. B. Aus 4-Oxy-3-mercapto-toluol, seinem S-Monobenzyläther oder seinem Dibenzyläther durch mehrtägige Einw. von Brom in Chloroform (ZINCKE, ARNOLD, B. 50, 123). — Gelbliche Krystalle (aus Chloroform). F: 174—175°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, weniger in Alkohol, Benzin und Chloroform; löslich in Alkali.

Diacetat $C_{18}H_{14}O_4Br_4S_2 = [CH_8 \cdot C_8HBr_3(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot S_{-}]_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 163° (Z., A.).

2.5.1¹-Tribrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol C₅H₇OBr₃S = CH₂Br·C₆HBr₈(OH)·S·CH₃. B. Aus dem Dibromid des 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluols beim Verreiben mit Kaliumacetat und Eisessig (ZINCKE, KEMPF, B. 44, 424; Z., FROHNEBERG, K., A. 381, 36), beim Schütteln mit viel Wasser und Äther oder beim Kochen mit Eisessig (Z., K.; Z., FR., K.). — Nadeln (aus Benzol oder Eisessig). F: 130—131°. Leicht löslich in heißem Chloroform, Eisessig und Benzol, ziemlich in Äther, schwer in Benzin. — Bei Reduktion mit Zink und konz. Salzsäure entsteht 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol. Beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig unter Kühlung entsteht 2.5-1'-Tribrom-3-nitro-4-oxy-toluol. Durch längere Einw. von wäßr. Aceton entsteht 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-benzylalkohol. Beim Schütteln der äther. Lösung mit Natriumacetat-Lösung oder mit wasserfreiem Natriumacetat erhält man gleiche Mengen 2.5-2'.5'-Tetrabrom-3.3'-bis-methylmercapto-stilbenchinon und 2.5-2'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-3.3'-bis-methylmercapto-dibenzyl. Gibt mit Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure das Acetat (s. u.), beim Erhitzen mit Eisessig und wenig Natriumacetat 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-benzylacetat, beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat 2.5-Dibrom-4-acetoxy-3-methylmercapto-benzylacetat. Einw. von Brom, Alkalien und Pyridin: Z., K.; Z., FR., K.

Acetat C₁₀H₀O₂Br₂S = OH₂Br·C₂HBr₂(S·CH₂)·O·CO·CH₂. Krystalle (aus Methanol). F: 136° (ZINOKE, FROHNEBERG, KEMPF, A. 381, 38). Leicht löslich in Eisessig und heißem

Alkohol, unlöslich in Alkali.

Bis-[x-nitro-6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfid, x.x-Dinitro-6.6'-dioxy-3.3'-dimethyl-diphenylsulfid $C_{1d}H_{19}O_0N_2S=CH_3\cdot C_0H_3(NO_2)(OH)\cdot S\cdot C_0H_3(NO_2)(OH)\cdot CH_3$. B. Entsteht aus Bis-[x-nitro-6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoxyd beim Erhitzen mit alkoh. Salzsaure auf 100° im Rohr (GAZDAR, SMILES, Soc. 97, 2251). — Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 194°. Löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser. — Bildet ein tiefrotes Natriumsalz.

Bis-[x-nitro-6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoxyd, x.x-Dinitro-6.6'-dioxy-3.3'-dimethyl-diphenylsulfoxyd $C_{14}H_{12}O_7N_2S=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)(OH)\cdot SO\cdot C_6H_2(NO_2)(OH)\cdot CH_2$. B. Aus Bis-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-sulfoxyd und Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig (GAZDAR, SMILES, Soc. 97, 2250). — Citronengelbe Prismen (aus Alkohol). F: 214°. Löslich in heißem Eisessig, sehr wenig in Alkohol. — Natriumsalz. Scharlachrot. Leicht löslich in Wasser.

5. 3.5 - Dioxy - toluol, 5 - Methyl-resorcin, Orcin $C_7H_8O_3 = CH_3 \cdot C_6H_8(OH)_3$ (S. 882). V. Über das Nicht-Vorkommen von freiem Orcin in Flechten vgl. HESSE, J. pr. 2] 83, 93. — B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Oxydation von m-Kresol mit 30% igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei Zimmertemperatur (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1668). — Zur Existenz zweier Modifikationen vgl. Schaum, Schaeling, Klausing, A. 411, 193. Zerstäubungs-Elektrizität Orcin enthaltender Gemische: Christiansen, Ann. Phys. [4] 51, 546. Orcin verhindert die Oxydation von Tyrosin durch Tyrosinase (Goetner, J. biol. Chem. 10, 117). — Die Oxydation von Orcin zu Orcein in ammoniakalischer Lösung durch Luftsauerstoff wird durch Peroxydase (aus jungen Gerstenpflanzen) beschleunigt (WOLFF, C. r. 155, 619, 1031). Orcin gibt bei der Oxydation mit Luftsauerstoff in verd. Kalitwoser, c. 7. 100, us, 1001). Orein gibt bei der Oxydation mit Luttsauerston in verd. Kallauge die Verbindung C₁₄H₁₂O₅ (s. unten) (Henrich, Schmidt, Rossteutscher, B. 48, 485). {Erwärmt man Orein ... mit Natriumäthylat-Lösung und CH₃I ... so erhält man ... "Tetramethylorein" ... (Herzig, Wenzel ... M. 24, 910)}; außerdem entsteht noch "Pentamethylorein" (Syst. No. 668) (H., W., M. 32, 470); bei Einw. von CH₃I auf Orein in wäßr. Kalilauge entstehen fast ausschließlich "Tetramethylorein" und "Pentamethylorein" (H. Epzyal M. 32, 402). Reim Methylichen mit Discomethylorein aus Dischlichten. orein" (H., ERTHAL, M. 32, 498). Beim Methylieren mit Diazomethan oder mit Dimethylsulfat und Kalilauge entsteht lediglich Oreindimethyläther (H., E., M. 32, 502). Kondensation mit Acetaldehyd: BAYER & Co., D. R. P. 282313; C. 1915 I, 584; Frdl. 12, 589. Bei Einw. von Acetylaceton auf Orein in Gegenwart von konz. Salzsäure oder Schwefelsäure entstehen die Chloride bezw. Sulfate des 7-Oxy-2.4.5-trimethyl-benzopyroxoniumhydroxyds und des 5-Oxy-2.4.7-trimethyl-benzopyroxoniumhydroxyds (Collie, White, Soc. 107, 370). Orcin gibt mit Benzylacetessigester in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 7-Oxy-4.5-dimethyl-3-benzylcumarin (Jacobson, Ghosh, Soc. 107, 433; vgl. Baker, Robinson, Soc. 127, 1981; B., Soc. 127, 2353). Bei der Kondensation mit Aceton-a.a'-dicarbonsaure unter Zusatz von konz. Schwefelsäure entsteht 5-Oxy-7-methyl-cumarin-essigsäure-(4) (DEY, Soc. 107, 1637). Der Harn von Kaninchen, die mit Orein gefüttert werden, enthält Oreinglucuronsäure (Syst. No. 2617) (SERA, H. 88, 460).

Über die beim Erhitzen von Kohlenhydraten, Furfurol, a-Methyl-furfurol und a-Oxymethyl-furfurol mit Orcin in mineralsaurer Lösung auftretenden Färbungen und die Verwendung von Orcin zum Nachweis der genannten Substanzen vgl. Hptw., Bd. I, S. 858; SCHAFFER, PHILIPPE, Mitt. Lebensmittelunters. u. Hyg. 1 [1910], 309; Middendorp, R. 38, 66; A. W. VAN DER HAAR, Anleitung zum Nachweis, zur Trennung und Bestimmung der reinen und aus Glukosiden usw. erhaltenen Monosaccharide und Aldehydsäuren [Berlin 1920], S. 36, 44. Zum Nachweis von Orcin durch die Farbenreaktion mit Chloroform und Natronlauge vgl. Formánek, Knop, Fr. 56, 289. Eine schwefelsaure Lösung von p-Dimethylamino-benzaldehyd wird durch Orcin rötlich gefärbt; die Färbung geht nach einiger Zeit in Rotviolett über (JOACHIMOWITZ, Bio. Z. 82, 324).

 $2C_7H_8O_9 + HBr$. Krystalle (Gomberg, Cone, A. 876, 237).

Verbindung C₁₄H₁O₈. B. Bei der Einw. von Luftsauerstoff auf eine Lösung von Orcin in wäßr. Kalilauge (Henrich, Schmidt, Rossteutscher, B. 48, 485). — Rubinrote Krystalle mit 1 Mol Wasser (aus verd. Alkohol oder Eisessig). Schmilzt zwischen 178° und 181° (Zers.). Wird beim Erhitzen auf 145° wasserfrei. Sehr leicht löslich in Alkohol, Eisessig, schwer in Ather, sehr wenig in Benzol, Ligroin und Chloroform; leicht löslich in Sodalösung. — Gibt bei der Reduktion mit schweftiger Säure ein Pentaoxyditolyl (Syst. No. 603), aus dem durch Oxydation die Verbindung C₁₄H₁₂O₅ zurückerhalten werden kann.

Triacetat der Verbindung $C_{14}H_{13}O_5$, $C_{20}H_{18}O_8 = C_{14}H_9O_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Beim Kochen der Verbindung $C_{14}H_{13}O_5$ mit Essigsäureanhydrid (Henrich, Sommot, Rossteutscher, B. 48, 487). — Gelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 127°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, schwer in Alkohol und Ligroin; löslich in heißer wäßriger Kalilauge oder in kalter alkoholischer Kalilauge mit braunroter Farbe. — Die gelbe Lösung in Eisessig

wird beim Kochen mit Zinkstaub entfärbt.

Orcein $C_{28}H_{24}O_7N_3$ (S. 885). B. Die Bildung von Orcein aus Orcin durch Oxydation mit Luftsauerstoff in ammoniakalischer Lösung wird durch Peroxydase (aus jungen Gerstenpflansen) beschleunigt (WOLFF, C. r. 155, 1031).

8.5-Dimethoxy-toluol, Orcindimethyläther $C_{\bullet}H_{12}O_{\bullet}=CH_{3}\cdot C_{\bullet}H_{3}(O\cdot CH_{3})_{2}$ (S. 886). Gibt in gekühlter Eisessig-Lösung mit konz. Salpetersäure bei nachfolgender Umsetzung mit HClO₄ die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 1869) (K. H. MEYER, BILLEOTH, B. 52, 1487). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{\bullet}H_{12}O_{\bullet}+C_{\bullet}H_{3}(NO_{3})_{3}$. Orangegelbe Nadeln. F: 51—52° (SUDBOROUGH, BEARD, Soc. 99, 214).

2-Chlor-8.5-dioxy-toluol, Chlororoin C₇H₇O₃Cl = CH₃·C₄H₄Cl(OH)₂. B. Man diazotiert salzsaures 3.5-Dioxy-2-amino-toluol in absol. Alkohol mit Amylnitrit, setzt das erhaltene Diazoniumchlorid mit CuCl um, trocknet das Reaktionsprodukt und erhitzt es unter 200 bis 250 mm Druck auf 170—180° (Henrich, Taubert, Birkner, B. 45, 310). — Krystalle (aus Benzol). Sintert bei 115—125°; schmilzt völlig bei 138—139°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, ziemlich leicht in Wasser und Chloroform, schwer in Benzol. — Bei Einw. von Amylnitrit in alkoh. Kalilauge entsteht das Kaliumsalz des 6-Chlor-2-nitroso-3.5-dioxytoluols (bezw. des 3-Chlor-6-oxy-2-methyl-benzochinon-(1.4)-oxims-(1); Syst. No. 774).

6. Derivate von eso-Dioxy-toluolen $C_7H_2O_2=CH_3\cdot C_6H_3(OH)_2$ mit unbekannter Stellung der Hydroxylgruppen.

Bis-[oxy-methyl-phenyl]-sulfon aus o-Kresol $C_{14}H_{14}O_4S = [CH_3 \cdot C_4H_3(OH)]_2SO_2$ (S. 891). B. Aus 2 Tln. o-Kresol und 1 Tl. rauchender Schwefelsäure (mit $8^0/_0$ SO_3) beim 3—4-stdg. Erhitzen auf 160—180° (Zehenter, M. 33, 334). — Prismen (aus Alkohol). F: 263° bis 265°. Schwer löslich in Wasser, löslich in heißem Äther und CS_2 ; löslich in Sodalösung; ziemlich leicht löslich in Ammoniak und Laugen. — Färbt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt rotviolett. Gibt in heißem Äther mit 2 Mol Brom ein Dibrom-Derivat (s. u.); bei Einw. von überschüssigem Brom ohne Lösungsmittel entsteht 3.4.5.6-Tetrabrom-o-kresol. Einw. von HNO₃ s. u. Bei Einw. der zehnfachen Menge konz. Schwefelsäure oder rauchender Schwefelsäure (mit $8^0/_0$ SO₃) bei Zimmertemperatur entsteht eine o-Kresol-sulfonsäure; bei Einw. der zehnfachen Menge rauchender Schwefelsäure bei 160—170° entsteht eine o-Kresol-disulfonsäure.

Bis - [acetoxy - methyl - phenyl] - sulfon $C_{18}H_{18}O_6S = [CH_3 \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)]_8SO_3$ (S. 891). F: 1316 (Z., M. 88, 336).

Dibrom - Derivat des Bis - [oxy - methyl - phenyl] - sulfons aus o - Kresol C₁₄H₁₂O₄Br₂S. B. Bei Einw. von 2 Mol Brom auf Bis-[oxy-methyl-phenyl]-sulfon in heißem Ather (Zehenter, M. 38, 341). — Prismen (aus Alkohol). F: 254—256°. Schwer löslich in heißem Wasser.

Dinitro - Derivat des Bis - [oxy - methyl - phenyl] - sulfons aus o - Kresol $C_{14}H_{12}O_4N_8S = C_{14}H_{12}O_4S(NO_2)_2$. B. Aus Bis-[oxy-methyl-phenyl]-sulfon bei Einw. von überschüssiger Salpetersäure (D: 1,2) auf dem Wasserbad (Zehenter, M. 33, 342). — Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 243°. Fast unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther, leicht löslich in heißem Eisessig; sehr leicht löslich in Alkalien. — $K_2C_{14}H_{10}O_2N_2S + 3^{1}/_2H_3O$. Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol).

Bis - [oxy - methyl - phenyl] - sulfon aus m - Kresol, " β -m - Oxytolylsulfon" $C_{14}H_{14}O_4S = [CH_3 \cdot C_6H_3(OH)]_8SO_2$. B. Entsteht in geringer Menge neben 4.4'-Dioxy-2.2'-dimethyl-diphenylsulfon und anderen Produkten aus m-Kresol und rauchender Schwefelsäure (ca. $30^{\circ}/_{\circ}$ SO₃) bei 140° (Zehenter, M. 40, 383). — Prismen mit 1 Mol Methanol (aus Methanol). F: 196—197°. Sublimiert zwischen 180° und 200°. Löslich in heißem Alkohol und Benzol, sehr wenig in Wasser. Verwittert an der Luft.

Bis-[acetoxy-methyl-phenyl]-sulfon $C_{16}H_{16}O_6S=[CH_3\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)]_1SO_3$. Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 197°. Löslich in Äther und Benzol (Zehenter, M. 40, 385).

Bis-[oxy-methyl-phenyl]-sulfon aus p-Kresol $C_{14}H_{14}O_4S = [CH_3 \cdot C_8H_3(OH)]_8SO_8$ (S. 891). B. Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von p-Kresol mit 20% SO_8 enthaltender Schwefelsäure im Rohr auf 160—170° (ZEHENTER, M. 37, 589). — Krystalle (aus Alkohol). F: 207—208°. Läßt sich bei 180° im trocknen Luftstrom unzersetzt sublimieren. Schwer löslich in Ather, fast unlöslich in Wasser. — Die wäßrig-alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid rot gefärbt. — NaC₁₄H₁₉O₄S + 3,5 H₂O. Nadeln (Z., M. 37, 595). Gibt mit Eisenchlorid einen anfängläch violett gefärbten Niederschlag.

Bis-[acetoxy-methyl-phenyl]-sulfon $C_{18}H_{18}O_6S = [CH_3 \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)]_2SO_2$ (S. 891). Prismen (aus Alkohol). F: 209° (Zehenter, M. 37, 592).

Dibrom - Derivat des Bis - [oxy - methyl - phenyl] - sulfons aus p - Kresol $C_{1a}H_{13}O_aBr_aS$. B. Aus Bis-[oxy-methyl-phenyl]-sulfon und Brom in Äther (Zehenter, M. 87, 597). — Krystalle (aus Alkohol). F: 185—188°.

Dinitro - Derivat des Bis - [oxy - methyl - phenyl] - sulfons aus p - Kresol $C_{14}H_{12}O_4N_5S = C_{14}H_{12}O_4S(NO_5)_2$. B: Beim Erwärmen von Bis-[oxy-methyl-phenyl]-sulfon mit verd. Salpetersäure (Zehenter, M. 37, 598). — Prismen (aus Alkohol). F: 222—224°. Schwer löslich in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig.

7. 2.11-Dioxy-toluol, 2-Oxy-benzylalkohol, Salicylalkohol, Saligenin C₇H₄O₈ = HO·C₆H₄·CH₂·OH (S. 891). B. Aus Kohlensäure-bis-[2-chlormethyl-phenylester] durch Kochen mit Wasser und Calciumcarbonat unter 4—5 Atm. Druck (Raschig, D.R.P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frdl. 10, 163). Durch Reduktion von Salicylaldehyd mit Wasserstoff und Platinschwarz in methylalkoholischer oder äthylalkoholischer Lösung bei Zimmertemperatur (Vavon, C. r. 154, 359; A. ch. [9] 1, 153). Salicylalkohol entsteht neben Salicylašure bei Einw. des in Milch enthaltenen Schardingerschen Enzyms auf Salicylaldehyd (Wieland). B. 47, 2091). Entsteht in geringer Menge durch Einw. gärender Hefe auf Salicylaldehyd (P. Mayer, Bio. Z. 62, 460). — Absorptionsspektrum in Natronlauge: Gibbs, Pratt, C. 1913 II, 1045. Diffusion in Wasser und Alkohol: Öholm, C. 1913 I, 1649, 1650. — Oxydation durch Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von Peroxydase: Baoh, C. 1916 II, 743. Bei langandauernder Einw. einer überschüssigen gesättigten wäßrigen Bromlösung auf Salicylalkohol entsteht "Tribromphenolbrom" in nahezu quantitativer Ausbeute (Autenbierh, Beuttel, Ar. 248, 121). Über die bei der Belichtung einer Lösung von Salicylalkohol in alkoh. Ammoniak entstehenden Produkte vgl. Paternò, G. 44 I, 237. Bei der Belichtung in Gegenwart von Acetophenon entsteht Saliceton(?) (s. u.) (Pa., G. 44 I, 158). Salicylalkohol gibt in wäßr. Aceton-Lösung mit Glucose unter dem Einfluß von Emulsin ein dem natürlichen Salicin isomeres β-Salicylglucosid (mit freier Phenol-Hydroxylgruppe) (Syst. No. 2451) (Bourquelor, Hérissey, Cr. 156, 1790). Salicylalkohol bildet in keimenden Pflanzen ein Glucosid, das bei der Spaltung mit Emulsin Salicylalkohol bildet in keimenden Pflanzen ein Glucosid, das bei der Spaltung mit Emulsin Salicylalkohol liefert (Ciamician, Rayenna, R. A. L. [5] 25 I, 3). Einw. von Spinatbrei und Apfelbrei bei Gegenwart und Abwesenheit von Luftsauerstoff: C., R., R. A. L. [5] 27 II, 294; A. ch. [9] 128, 8. — Salicylalkohol gibt beim Erwärmen mit einer essigsauren

Salireton $C_{14}H_{12}O_3$ (S. 892). B. Eine als Salireton angesehene Verbindung wurde bei längerer Belichtung eines Gemisches von Salicylalkohol und Acetophenon erhalten (PATERNO, G. 44 I, 158). — Krystalle (aus Wasser). F: 120—122°. Leicht löslich in Alkohol. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung.

1¹-Oxy-2-methoxy-toluol, 2-Methoxy-benzylalkohol $C_8H_{10}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 893). B. Aus 2-Methoxy-benzaldehyd bei Einw. von alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur (Späth, M. 34, 1996) oder von $68^{\circ}/_{\circ}$ iger wäßr. Kalilauge bei etwa 30° (Stoermer, Friemel, B. 44, 1850). Durch Reduktion von 2-Methoxy-benzaldehyd in Äther mit Wasserstoff bei Gegenwart von Platinschwarz (Vavon, C. r. 154, 360; A. ch. [9] 1, 154). — Kp₈: 119° (Sr.); Kp₁₃: 125°; Kp: 248—250° (V.). D¹¹: 1,128; n½: 1,549 (V.).

1¹-Oxy-2-äthoxy-toluol, 2-Äthoxy-bensylalkohol C₅H₁₃O₂=C₂H₅·O·C₆H₄·CH₂·OH (S. 893). B. Aus Saligenin und Äthyljodid in 2 n-alkoholischer Kalilauge bei Zimmertemperatur (PSCHORR, ZEIDLER, A. 878, 76). — Kp: 254°; Kp₁₇: 140°.

1¹-Oxy-2-allyloxy-toluol, 2-Allyloxy-bensylalkohol $C_{10}H_{12}O_2=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot OH$. Aus Saligenin durch Kochen mit Allylbromid und K_2CO_2 in absol. Alkohol (Claisen, Eisler, A. 401, 106). — Farbloses Öl. Kp₂: 133—150°. — Verharzt beim Erhitzen auf höhere Temperatur unter Abspaltung von Formaldehyd und Wasser.

2-Methoxy-1-acetoxy-toluol, **2-Methoxy-benzylacetat** $C_{10}H_{12}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp_{12} : 130°. D_4^{11} : 1,117. n_5^{11} : 1,515 (VAVON, A. ch. [9] 1, 154).

- 2-Methoxy-bensylallophanat $C_{10}H_{12}O_4N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 180° (Béhal, Bl. [4] 25, 479). Bei 17° lösen 100 cm² Äther 0,06 g, 100 cm² Alkohol 0,1 g.
- 5-Nitro-1¹-oxy-2-methoxy-toluol, 5-Nitro-2-methoxy-benzylalkohol C₈H₉O₄N = CH₃·O·C₆H₃(NO₃)·CH₃·OH. B. Aus 5-Nitro-2-methoxy-benzaldehyd bei Einw. von methylalkoholischer Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 20, 675). Strohfarbige Nadeln (aus Alkohol). F: 124—125° (korr.). Leicht löslich in Aceton, löslich in Chloroform und heißem Wasser, schwer löslich in Alkohol. Löslich in Schwefelsäure mit orangebrauner Farbe.
- 8. 3.1'-Dioxy-toluol, m-Oxy-benzylalkohol C₇H₈O₂ = H₀·C₆H₄·CH₂·OH.

 1'-Oxy-3-methoxy-toluol, 3-Methoxy-benzylalkohol C₆H₁₀O₂ = CH₃·O·C₆H₄·CH₄·OH (S. 896). B. Aus 3-Methoxy-benzaldehyd bei 1'/₃-stdg. Erhitzen mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge (PSCHORE, A. 391, 43) oder bei längerer Einw. von alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur (Späth, M. 34, 1998). Kp₅: 129,5° (Sp.); Kp: 252° (PSCH.).
 - 9. 4.1'-Dioxy-toluol, p-Oxy-benzylalkohol $C_7H_6O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$.
- 1¹-Oxy-4-methoxy-toluol, 4-Methoxy-benzylalkohol, Anisalkohol C₈H₁₀O₈ = CH₈·O·C₆H₄·CH₈·OH (S. 897). B. Aus Anisaldehyd durch elektrolytische Reduktion in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung an Cadmium-Kathoden (TAFEL, SCHEPSS, B. 44, 2150) oder durch Reduktion in alkoh. Lösung mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz (VAVON, C. r. 154, 360; A. ch. [9] 1, 157). (Beim Vermischen einer Lösung von Anisaldehyd. . mit alkoh. Kalilauge . . B. 5, 436); vgl. a. Späth, M. 34, 2000). F: 25° (Sp.). Kp₁₈: 134° bis 135° (V.). Geschwindigkeit der Diffusion in Methanol: Thovert, Ann. Physique [9] 2, 417. Geht beim Aufbewahren über Schwefelsäure oder beim Schütteln der äther. Lösung mit NaHSO₃-Lösung in Dianisyläther über (Sp.). Bei Einw. von Brom in Chloroform entstehen p-Brom-anisol, Formaldehyd und (durch weitere Einw. der hierbei entstehenden Bromwasserstoffsäure) 4-Methoxy-benzylbromid (Kohler, Patch, Am. Soc. 38, 1212). Gibt mit HBr 4-Methoxy-benzylbromid (Tiffeneau, Bl. [4] 9, 826; Sp.).
- 4-Methoxy-1¹-äthoxy-toluol, Äthyl-[4-methoxy-benzyl]-äther, Äthyl-anisyl-äther $C_{10}H_{14}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CH_2\cdot O\cdot C_4H_5$. B. Beim Kochen von Formaldehyd-diāthylacetal mit p-Methoxy-phenylmagnesiumjodid (Späth, M. 35, 330). Süßlich riechende Flüssigkeit. Kp₁₁: 111—113°.
- **4.4'-Dimethoxy-dibensyläther, Dianisyläther** $C_{16}H_{16}O_3 = [CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2]_3O$. B. Aus Anisalkohol beim Aufbewahren über konz. Schwefelsäure oder beim Schütteln der äther. Lösung mit NaHSO₃-Lösung (Späth, M. 34, 2000). F: 40—41°.
- **4-Methoxy-1¹-acetoxy-toluol, 4-Methoxy-benzylacetat, Anisylacetat** $C_{10}H_{19}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_0 \cdot H_4 \cdot CH_9 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Entsteht beim Kochen von Dimethyl-[4-methoxy-benzyl]-amin mit Essigsäureanhydrid (Tiffeneau, Bl. [4] 9, 827; T., Führer, Bl. [4] 15, 169). Beim Kochen von 2-Anisyl-isoindolin mit Essigsäureanhydrid (T., Bl. [4] 9, 824). Kp₇₆₀: 260—265° (T.). Kp₁₈: 137—139° (T., F.), 135—136° (Vavon, A. ch. [9] 1, 158). D¹₄: 1,115 (V.); D²⁰: 1,1014 (T., F.). n¹⁵₀: 1,515 (V.).
- 4.1¹-Diacetoxy-toluol, 4-Acetoxy-benzylacetat $C_{11}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 898). B. Entsteht beim Kochen von Dimethyl·[4-oxy-benzyl]-amin mit Essigsäureanhydrid (TIFFENEAU, Bl. [4] 9, 827; T., FÜHREE, Bl. [4] 15, 171). Kp₁₁: 155—157°. D¹⁸: 1,156.
- 4-Methoxy-bensylbutyrat, Anisylbutyrat $C_{12}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$
- 4-Methoxy-bensylallophanat, Anisylallophanat $C_{10}H_{12}O_4N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 180,25°. Bei 17° lösen 100 cm² Alkohol 0,07 g, 100 cm² Ather 0,016 g (Béhal, Bl. [4] 25, 479).
- 3.5-Dibrom-4.1¹-dioxy-toluol, 3.5-Dibrom-4-oxy-benzylalkohol $C_7H_8O_9Br_2=HO\cdot C_6H_9Br_2\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 899). Geht bei tagelanger Einw. von überschüssigem Bromwasser in "Tribromphenolbrom" über (Autenriete, Beuttel, Ar. 248, 116).
- 3-Nitro-1¹-oxy-4-methoxy-toluol, 3-Nitro-4-methoxy-bensylalkohol $C_8H_9O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_9\cdot OH$ (S. 901). B. Bei Einw. von methylalkoholischer Natronlauge auf 3-Nitro-4-methoxy-bensaldehyd bei 0° (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 676; vgl. Fishman, Am. Soc. 42, 2300).
- 2.5 Dibrom 3 nitro 4 oxy 1¹ methoxy toluol, Methyl-[2.5-dibrom 3 nitro 4 oxy bensyl] äther $C_8H_7O_4NBr_2 = HO \cdot C_6HBr_8(NO_2) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_2$. B. Aus Methyl-

[2.5-dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-benzyl]-äther und Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig unter Kühlung (Zinore, Frohneberg, Kempf, A. 381, 40). Aus 2.5.1¹-Tribrom-3-nitro-4-oxy-toluol beim Kochen mit Methanol (Z., Fr., K., A. 381, 42). — Gelbe Nadeln (aus Benzin). F: 120—121². Leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Benzol. — Die Alkalisalze sind rot und ziemlich schwer löslich in Wasser.

3. Dioxy-Verbindungen $C_8H_{10}O_2$.

- 1. 2.3 Dioxy 1 āthyl benzol, 3 Āthyl brenzcatechin $C_8H_{10}O_2 = C_2H_5 \cdot C_9H_3(OH)_2$ (vgl. 8. 902). B. Durch Reduktion von 2.3-Dioxy-acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Mosimann, Tambob, B. 49, 1262). Schweres Öl. Kp₁₅: 130—131°. Löst sich in Kalilauge mit grüner Farbe.
- 2.3 Dimethoxy 1 äthyl bensol $C_{10}H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C_8H_3(O \cdot CH_3)_4$. B. Durch Reduktion von 2.3 Dimethoxy acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Mossmann, Tambob, B. 49, 1262). Flüssigkeit von schwach aromatischem Geruch. Kp₁₉: 95—96°.
- 2. 2.4-Dioxy-1-āthyl-benzol, 4-Āthyl-resorcin C₈H₁₀O₂ = C₂H₅·C₆H₃(OH)₂. B. Durch Reduktion von Resacetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1020; Clemmensen, B. 47, 54). Prismen (aus Chloroform oder Benzol). Sublimiert in Blättchen (Cl.). F: 97° (Cl.), 98—99° (J., H.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Eisessig, schwer in Benzin, fast unlöslich in Petroläther. Beim Erhitzen mit Chloroform und wenig festem Natriumhydroxyd entsteht eine weinrote Lösung, die beim Verdünnen mit Wasser fluoresciert (Cl.). Gibt in wäßr. Lösung mit FeCl₃ eine blaue Färbung, die allmählich in Hellgrün übergeht (Cl.).
- 2.4-Dimercapto-1-äthyl-benzol, 4-Äthyl-dithioresorcin $C_8H_{10}S_2=C_2H_5\cdot C_8H_3(SH)_2$. B. Durch Kochen von 1-Äthyl-benzol-disulfonsäure-(2.4)-dichlorid mit Zinn und Salzsäure (Pollar, v. Fiedler, Roth, M. 39, 184). Öl. Kp₁₈₋₂₀: 150—152°. Leicht löslich in Ather. Gibt beim Behandeln mit Wasserstoffperoxyd in ammoniakalisch-alkoholischer Lösung eine amorphe Verbindung ($C_8H_8S_2$)_x, die sich oberhalb 60° allmählich verflüssigt.
- 2.4-Bis-methylmercapto-1-äthyl-benzol, 4-Äthyl-dithioresorcin-dimethyläther $C_{10}H_{14}S_2=C_2H_3\cdot C_4H_3(S\cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dimercapto-1-äthyl-benzol durch Behandeln mit Dimethylsulfat und Kalilauge (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 186). Gelbliches Öl. Kp_{14} : 171—173°.
- 2.4-Bis-[2.4.6-trinitro-phenylmercapto]-1-āthyl-benzol, 4-Āthyl-dithioresorcindipikrylāther $C_{20}H_{12}O_{12}N_6S_2=C_2H_5\cdot C_6H_3[S\cdot C_8H_6(NO_2)_3]_2$. B. Durch Kochen der alkoh. Lösung von 2.4-Dimercapto-1-āthyl-benzol mit Pikrylchlorid (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 187). Dunkelgelbe Nadeln mit 1 Mol C_6H_6 (aus Benzol). F: 197,5—199°. Wird bei 100° benzolfrei. Leicht löslich in Benzol, Eisessig und Essigester, schwer in Alkohol.
- 2.4-Bis-acetylmercapto-1-āthyl-benzol $C_{12}H_{14}O_2S_2=C_2H_5\cdot C_6H_3(S\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Durch Kochen von 2.4-Dimercapto-1-āthyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 188). Ol. Kp₁₈: 218—220°.
- **2.4-Bis-carbomethoxymercapto-1-āthyl-benzol**, **4-Äthyl-dithioresorcin-S.8-dicarbonsāure-dimethylester** $C_{19}H_{14}O_4S_3=C_2H_5\cdot C_6H_3(S\cdot CO_3\cdot CH_3)_2$. *B.* Beim Schütteln einer Lösung von 2.4-Dimercapto-1-āthyl-benzol in Kalilauge mit Chlorameisensäuremethylester (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 187). Öl. Kp₁₈: 217—220°.
- 2.4 Bis carbāthoxymercapto 1 āthyl benzol, 4-Āthyl-dithioresorcin-S.S-dicarbonsāure-diāthylester $C_{14}H_{18}O_4S_2=C_2H_5\cdot C_6H_3(S\cdot CO_3\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Schütteln einer Lösung von 2.4-Dimercapto-1-āthyl-benzol in Kalilauge mit Chlorameisensäureāthylester (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 186). Öl. Kp₁₄: 224—226°.
- 2.4-Bis-carboxymethylmercapto-1-äthyl-benzol, 4-Äthyl-dithioresorcin-S.S-diessigsäure $C_{12}H_{14}O_4S_2=C_2H_3\cdot C_4H_3(S\cdot CH_2\cdot CO_3H)_3$. B. Durch Umsetzen von 2.4-Dimercapto-1-āthyl-benzol mit Chloressigsäure in Kalilauge (Pollar, v. Fiedler, Roth, M. 39, 185). Krystalle (aus Wasser). F: 137—140°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Essigester, in der Kälte schwer löslich in Wasser, Benzol und Chloroform.
- 5-Nitro-2.4-bis-methylmercapto-1-äthyl-bensol, 6-Nitro-4-äthyl-dithioresorcindimethyläther $C_{10}H_{12}O_2NS_2=C_2H_3\cdot C_4H_2(NO_2)(S\cdot CH_2)_2$. B. Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) auf 2.4-Bis-methylmercapto-1-äthyl-benzol in Eisessig-Lösung in der Kälte (POLLAK, V. FIEDLEE, ROTH, M. 39, 189). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 117—118°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, Eisessig und Essigester, schwer löslich in Wasser und Petroläther.
- $\begin{array}{ll} 5\text{-Nitro-2} (\text{oder 4}) \text{-methylmercapto-4} (\text{oder 2}) \text{-methylsulfoxyd-1-athyl-benzol} \\ C_{10}H_{12}O_{2}NS_{2} = C_{2}H_{3}\cdot C_{0}H_{2}(NO_{2})(S\cdot CH_{3})\cdot SO\cdot CH_{2}. \quad B. \quad \text{Durch Einw. von konz.} \end{array}$ Salpeter-

säure bei 80° oder von rauchender Salpetersäure auf 2.4-Bis-methylmercapto-1-äthyl-benzol in Eisessig (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 190). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 119,5—120,5°. Schwer löslich in Wasser und Petroläther, sonst leicht löslich.

- 3. 2.5-Dioxy-1-āthyl-benzol, 2-Āthyl-hydrochinon $C_8H_{10}O_2=C_2H_5\cdot C_6H_3(OH)_2$ (S. 902). B. Durch Kochen von 2.5-Dioxy-acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1019; CLEMMENSEN, B. 47, 55). Krystalle (aus Wasser, Chloroform oder Benzol). Sublimiert in Nadeln (Cl.). F: 112° (Cl.), 113—114° (J., H.). Gibt bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure 2-Āthyl-benzochinon-(1.4) (Cl.).
- 4. 3.4-Dioxy-1-āthyl-benzol, 4-Āthyl-brenzcatechin $C_8H_{10}O_2$ = $C_8H_5\cdot C_6H_3(OH)_2$ (S. 902). B. Durch Kochen von 3.4-Dioxy-acetophenon (Clemmensen, B. 47, 56) oder von ω -Chlor-3.4-dioxy-acetophenon (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1023) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure. F: 39° (J., H.). Kp₃₅: 172—175° (J., H.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, ziemlich leicht in siedendem Chloroform. Färbt sich an der Luft braun (J., H.). Gibt in wäßr. Lösung mit FeCl₃ eine tief grüne, unbeständige Färbung (Cl.).
- 1¹-Chlor-3.4-dimethoxy-1-āthyl-benzol $C_{10}H_{18}O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in die āther. Lösung von 1¹-Oxy-3.4-dimethoxy-1-āthyl-benzol in Gegenwart von CaCl₂ bei 0° (Mannich, Ar. 248, 141). Krystalle (aus Āther). F: 65—67°. Zersetzt sich an feuchter Luft unter Bildung von 3.4-Dimethoxy-styrol und HCl. Durch Alkalien wird 1¹-Oxy-3.4-dimethoxy-1-āthyl-benzol zurückgebildet. Gibt beim Erwärmen mit Natriumäthylat 3.4-Dimethoxy-1¹-āthoxy-1-āthyl-benzol. Gibt mit Pyridin bei längerem Kochen 3.4-Dimethoxy-styrol, bei kurzem Erhitzen auf dem Wasserbad das Pyridiniumsalz $C_{15}H_{16}O_3NCl$.
- 1\frac{1.1^2}{\text{-Dibrom}} 3.4 \text{dimethoxy} 1 \text{\text{\text{a}thyl}} \text{\text{benzol}}, 3.4 \text{Dimethoxy-styroldibromid} \(C_{10}H_{12}O_2Br_2 = CH_2Br\cdot CH_3(O\cdot CH_3)_2 \ (S. 902). \ B. \text{Durch Bromieren von 3.4-Dimethoxy-styrol in CS}_1\text{Lösung (Mannich, } Ar. 248, 142). \ \text{Krystalle (aus Ligroin oder CS}_1\text{)}. \ \text{F}: 102^0. \ \text{Gibt beim Kochen mit Methanol 1}^2\text{-Brom-3.4.1}^1\text{-trimethoxy-1-\text{\text{\text{a}thyl-benzol}}}. \\ S. 902, \ Zeile \ 10 \ v. \ u. \ \text{statt} \ _10xy-3.4\text{-dimethoxy-benzol}^u\text{.} \\ \text{lies} \ _10xy-3.4\text{-dimethoxy-1}^2\text{\text{\text{c}thyl-benzol}}. \\ \end{array}
- 1¹.1³.1³-Tribrom-3.4-dimethoxy-1-äthyl-benzol $C_{10}H_{11}O_2Br_3 = CHBr_2 \cdot CHBr \cdot C_8H_3(O \cdot CH_9)_2$. B. Aus ω -Brom-3.4-dimethoxy-styrol und Brom in Chloroform (Mannich, Ar. 248, 148). Krystalle (aus Ligroin). F: 91°.
- 5. 2.1'-Dioxy-1-äthyl-benzol, Methyl-[2-oxy-phenyl]-carbinol, a-[2-Oxy-phenyl]-äthylalkohol $C_8H_{10}O_2=CH_3\cdot CH(OH)\cdot C_6H_4\cdot OH$.
- 3.5.1°-Tribrom-2-oxy-1¹-methoxy-1-äthyl-benzol C₉H₉O₂Br₃ = CH₂Br·CH(O·CH₃)·C₆H₂Br₂·OH. B. Beim Erhitzen von 3.5.1¹.1°-Tetrabrom-2-oxy-1-äthyl-benzol mit Methanol im geschlossenen Rohr auf 100° (FRIES, MOSKOFF, A. 372, 193). Krystalle (aus Petroläther). F: 58°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Aceton, ziemlich schwer in Alkohol und Benzin, schwer in Petroläther. Liefert beim Kochen mit Eisessig und Natriumacetat 5.7-Dibrom-3-methoxy-cumaran.
- 3.5.1°-Tribrom-2.1°-diacetoxy-1-äthyl-bensol $C_{12}H_{11}O_4Br_3 = CH_2Br \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_2Br_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 3.5.1°.1°-Tetrabrom-2-oxy-1-äthyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (Fries, Moskopp, A. 372, 192). Tafeln (aus Petroläther). F: 90°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Petroläther.
- 3.5.1 3 .1 3 -Tetrabrom-2-oxy-1 1 -methoxy-1-äthyl-benzol $C_{9}H_{8}O_{2}Br_{4}=CHBr_{2}\cdot CH(O\cdot CH_{9})\cdot C_{9}H_{2}Br_{2}\cdot OH$. B. Durch Erhitzen von 3.5.1 1 .1 3 -Pentabrom-2-oxy-1-äthyl-benzol mit Methanol auf 100 6 im geschlossenen Rohr (Fries, Moskopp, A. 372, 202). Tafeln (aus Petroläther). F: 110 6 . Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, weniger leicht in Petroläther und Benzin.
- 3.5.1².1²-Tetrabrom-2-oxy-1¹-acetoxy-1-äthyl-benzol $C_{10}H_8O_3Br_4=CHBr_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_3Br_2\cdot OH$. B. Durch Kochen von 3.5.1¹.1².1²-Pentabrom-2-oxy-1-äthyl-benzol mit Eisessig und wasserfreiem Natriumacetat (FRIES, MOSKOPP, A. 372, 201). Tafeln (aus Petroläther). F: 126³. Leicht löslich in Äther und Alkohol, weniger in Benzol und Benzin.
- 3.5.1°.1°-Tetrabrom-2.1¹-diacetoxy-1-äthyl-benzol $C_{12}H_{10}O_4Br_4=CHBr_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_2Br_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Koehen von 3.5.1°.1°-l'e-Pentabrom-2-oxy-1-āthyl-benzol mit Acetanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat oder durch Behandeln von 3.5.1°-1°-l'e-Tetrabrom-2-oxy-1-āthyl-benzol mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (Fries, Moskorf, A. 872, 202). Täfelohen (aus Petroläther). F: 115°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, weniger in Petroläther.

- 6. 3.1'-Dioxy-1-äthyl-benzol, Methyl-[3-oxy-phenyl]-carbinol, a-[3-Oxy-phenyl]-äthylalkohot $C_8H_{10}O_8=CH_3\cdot CH(OH)\cdot C_8H_4\cdot OH$ (8. 903). B. Durch Umsetzen von 3-Oxy-benzaldehyd mit Methylmagnesiumjodid in Äther (v. Auwers, A. 413, 306 Anm.). Prismen (aus Wasser) oder Nadeln (aus Benzol). F: 118°. Leicht löslich in Äther und Alkohol, weniger in Wasser, ziemlich schwer in Benzol. Gibt in wäßr. Lösung mit FeCl₃ eine blauviolette Färbung.
- 7. 4.1¹-Dioxy-1-āthyl-benzol, Methyl-[4-oxy-phenyl]-carbinol, a-[4-Oxy-phenyl]-āthylalkohol $C_8H_{16}O_2=CH_2\cdot CH(OH)\cdot C_8H_4\cdot OH$.
- 1²-Nitro-1¹-methoxy-4-benzyloxy-1-äthyl-benzol $C_{16}H_{17}O_4N=O_2N\cdot CH_2\cdot CH(0\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Durch Behandeln von β -Nitro-4-benzyloxy-styrol mit Natriummethylat in Methanol (Rosenmund, B. 46, 1039). Krystalle (aus Methanol). F: 105—106°.
- 18-Nitro-11-oxy-4-[carbāthoxy-oxy]-1-āthyl-benzol $C_{11}H_{13}O_{6}N=O_{8}N\cdot CH_{1}\cdot CH(OH)\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot C_{2}H_{5}.$ B. Man setzt 4-[Carbāthoxy-oxy]-benzaldehyd in Alkohol bei 0° mit Nitromethan und Natriummethylat um und zersetzt das erhaltene Natriumsalz mit Essigsäure (Rosenmund, B. 46, 1041; D. R. P. 247817; C. 1912 II, 209; Frdl. 11, 1016). Gelbliche Nadeln. F: 91,5°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.
- 3.5.1°-Trinitro-1¹-oxy-4-methoxy-1-äthyl-benzol $C_9H_9O_8N_3=O_2N\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dinitro-4-methoxy-benzaldehyd und Nitromethan in Gegenwart von alkoh. Kalilauge unterhalb 0° (REMFRY, Soc. 99, 285).
- 8. 4.1°-Dioxy-1-āthyl-benzol, β-[4-Oxy-phenyl]-āthylalkohol, Tyrosol C₈H₁₀O₈ = HO·C₈H₄·CH₂·CH₂·OH (S. 906). B. Entsteht aus β-[4-Oxy-phenyl]-āthylamin in der überlebenden Kaninchenleber (Gugerheim, Löffler, Bio. Z. 72, 332). Bei der Einw. von Hefe, besonders wilder Hefe oder dem Schimmelpilz Oidium lactis auf β-[4-Oxy-phenyl]-āthylamin (Ehrlich, Pistschimuka, B. 45, 1008) oder auf Hordenin (E., Lange, Bio. Z. 75, 428). Unter der Einw. gärender Hefe aus 4-Oxy-phenylbrenztraubensäure in einer Ausbeute bis zu 70% der Theorie, in sehr geringer Menge aus inakt. β-[4-Oxy-phenyl]-milchsäure (Neubauer, Frommerz, H. 70, 342). Zur Bildung aus Tyrosin bei der Hefegärung vgl. Ehrlich, B. 44, 139; Bio. Z. 36, 486; E., Lange, Bio. Z. 79, 232; Pistschimuka, Ж. 48, 7; С. 1922 III, 1303. Man kocht 1°-Chlor-4-oxy-1-āthyl-benzol mit Eisessig und wasserfreiem Natriumacetat und erwärmt das Reaktionsprodukt mit Natronlauge auf dem Wasserbad (v. Braun, B. 45, 1283). Tyrosol entsteht bei der Einw. von KNO₂ in fast neutraler Lösung auf die Hydrochloride von β-[4-Oxy-phenyl]-āthylamin, β-[4-Amino-phenyl]-āthylalkohol oder von β-[4-Amino-phenyl]-āthylamin (Ehrlich, Pistschimuka, B. 45, 2430). Nadeln (aus Chloroform). Schmeckt bitter. F: 93° (E., B. 44, 141). Kp₁₈: 195° (E., P.); Kp: ca. 310° (E.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Ather, Aceton und Eisessig, weniger in Chloroform, Benzol und CS₂, schwer in Petrolāther (E.). Färbt frische Schnittflächen von Rüben und Kartoffeln rosa (E.). Gibt mit FeCl₃ in wäßr. Lösung eine indigoblaue, beim Erhitzen mit kons. Schwefelsäure eine bordeauxrote, beim Versetzen mit Millows Fermaldehyd und Schwefelsäure eine dunkelrote Färbung (E.). Beim Behandeln mit Formaldehyd und Schwefelsäure entsteht eine gelbgrüne Lösung, aus der durch Wasser ein grasgrüner Niederschlag gefällt wird (E.).
- 18-Oxy-4-methoxy-1-äthyl-benzol, β -[4-Methoxy-phenyl]-äthylalkohol $C_9H_{19}O_3=CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot OH$ (S. 906). Kp₁₂: 143° (AGFA, D. R. P. 234795; C. 1911 I, 1769; Frdl. 10, 1232). Gibt in Chloroform oder Benzol mit PCl₅ 12-Chlor-4-methoxy-1-äthyl-benzol.
- 18-Oxy-4-äthoxy-1-äthyl-benzol, β -[4-Äthoxy-phenyl]-äthylalkohol $C_{10}H_{14}O_2=C_2H_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot OH$. B. Durch Umsetzen von 4-Äthoxy-phenylmagnesiumbromid mit Glykolchlorhydrin (AGFA, D. R. P. 234795; C. 1911 I, 1769; Frdl. 10, 1232). F: ca. 40°. Kp₇: 135—140°.

Monoacetat des Tyrosols, 4-Oxy-1²-acetoxy-1-äthyl-benzol $C_{10}H_{12}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 1 Mol Tyrosol und 1 Mol Acetylchlorid in Ather (Pistschimuka, \mathcal{K} . 48, 39; C. 1922 III, 1303). — Prismen (aus Ather + Ligroin). F: 59°. Kp₁₈: 192°. Löslich in Alkohol, Ather und Chloroform, unlöslich in Ligroin; löst sich in heißem Wasser unter teilweiser Verseifung.

Diacetat, 4.1°-Diacetoxy-1-äthyl-bensol $C_{12}H_{14}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man erhitzt Tyrosol mit 2 Mol Acetylchlorid zuerst am Rückflußkühler, dann im geschlossenen Rohr auf 150° (P., 3K. 48, 40; C. 1922 III, 1303). — Öl. Kp₁₈: 187°. Schwer löslich in Wasser unter Zersetzung.

Monoisovalerianat $C_{13}H_{18}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 1 Mol Tyrosol und 1 Mol Isovalerylchlorid in Ather (P., \mathcal{K} . 48, 41; C. 1922 III, 1303). — Schwach riechendes Öl. Kp_{18} : 208,5°. Unlöslich in Wasser.

Diisovalerianat $C_{15}H_{26}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C\cdot CO\cdot CH_2\cdot C\cdot H(CH_2)_2$. B. Man erhitzt Tyrosol mit 2 Mol Isovalerylchlorid zuerst am Rückflußkühler, dann im geschlossenen Rohr auf 150° (P., \mathcal{H} . 48, 41; C. 1922 III, 1303). — Schwach riechendes Öl. Kp₁₈: 228°. Unlöslich in Wasser.

Saures Succinat $C_{12}H_{14}O_5 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus dem neutralen Succinat des Tyrosols beim Kochen mit Wasser (P., \mathcal{H} . 48, 44; C. 1922 III, 1303). - F: 106°. Leicht löslich in Äther, sehr wenig in Wasser.

in heißem Wasser, heißem Benzol, Alkohol und Äther, schwer löslich in Ligroin.

Saures d-Tartrat $C_{12}H_{14}O_7 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Wasser auf das neutrale d-Tartrat des Tyrosols (P., \Re . 48, 45; C. 1922 III, 1303). — F: 162°. Unlöslich in Wasser. — Das Natriumsalz ist unlöslich in Wasser.

Neutrales d-Tartrat $C_{20}H_{22}O_8 = HO \cdot C_eH_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_4 \cdot OH$. B. Durch Sättigen eines Gemisches von 1 Mol d-Weinsaure, 2 Mol Tyrosol und Ather mit Chlorwasserstoff (P., 38. 48, 45; C. 1922 III, 1303). — Prismen (aus absol. Ather). F: 143°.

- 9. 1.1. Dioxy 1 āthyl benzol, Phenyl āthylenglykol, Phenylglykol, Styrolenalkohol $C_8H_{10}O_2=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot CH_1\cdot OH$ (S. 907). B. Man erhitzt Styrolenglykol dibromid mit Eisessig und geschmolzenem Bleiacetat auf 125° und kocht das entstandene Acetat mit K₂CO₃-Lösung (Evans, Morgan, Am. Soc. 35, 58). — Krystalle (aus Ligroin). — Quantitative Untersuchungen über den Verlauf der Oxydation mit verschiedenen Mitteln: E., M.
- 11-Oxy-12-athoxy-1-athyl-bensol $C_{10}H_{14}O_2 = C_0H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$ (8. 907). B. Neben viel Phenyl-athylenoxyd durch Erwarmen von inakt. 13-Chlor-11-oxy-1-athyl-benzol mit Natriumäthylat in Alkohol (SPÄTH, M. 36, 7).
- 1¹.1²-Diäthoxy-1-äthyl-bensol, Phenylglykoldiäthyläther $C_{18}H_{18}O_3=C_0H_5\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus Äthoxyacetal und $C_0H_5\cdot MgBr$ oder $C_0H_5\cdot MgI$ bei allmählichem Erhitzen auf 200° (Späth, M. 35, 332; 36, 6). Kp₁₀: 105—106°. Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Phenylacetaldehyd.
- 4-Chlor-1¹.1²-diäthoxy-1-äthyl-benzol $C_{12}H_{17}O_3Cl = C_6H_4Cl \cdot CH(O \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot O \cdot$ C_2H_5 . B. Aus Athoxyacetal und 4-Chlor-phenylmagnesiumbromid bei 150—160° (Sräth, M. 36, 11). — Wurde nicht rein erhalten. Kp $_0$: 128—129°. — Liefert beim Behandeln mit verd. Schwefelsäure 4-Chlor-phenylacetaldehyd.
- 10. 4.5-Dioxy-1.2-dimethyl-benzol, 4.5-Dimethyl-brenzatechin C₈H₁₀O₂= (CH₂)₂C₈H₄(OH)₂ (S. 908). B. Aus 4.5-Dimethyl-benzochinon-(1.2) durch Reduktion mit SO₂ oder Na₂S₂O₄ (DIEFOLDER, B. 44, 2501). Monokline (?) Prismen (aus Petroläther oder durch Sublimation im Vakuum bei 125—130°). F: 87—88° (D.). Leicht löstich im Wasser, Ather und Alkohol, schwerer in Benzol, löslich in ca. 300 Tln. siedendem Petroläther. Löslich in konz. Schwefelsäure mit schwach gelber, in ca. 50% jeger Kalilauge mit rötlicher Farbe. - Wird durch FeCl₂ (D.) oder Ag₂O (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2179) zu 4.5-Dimethylbenzochinon-(1.2) oxydiert.
- 11. 1.21 Dioxy 1.2 dimethyl benzol, o Xylylenglykol, Phthalalkohol $C_8H_{10}O_9 = C_6H_4(CH_9 \cdot OH)_9$.

Disthylather $C_{19}H_{18}O_{2}=C_{6}H_{4}(CH_{2}\cdot O\cdot C_{2}H_{5})_{2}$ (S. 910). Angenehm riechendes Öl. Kp₇₃₈: 246—248⁶ (Wisliamus, Penndorf, B. 43, 1837).

- 12. 2.4 Dioxy 1.3 dimethyl benzol, 2.4 Dimethyl resorcin $C_aH_{10}O_2=(CH_a)_aC_aH_4(OH)_a$ (S. 911).
- S. 911, Z. 17 v. o. statt ,,146—148° (W.)" lies ,,146° (W.), 148° (BAUCH, B. 23, 3119)".
- 2.4 Dimercapto -1.8 dimethyl benzol, 2.4 Dimethyl dithioresorcin $C_bH_{10}S_b=(CH_3)_2C_6H_3(SH)_2$. B. Durch Reduktion von m-Xylol-disulfonsäure-(2.4)-dichlorid mit Zinn und Salzsäure (Pollak, Schadler, M. 39, 141; vgl. P., v. Meissner, M. 50, 237). Flüssigkeit. Kp₆: 142—144°.
- 2.4-Bis-methylmercapto-1.8-dimethyl-benzol, 2.4-Dimethyl-dithioresorcin-dimethyläther $C_{10}H_{14}S_3=(CH_3)_2C_3H_3(S\cdot CH_3)_3$. B. Durch Schütteln von 2.4-Dimercapto-1.8-dimethyl-benzol mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung (P., Sch., M. 89, 143). Ol. Kp14: 167-1690. - Gibt mit Brom in Chloroform eine Additionsverbindung (rote Nadeln,

die sich bei 102-103° zersetzen), die beim Schütteln mit NaHSOa in Chloroform x-Brom-2.4-bis-methylmercapto-1.3-dimethyl-benzol liefert.

2.4-Bis-[2.4.6-trinitro-phenylmercapto]-1.8-dimethyl-benzol, 2.4-Dimethyl-dithioresorein-dipikryläther $C_{so}H_{18}O_{19}N_{s}S_{2} = (CH_{s})_{s}C_{s}H_{1}[S \cdot C_{s}H_{2}(NO_{s})_{s}]_{s}$. B. Durch Erwärmen von 2.4-Dimercapto-1.3-dimethyl-benzol mit 2 Mol Pikrylchlorid in Alkohol (P., Sch., M. 39, 142). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 211—213°.

2.4 - Dimethyl - dithioresordin - S.S - diessigsäure $C_{18}H_{14}O_4S_2 = (CH_3)_2C_6H_2(S \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_3$. B. Durch Erwärmen der alkal. Lösung von 2.4 - Dimercapto - 1.3 - dimethyl - benzol mit Chloressigsäure (P., Sch., M. 39, 142). — Krystalle (aus Wasser). F: 158—161°.

x - Brom - 2.4 - bis - methylmercapto - 1.3 - dimethyl - benzol $C_{10}H_{12}BrS_2 =$ $(CH_3)_2C_4HBr(S\cdot CH_3)_2$. B. Man behandelt 2.4-Bis-methylmercapto-1.3-dimethyl-benzol mit Brom in Chloroform und schüttelt das entstandene Additionsprodukt mit NaHSO₃ in Chloroform (P., Son., M. 39, 144). — Schuppen (aus Alkohol). F: 122—123°.

13. 4.6-Dioxy-1.3-dimethyl-benzol, 4.6-Dimethyl-resorcin, m-Xylorcin $C_8H_{10}O_3=(CH_3)_3C_6H_3(OH)_3$.

- 4.6-Dimercapto-1.3-dimethyl-benzol, 4.6-Dimethyl-dithioresorcin C₈H₁₀S₂ = (CH₃)₂C₆H₂(SH)₂. B. Durch Reduktion von m-Xylol-disulfonsäure-(4.6)-dichlorid mit Zinn und konz. Salzsäure (POLLAK, SCHADLER, M. 39, 134; vgl. P., v. Meissner, M. 50, 237). Blättchen (aus Alkohol oder Benzol). F: 123—125°. Leicht löslich in Essigester, Äther, Benzol, Chloroform, schwerer in Alkohol, Ligroin und Eisessig. Durch Einw. von Wasserstoffperoxyd in alkoh. Ammoniak entsteht eine Verbindung (C₈H₈S₂)_x (Nadeln; F: 252° bis 255°; unlöslich in Alkohol).
- 4.6-Bis-methylmercapto-1.3-dimethyl-benzol, 4.6-Dimethyl-dithioresorcin-dimethyläther $C_{10}H_{14}S_3=(CH_3)_2C_6H_2(S\cdot CH_3)_3$. B. Man schüttelt 4.6-Dimercapto-1.3-dimethyl-benzol in alkal. Lösung mit Dimethylsulfat (Pollak, Schadler, M. 39, 136). Nadeln (aus Alkohol). F: 83—84,5°. Sehr leicht löslich in Ather, Essigester, Benzol und Chloroform, schwerer in Ligroin und Eisessig. — Gibt mit KMnO₄ in verd. Essigsäure 4.6-Bismethylsulfon-1.3-dimethyl-benzol. Beim Chlorieren entsteht x.x.x-Trichlor-4.6-bis-methylmercapto-1.3-dimethyl-benzol. Einw. von Brom s. u.
- 4.6-Bis-methylsulfoxyd-1.3-dimethyl-benzol $C_{10}H_{14}O_{9}S_{2}=(CH_{3})_{2}C_{6}H_{1}(SO\cdot CH_{3})_{2}$. Tetra bromid des 4.6-Bis-methylmercapto-1.3-dimethyl-benzols $C_{10}H_{14}Br_{4}S_{2}=(CH_{3})_{2}C_{6}H_{1}(SBr_{2}\cdot CH_{3})_{2}$. B. Durch Einw. von Brom auf 4.6-Bis-methylmercapto-1.3-dimethy methyl-benzol in Chloroform-Lösung (P., Sch., M. 39, 140). Rote Nadeln (aus bromhaltigem Chloroform). Zersetzt sich bei 99—102°. Verwittert an der Luft. Liefert beim Schütteln in Chloroformlösung mit NaHSO2 das Ausgangsmaterial zurück.
- 4.6-Bis-methylsulfon-1.3-dimethyl-benzol $C_{10}H_{14}O_4S_3=(CH_3)_2C_4H_3(SO_3\cdot CH_3)_3$. B. Durch Einw. von KMnO₄ auf 4.6-Bis-methylmercapto-1.3-dimethyl-benzol in verd. Essignatelylmercapto-1.3-dimethyl-benzol in verd. säure (Pollak, Schadler, M. 39, 140). — Nadeln (aus Alkohol). F: 187—188°. Leicht löslich in Alkohol, Essigester, Benzol, Eisessig, Äther und Ligroin in der Wärme.
- 4.6-Bis-[2.4.6-trinitro-phenylmercapto]-1.3-dimethyl-benzol, 4.6-Dimethyl-dithioresorcin-dipikryläther $C_{20}H_{12}O_{19}N_eS_2=(CH_3)_2C_eH_2[S\cdot C_eH_2(NO_2)_2]_2$. B. Durch Erwärmen von 4.6-Dimercapto-1.3-dimethyl-benzol mit 2 Mol Pikrylchlorid in Alkohol (Policy 1) and 1) and 2) and 3) are supported by 1) and 2) are supported by 1) are supported by 1) are supported by 1) and 2) are supported by 1) are s LAK, SCHADLER, M. 39, 138). — Orangefarbene Krystalle mit 1 Mol C₆H₆ (aus Benzol). F: 258—259,5°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Petroläther, etwas leichter in Eisessig, Essigester und Benzol.
- 4.6-Bis-acetylmercapto-1.3-dimethyl-benzol $C_{12}H_{14}O_2S_3=(CH_3)_2C_6H_3(S\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Durch Kochen von 4.6-Dimercapto-1.3-dimethyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumscetat (Pollak, Schadler, M. 39, 136). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 76.5-79°. Sehr leicht löslich außer in Ligroin.
- 4.6 Dimethyl dithioresorcin 8.8 dicarbons are diathylester $C_{14}H_{18}O_4S_2 =$ $(CH_3)_2C_2H_3(S \cdot CO_3 \cdot C_2H_3)_3$. B. Durch Zufügen von Chlorameisensäureäthylester zu der alkal. Lösung von 4.6-Dimercapto-1.3-dimethyl-benzol (Pollak, Schadler, M. 39, 137). – Nadeln (aus Alkohol). F: 61—63°. Leicht löslich in Äther, Essigester und Eisessig, weniger leicht in Petroläther, Chloroform und Alkohol.
- 4.6 Dimethyl dithioresorcin S.S diessigsäure $C_{12}H_{14}O_4S_2 = (CH_3)_2C_6H_3(S \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_3$. B. Durch Erwärmen von 4.6-Dimercapto-1.3-dimethyl-benzol mit Chloressigsäure in alkal. Lösung (POLLAK, SCHADLER, M. 39, 137). Krystalle (aus Wasser). F: 185—189°. Leicht löslich in Ather, Alkohol, Essigester und Eisessig in der Wärme, schwerer löslich in Wasser, Benzol, Chloroform und Ligroin.
- x.x.x-Trichlor-4.6-bis-methylmercapto-1.8-dimethyl-bensol $C_{10}H_{11}Cl_2S_2$. B. Durch Einleiten von Chlor in unverdünntes oder in Eisessig gelöstes 4.6-Bis-methylmercapto-

- 1.3-dimethyl-benzol (POLLAK, SCHADLER, M. 39, 139). Krystalle (aus Essigester). F: 121° bis 124°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, Ligroin und Eisessig, schwerer in Essigester.
- 14. 1¹.3¹-Dioxy-1.3-dimethyl-benzol, m-Xylylenglykol C₈H₁₀O₂ = C₆H₄(CH₂·OH)₂ (S. 914). B. Durch Einw. von feuchtem Silberoxyd auf das Nitril der 3-Brommethylphenylessigsäure (Gough, Thorpe, Soc. 115, 1162). Nadeln. Schmeckt bitter. F: 46—47° (Bourquer.or, Ludwig, C. r. 159, 213), 47° (G., Th.). Kp₁₂: 154—159° (G., Th.). Leicht löslich in Essigester. Gibt mit Glucose in wäßr. Aceton bei Einw. von Emulsin m-Xylylenglykol-β-monoglucosid (Syst. No. 2451) (B., L.).
- 4.6 Dibrom 1¹.8 dioxy 1.3 dimethyl bensol, 4.6 Dibrom m xylylenglykol $C_8H_8O_2Br_3 = C_6H_2Br_2(CH_3\cdot OH)_2$. B. Bei längerem Erwärmen von 4.6. ω . ω '-Tetrabrom-m-xylol mit Sodalösung (Aschan, Hjelt, Öf. Fi. 30, 56). Krystalle (aus heißem Wasser). F: 160°.
- 15. 2.5-Dioxy-1.4-dimethyl-benzol, 2.5-Dimethyl-hydrochinon, p-Xylohydrochinon, Hydrophloron C₈H₁₀O₂ = (CH₃)₂C₆H₂(OH)₂ (S. 915). B. Wurde neben anderen Produkten in geringer Menge bei der elektrolytischen Oxydation von p-Xylol in 2n-Schwefelsäure in einem Bleitopf ohne Diaphragma erhalten (Fighter, Stocker, B. 47, 2018; F., Rinderspacher, Helv. 9, 1099). Durch Reduktion von 2.5-Dimethyl-benzochinon-(1.4) mit SnCl₂ in salzsaurer Lösung (Kehrmann, Stiller, B. 45, 3348). F: 217° (korr.) (Bamberger, Blangey, A. 384, 291).
- 3-Chlor-2.5-dioxy-1.4-dimethyl-benzol C₈H₂O₂Cl = (CH₃)₂C₈HCl(OH)₃ (S. 916). B. In sehr geringer Menge durch Einleiten von HCl in die Eisessig-Lösung von 2.4-Dimethyl-chinol und Erhitzen der Reaktionsflüssigkeit nach längerem Aufbewahren (BAMBERGER, REBER, B. 46, 803). F: 148—149°.
- 3.6-Dibrom-2.5-diacetoxy-1.4-dimethyl-benzol $C_{12}H_{12}O_4Br_2=(CH_3)_2C_6Br_2(O\cdot CO\cdot CH_2)_2$ (S. 917). B. Durch Einw. von Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure auf Tribrom-dimethylchinitrol oder Salpetersäure-tribrom-dimethylchinitrol (aus 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol) (S. 245) (ZINCKE, BREITWIESER, B. 44, 181, 184). Nadeln (aus Eisessig). F: 218°.
- 16. 2.6-Dioxy-1.4-dimethyl-benzol, 2.5-Dimethyl-resorcin, β -Orcin $C_8H_{10}O_3=(CH_3)_2C_8H_3(OH)_3$.
- Monomethyläther $C_8H_{19}O_9 = (CH_9)_2C_8H_{2}(OH)\cdot O\cdot CH_8$ (S. 918). B. Aus 6-Amino-2-methoxy-1.4-dimethyl-benzol über das Diazoniumsalz (Sonn, B. 49, 2591). Sehr leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer in Wasser.
- 2.6 Dimercapto -1.4 dimethyl benzol, 2.5 Dimethyl dithioresorcin $C_8H_{10}S_9=(CH_3)_2C_8H_2(SH)_2^1)$. B. Durch Reduktion von p-Xylol-disulfonsäure-(2.6)-dichlorid mit Zinn und Salzsäure (Pollak, Schadler, M. 39, 145). Flüssig. Kp_{11,5}: 145,5°.
- 2.6 Bis methylmercapto 1.4 dimethyl benzol, 2.5 Dimethyl dithioresorcin-dimethyläther $C_{10}H_{16}S_2 = (CH_3)_3C_6H_3(S\cdot CH_3)_3$. B. Durch Schütteln von 2.6-Dimercapto-1.4-dimethyl-benzol mit Dimethylsulfat in alkalischer Lösung (P., Sch., M. 39, 146). Nadeln (aus 50% igem Alkohol). F: 92—94%.
- 2.6 Bis [2.4.6 trinitro phenylmercapto] 1.4 dimethyl bensol, 2.5 Dimethyldithioresorcin-dipikryläther $C_{20}H_{18}O_{18}N_6S_3=(CH_3)_2C_6H_2[S\cdot C_6H_2(NO_3)_3]_s$. B. Durch Erwärmen von 2.6 Dimercapto 1.4 dimethyl benzol mit 2 Mol Pikrylchlorid in Alkohol (P., Sch., M. 39, 147). Gelbe Krystalle (aus Essigester). F: 251—255°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig und Essigester.
- 2.6-Bis-acetylmercapto-1.4-dimethyl-bensol $C_{12}H_{14}O_2S_2=(CH_3)_2C_6H_2(S\cdot CO\cdot CH_2)_2$. B. Durch Kochen von 2.6-Dimercapto-1.4-dimethyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (P., Sch., M. 39, 146). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 79,5° bis 82,5°. Leicht löslich in Alkohol und Essigester.
- 2.5 Dimethyl dithioresorcin 8.8 diessigsäure $C_{12}H_{14}O_4S_2 = (CH_3)_2C_4H_{12}(S \cdot CH_3 \cdot CO_2H)_2$. B. Durch Erwärmen von 2.6-Dimercapto-1.4-dimethyl-benzol mit Chloressigsäure in alkal. Lösung (P., Soh., M. 39, 146). Nadeln (aus Wasser). F: 170,5—174,5°.
- 17. 11.41-Dioxy-1.4-dimethyl-benzol, p-Xylylenglykol $C_8H_{10}O_2=C_6H_4(CH_2\cdot OH)_2$ (S. 919). B. Beim Kochen von p-Xylylenbromid mit $K_2CO_3\cdot L$ ösung (Bourquelot,

¹) Zur Konstitution der p-Xylol-disulfonsäure, aus der die folgenden Mercapto-Derivate hergestellt sind, vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] HOLLEMAN, R. 48, 1075.

Ludwig, C. 7. 159, 213). — Nadeln. Schmeckt bitter. F: 115—116°. Schwer löslich in Wasser. — Gibt mit Glucose in wäßr. Aceton unter der Einw. von Emulsin p-Xylylenglykol β -monoglucosid (Syst. No. 2451).

Diäthyläther $C_{12}H_{18}O_2 = C_4H_4(CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Kochen von p-Xylylenbromid mit Kaliumäthylat in Alkohol (Wislicenus, Penndorf, B. 43, 1837). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₃₄: 251—252°.

4. Dioxy-Verbindungen CoH₁₂O₂.

- 1. 2.3-Dioxy-1-propyl-benzol, 3-Propyl-brenzcatechin $C_9H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot C_6H_3(OH)_2$. B. Beim Erhitzen von 2-Oxy-3-methoxy-1-propyl-benzol mit $48^0/_0$ iger Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 150^0 (Kurosawa, B. 48, 1604). Nadeln (aus Petroläther). F: 70—72°. Mit FeCl₃ entsteht in wäßr. Lösung erst eine braune Färbung, dann ein violettschwarzer Niederschlag; die alkoh. Lösung färbt sich mit FeCl₃ erst grün, dann schwarz. Wird durch Alkalien in wäßr. Lösung allmählich rot, in alkoh. Lösung erst grün, dann braun und schließlich bräunlichrot gefärbt. Ruft auf der Haut Entzündung und Jucken hervor.
- 2-Oxy-3-methoxy-1-propyl-benzol $C_{10}H_{14}O_3=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_0H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Hydrieren von 2-Oxy-3-methoxy-1-allyl-benzol in Gegenwart von Platinschwarz (Kurosawa, B. 48, 1603). Öl. Kp_{2s}: 144—146°.
- 2.3-Dimethoxy-1-propyl-benzol $C_{11}H_{16}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Beim Hydrieren von 2.3-Dimethoxy-1-allyl-benzol in Gegenwart von Platinschwarz (Kurosawa, B. 48, 1604). Öl. Kp₂₂: 134—137°.
- 1¹.1².x Tribrom 2 oxy 3 methoxy 1 propyl benzol $C_{10}H_{11}O_3Br_3 = CH_3 \cdot CHBr \cdot C_6H_3Br(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2-Oxy-3-methoxy-1-propenyl-benzol und Brom in Ather unter Kühlung (PAULY, v. BUTTLAR, A. 383, 284). Blättchen (aus Petroläther). F: 111°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.
- x-Nitro-2.3-dimethoxy-1-propyl-benzol $C_{11}H_{15}O_4N=C_{11}H_{15}O_2\cdot NO_2$. B. Aus 2.3-Dimethoxy-1-propyl-benzol durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig bei 0° (Kurosawa, B. 48, 1605). Öl. Kp₂₀: 185—186°. Krystallisiert bei monatelangem Aufbewahren teilweise in Nadeln vom Schmelzpunkt 32,5°.
- x.x-Dinitro-2.3-dimethoxy-1-propyl-benzol $C_{11}H_{14}O_8N_9=C_{11}H_{14}O_8(NO_9)_2$. B. Beim Erwärmen von x-Nitro-2.3-dimethoxy-1-propyl-benzol mit Salpetersäure (D: 1,4) oder von 2.3-Dimethoxy-1-propyl-benzol in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,52) (Kurosawa, B. 48, 1605). Gelbliche Tafeln. F: 91—91,5°.
- 2. 2.4-Dioxy-1-propyl-benzol, 4-Propyl-resorcin $C_9H_{12}O_3=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot GH_3(OH)_3$. B. Durch Reduktion von 2.4-Dioxy-propiophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1020; Sonn, B. 54, 773). Prismen (aus Benzol). Schmilzt wasserhaltig bei 71°; wird durch Destillation unter vermindertem Druck wasserfrei und schmilzt dann bei 107—108° (unkorr.) (S.). Kp_{14-15} : 172—174° (S.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (J., H.; S.). Durch FeCl₃ wird die wäßr. Lösung rotviolett, die alkoh. Lösung grüngelb gefärbt (S.).
- 3. 2.5-Dioxy-1-propyl-benzol, 2-Propyl-hydrochinon $C_0H_{13}O_2=CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot C_0H_3(OH)_2$. B. Durch Reduktion von 2.5-Dioxy-propiophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1020). Mikroskopische Nadeln (aus Benzol). F: 86°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Benzol, heißem Wasser und Petroläther.
- 2.5-Dimethoxy-1-propyl-benzol $C_{11}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$ (S. 920). B. Durch Reduktion von 2.5-Dimethoxy-propiophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1021). — Kp: 240—246°.
- 4. 3.4-Dioxy-1-propyl-benzol, 4-Propyl-brenzcatechin $C_0H_{13}O_2=CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot C_0H_3\cdot CH_3\cdot CH$
- 4-Oxy-3-methoxy-1-propyl-bensol, Cörulignol $C_{10}H_{14}O_{3}=CH_{3}\cdot CH_{2}\cdot CH_{4}\cdot C_{6}H_{3}(OH)\cdot O\cdot CH_{3}$ (8. 920). B. Entsteht bei der trocknen Destillation der Holzteile der Früchte von Attalea excelsa und findet sich daher in dem aus dem Holz der Urukurinuß erhaltenen Teer (Frank, Gnädinger, C. 1911 I, 401). Durch Hydrieren von Eugenol in Eisessig-Lösung in Gegenwart von Palladiumschwarz (Madinaveitla, Blanes, An. Españ. 10 [1912], 389). Durch Hydrieren von Eugenol oder Isoeugenol in Gegenwart von Platinschwarz in Äther (Fournier, Bl. [4] 7, 27) oder in Gegenwart von feinverteiltem Nickel unter erhöhtem Druck

bei 92° (IPATJEW, Ж. 45, 1831; B. 46, 3591), bei 60-80° (Eugenol) bezw. bei gewöhnlicher Temperatur (Isoeugenol) (BROCHET, BAUER, C. r. 159, 192; Bl. [4] 17, 54).

- **8.4-Dimethoxy-1-propyl-benzol** $C_{11}H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_8(O \cdot CH_3)_2$ (S. 920). B. Durch Reduktion von 3.4-Dimethoxy-propiophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1022). Durch Hydrieren von 3.4-Dimethoxy-1-allylbenzol bei 95° unter 50 Atmosphären Druck in Gegenwart eines Nickelkatalysators (IPATJEW, Ж. 45, 1832; B. 46, 3591). — Kp: 246—247° (J., H.); Kp₇₆₃: 244—245° (I.). D²⁰: 1,0105 (I.). — Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von Nickel bei 200—210° unter 50 Atm. Wasserstoffdruck 3 (oder 4)-Methoxy-1-propyl-cyclohexan (I.).
- 1¹.1³-Dibrom-3.4-dimethoxy-1-propyl-benzol, Isoeugenolmethyläther-dibromid $C_{11}H_{14}O_2Br_3=CH_3\cdot CHBr\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_3$ (S. 921). B. Aus Isoeugenolmethyläther und Brom in Ligroin (Mannich, Ar. 248, 151). F: 101°.
- 6-Nitro-3.4-dimethoxy-1-propyl-benzol $C_{11}H_{15}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C_6H_6(NO_2)$ (O·CH₃)₂ (S. 924). Läßt sich nach Kurosawa (B. 48, 1605) nicht weiter nitrieren.
- 5. 3.5-Dioxy-1-propyl-benzol, 5-Propyl-resorcin, Divarin $C_0H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot Cd_2\cdot Cd_3\cdot oder Alkalien (HESSE, J. pr. [2] 83, 39). Durch Einw. von Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf Divaricatinsäure (Syst. No. 1108) oder von Jodwasserstoffsäure oder Kalilauge auf Divaricat-Divaricatinsaure (Syst. No. 1108) oder von Jouwasserstonsaure oder Kanlauge am Divaricatisäure (Syst. No. 1108) (H.). — Rötliche Nadeln mit 1 H₂O (aus Äther), wasserfreie Nadeln (aus Benzol). Schmilzt wasserhaltig bei 44°, wasserfrei bei 82°. Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Aceton, Benzol und Eisessig, löslich in heißem Wasser, sehr wenig löslich in kaltem Wasser. — Die rötlichen Lösungen in Kalilauge und Ammoniak färben sich an der Luft dunkelrot. Die alkoh. Lösung wird durch wenig FeCl₃ violett, durch wenig Chlorkalk bläulich-blutrot gefärbt. Beim Lösen in Vanillin-Schwefelsäure entsteht eine kirschrote Färbung, dann ein kirschroter Niederschlag.
- 3.5-Diacetoxy-1-propyl-benzol, Diacetyldivarin $C_{13}H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot C_8H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Durch Erwärmen von Divarin mit Acetanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat auf 85° (Hesse, J. pr. [2] 83, 41). Schuppen. F: 12—15°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Aceton und Alkohol, unlöslich in Wasser.
- 6. 3.1'-Dioxy-1-propyl-benzol, Äthyl-[3-oxy-phenyl]-carbinol, a-[3-Oxy-phenyl]-propylalkohol $C_0H_{12}O_3=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot OH$. B. Durch Umsetzen von m-Oxy-benzaldehyd mit Athylmagnesiumbromid in Ather (v. Auwers, A. 413, 306 Anm.). - Prismen (aus Wasser) oder Nadeln (aus Benzol). F: 107°. Kp₁₃: 177°. Destilliert unzersetzt bei gewöhnlichem Druck. Sehr leicht löslich in Alkohol und Ather, ziemlich löslich in kaltem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Benzol. — Die wäßr. Lösung gibt mit FeCl, eine blauviolette Färbung.
- 7. 4.11-Dioxy-1-propyl-benzol, $\ddot{A}thyl-[4-oxy-phenyl]-carbinol$, a-[4-Oxy-phenyl]phenyl]-propylalkohol $C_0H_{13}O_2 = CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_4 \cdot OH$.
- 4-Methoxy-1-acetoxy-1-propyl-bensol $C_{12}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3 \cdot (S. 926)$. B. Durch Kochen von a-Dimethylamino-a-[4-methoxy-phenyl]-propan mit Essigsäureanhydrid (Tiffeneau, Fuhrer, Bl. [4] 15, 171). Kp: 255—265°.
 - S. 926, Z. 31 v. o. statt , Kpan: 560" lies , Kpan: 1560".
- 8. 2.1°-Dioxy-1-propyl-benzol, γ -[2-Oxy-phenyl]-propylalkohol $C_9H_{19}O_9=H_0\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot OH$ (S. 928). Sehr zähflüssiges, gelbliches Öl. Kp₁₂: 177—179° (v. Auwers, A. 415, 152). $D_1^{ts,1}$: 1,1258. n_3^{ts} : 1,5512; n_3^{ts} : 1,556; n_3^{ts} : 1,5681; n_3^{ts} : 1,5788. Schwer löslich in Wasser. - Gibt mit FeCl, eine blauviolette Färbung.
- 9. 4.1°-Dioxy-1-propyl-benzol, γ -[4-Oxy-pheny]-propylalkohol C₀H₁₉O₃ = HO·CH₂·CH₂·CH₂·CH₄·OH. B. Man kocht 1°-Chlor-4-oxy-1-propyl-benzol mit Eisessig und Natriumacetat und erwärmt das Reaktionsprodukt mit Alkalilauge (v. Braun, Deutsch, B. 45, 2513). — Krystalle (aus Äther + Petroläther). Schmeckt schwach bitter. F: 55°. Leicht löslich in Wasser. Löslich in warmer konz. Schwefelsäure mit bordeauxroter Farbe. -Besitzt eine sehr schwache blutdrucksenkende Wirkung. -- Die wäßr. Lösung färbt sich mit FeCl, indigoblau. Reduziert ammoniakalische Silberlösung.
- 10. 1¹.1²-Dioxy-1-propyl-benzol, a-Methyl-a'-phenyl-āthylenglykol, a.β-Dioxy-a-phenyl-propan C₂H₁₂O₂ = C₂H₃·CH(OH)·CH(OH)·CH₃.
 a) Niedrigschmelzende Form (S. 928). B. (Man kocht 1¹.1²-Dibrom-1-propyl-benzol B. 17, 709); vgl. ZINCKE, ZAHN, B. 43, 851); daneben erhält man in kleinerer

¹⁾ Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] SONN, SCHEFFLER, B. 57, 959; MAUTHNER, J. pr. [2] 108, 275.

Menge die hochschmelzende Form und Propenylbenzol (ZI., Za.). — Tafeln (aus Äther + wenig Benzin). F: 56—57°. — Wird durch CrO₃ oder KMnO₄ zu Benzaldehyd und Acetaldehyd oxydiert (ZI., Za.). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,36) je nach den Bedingungen Methylbenzoyl-carbinol (ZI., Za.); v. Auwers, B. 50, 1180) oder Methylphenylglyoxal (ZI., Za.). Gibt mit Benzoesäureanhydrid bei 150—160° vorwiegend das Dibenzoat der niedrigschmelzenden Form und in geringerer Menge das Dibenzoat der hochschmelzenden Form des a-Methyl-a'-phenyl-åthylenglykols. Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Phenylaceton. Gibt beim Verreiben mit PBr₅ 1².1²-Dibrom-1-propyl-benzol.

- b) Hochschmelzende Form (S. 928). B. {Bei 3—4-stdg. Kochen B. 17, 710}; vgl. ZINCKE, ZAHN, B. 48, 852); daneben erhält man eine kleinere Menge niedrigschmelzende Form und Propenylbenzol (ZI., ZA.). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Trimethyl[β-oxy-α-phenyl-propyl]-ammoniumhydroxyd in wäßr. Lösung (EMDE, RUNNE, B. 43, 1729; vgl. RABE, HALLENSLEBEN, B. 43, 2623 Anm. 2). F: 92—93° (ZI., ZA.; RA., HA.), 93° bis 94° (E., Ru.). Verhält sich gegen Oxydationsmittel wie die niedrigschmelzende Form (ZI., ZA.). Liefert beim Verreiben mit PBr₅ 1·1°-Dibrom-1-propyl-benzol (ZI., ZA.). Gibt mit Benzoesäureanhydrid bei 150—160° hauptsächlich das Dibenzoat der hochschmelzenden Form und in kleinerer Menge das Dibenzoat der niedrigschmelzenden Form des α-Methyla'-phenyl-äthylenglykols (ZI., ZA.).
- 11. 11.12-Dioxy-1-propyl-benzol, a-Phenyl-trimethylenglykol, a.y-Dioxy-a-phenyl-propan $C_0H_{12}O_2 = C_0H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$.
- 1¹.1³-Dimethoxy-1-propyl-benzol, a.y-Dimethoxy-a-phenyl-propan $C_{11}H_{16}O_2=C_6H_5\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Hydrieren von 1¹.1³-Dimethoxy-1-propenylbenzol in Methanol in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Straus, Berkow, A. 401, 155). Durch Kochen von 1³-Chlor-1¹-methoxy-1-propyl-benzol mit Natriummethylat in Methanol (St., B., A. 401, 158). Flüssig. Kp₁₂: 89—91°; Kp₁₅: 94—95°; Kp: 215—217° (geringe Zers.). Di*: 0,983.
- 18-Jod-1¹-oxy-1³-methoxy-1-propyl-benzol $C_{10}H_{13}O_{2}I=C_{6}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot CHI\cdot CH_{2}\cdot O\cdot CH_{3}$. B. Durch Behandeln von Methyl-cinnamyl-äther in feuchtem Äther mit Jod und Quecksilberoxyd bei Zimmertemperatur; die Reaktion wird durch Sonnenlicht beschleunigt (Beaufour, Bl. [4] 13, 351). Wurde nicht rein erhalten. Blaßgelbe, sirupöse Flüssigkeit. Ist im Vakuum nicht unzersetzt destillierbar. D¹º: 1,50. Gibt in äther. Lösung mit festem Kaliumhydroxyd γ -Methoxy-a-phenyl-a. β -propylenoxyd.
- 1²-Jod-1¹.1³-dimethoxy-1-propyl-benzol $C_{11}H_{15}O_2I=C_6H_5\cdot CH(0\cdot CH_3)\cdot CHI\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Jod und Quecksilberoxyd auf Methyl-cinnamyl-äther in methylalkoholischer Lösung (Beaufour, Bl. [4] 11, 651; 13, 354). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 160—161°; Kp₂₀: 166—167°. Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck. D°: 1,507. Färbt sich am Licht allmählich gelb. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1¹.1³-Dimethoxy-1-propenyl-benzol (Beaufour; vgl. Straus, Berkow, A. 401, 127 Anm.).
- 1²-Jod-1³-methoxy-1¹-äthoxy-1-propyl-benzol $C_{12}H_{17}O_2I = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot C_2H_5) \cdot CHI \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-cinnamyl-āther in Alkohol bei der Einw. von Jod und Quecksilberoxyd (Beaufour, Bl. [4] 11, 651; 13, 358). Sirupöse, angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 164—165°. Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck. D°: 1,4568. Färbt sich am Licht und an der Luft allmählich. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1³-Methoxy-1¹-äthoxy-1-propenyl-benzol.
- 12. 1.1.1. Dioxy 1 propyl benzol, Benzyl āthylenglykol, $\beta.\gamma$ Dioxy a-phenyl-propan $C_9H_{12}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$.
- 1°-Oxy-1°-phenoxy-1-propyl-benzol $C_{18}H_{16}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_5\cdot B.$ Durch Einw. von $C_6H_5\cdot MgBr$ auf γ -Phenoxy- $\alpha.\beta$ -propylenoxyd (FOURNEAU, C. 1910 I, 1134). Blättchen (aus Benzol). F: 91—92°. Unlöslich in Wasser, löslich in Äther.
- 13. 3.1-Dioxy-1-isopropyl-benzol, Dimethyl-[3-oxy-phenyl]-carbinol, β -Oxy- β -[3-oxy-phenyl]-propan $C_9H_{12}O_2=(CH_3)_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Aus 3-Oxy-benzoesäureester und $CH_2\cdot MgI$ in Ather (v. Auwers, A. 413, 305). Prismen (aus Wasser oder Benzol). F: 105—106°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Ather, ziemlich sehwer in kaltem Wasser. Gibt in wäßr. Lösung mit FeCl₃ eine blaue Färbung.
- 14. 1° . 1° -Dioxy-1-isopropyl-benzol (?), β -Phenyl-trimethylenglykol (?), $a.\gamma$ -Dioxy- β -phenyl-propan (?) $C_{\circ}H_{12}O_{3} = C_{\circ}H_{5} \cdot CH(CH_{2} \cdot OH)_{3}$ (?). B. Neben anderen Produkten durch Umsetzen von Styrol mit Polyoxymethylen in Eisessig + konz. Schwefelsäure unterhalb 40° und Verseifen des entstandenen Diacetats (S. 450) (Prins, C. 1919 III, 1001; 1920 I, 424; vgl. a. C. 1918 I, 169). Viscose Flüssigkeit. Kp_{13} : 176° (P., C. 1919 III, 1001; P., Priv.-Mitt.). D_{\bullet}^{a} : 1,1161. n_{\circ}^{b} : 1,5427.

- Discotat $C_{13}H_{16}O_4 = C_6H_6 \cdot CH(CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3)_3$ (?). B. s. im vorhergehenden Artikel. Kp_{13} : 162—164° (P., C. 1919 III, 1001; 1920 I, 424; P., Priv.-Mitt.).
- 15. $2^1.2^5$ -Dioxy-1-methyl-2-āthyl-benzol, o-Tolyl-āthylenglykol $C_0H_{12}O_1 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$.
- 2¹.2²-Diäthoxy-1-methyl-2-äthyl-benzol, o-Tolyl-äthylenglykoldiäthyläther $C_{12}H_{90}O_2=CH_2\cdot C_0H_4\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot O\cdot C_0H_5$. B. Aus Äthoxyacetal und o-Tolylmagnesiumjodid bei 145—155° (Späth, M. 36, 8). Wurde nicht rein erhalten. Kp₀: 119—121°. Liefert beim Behandeln mit verd. Schwefelsäure o-Tolyl-acetaldehyd.
- 16. 4^1 . 4^2 -Dioxy-1-methyl-4-āthyl-benzol, p-Tolyl-āthylenglykol $C_9H_{12}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$.
- 4¹.4²-Diäthoxy-1-methyl-4-äthyl-benzol, p-Tolyl-äthylenglykoldiäthyläther $C_{13}H_{30}O_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von Äthoxyacetal mit p-Tolylmagnesiumbromid auf 110—200° (Späth, M. 36, 9). Kp₁₀: 120—122°. Liefert mit verd. Schwefelsäure p-Tolyl-acetaldehyd.
- 17. 2.51-Dioxy-1.3.5-trimethyl-benzol $C_0H_{12}O_2 = HO \cdot CH_2 \cdot C_0H_2(CH_3)_2 \cdot OH$. S. 941, Z. 22 v. u. statt "[2.6-dibrom-acetoxy-3.5-di-" lies "[2.6-dibrom-4-acetoxy-3.5-di-"

5. Dioxy-Verbindungen $C_{10}H_{14}O_2$.

- 1. I^1 -Dioxy-1-butyl-benzol, a-Methyl-a'-phenyl-trimethylenglykol, a.y-Dioxy-a-phenyl-butan $C_{10}H_{14}O_2=C_0H_0$: CH_0OH : CH_2 : CH(OH): CH_3 : (S. 943). B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion von Benzoylaceton mit Natrium und Alkohol (BAUER, C.r. 154, 1093). Kp_{13} : 168—169°.
- 2. 4.1 Dioxy 1 sek. butyl benzol, Methyl äthyl [4-oxy phenyl] carbinol, β Oxy β [4 oxy phenyl] butan $C_{10}H_{14}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C(OH)(CH_3) \cdot CH_3 \cdot CH_3$.
- a.a-Dibrom- β -acetoxy- β -[2.3.5-tribrom-4-acetoxy-phenyl]-butan, 2.3.5.1¹¹.1¹¹. Pentabrom-4.1¹-diacetoxy-1-[1¹-metho-propyl]-benzol $C_{14}H_{13}O_{4}Br_{5}=CH_{3}\cdot CO\cdot O\cdot C_{6}HBr_{3}\cdot C(O\cdot CO\cdot CH_{3})(CHBr_{3})\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot (S.~943)$ von Zincke, Goldemann (A. 362, 214) ist wahrscheinlich a.a.y-Tribrom- β -acetoxy- β -[3.5-dibrom-4-acetoxy-phenyl]-butan (Zincke, A. 388, 298).
- a.a Dibrom β acetoxy β [2.3.5.6 tetrabrom 4 acetoxy phenyl] butan, 2.3.5.6.1¹¹.1¹¹-Hexabrom 4.1¹-diacetoxy 1-[1¹-metho-propyl]-benzol $C_{14}H_{18}O_4Br_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6Br_4 \cdot C(O \cdot CO \cdot CH_3)(CHBr_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot (S. 943)$ von Zincke, Goldemann (A. 362, 214) ist wahrscheinlich a.a.y.y Tetrabrom β acetoxy β [3.5 dibrom 4 acetoxy phenyl] butan (Zincke, A. 388, 298).
 - 3. $\beta \cdot \gamma Dioxy \beta phenyl-butan C_{10}H_{14}O_2 = C_6H_5 \cdot C(OH)(CH_8) \cdot CH(CH_8) \cdot OH.$ $\beta Oxy \gamma athoxy \beta phenyl butan C_{12}H_{18}O_2 = C_6H_5 \cdot C(OH)(CH_8) \cdot CH(CH_8) \cdot O \cdot C_2H_5.$
- β -Oxy- γ -äthoxy- β -phenyl-butan $C_{12}H_{18}O_2 = C_6H_6 \cdot C(OH)(CH_2) \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_6$. Uber eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei Acetophenon (Syst. No. 639).
- 4. 11.12-Dioxy-1-isobutyl-benzol, a.a-Dimethyl-a'-phenyl-āthylenglykol, a. β -Dioxy- β -methyl-a-phenyl-propan $C_{10}H_{14}O_2=C_0H_5\cdot CH(OH)\cdot C(CH_3)_5\cdot OH$ (vgl. S. 943). Linksdrehende Form. B. Aus linksdrehendem Mandelsäuremethylester und Methylmagnesiumjodid in Ather (Mc Kenzie, Wren, Soc. 97, 481). Krystalle (aus Petroläther). F: 33,5—35°; [a] $^{12}_{12}:$ —21,6° (in Aceton; c = 2,7). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben, beim Erwärmen tritt starke Fluorescenz auf.
- 5. $1^{3}\cdot 1^{3'}$ Dioxy 1 tert. butyl benzol, $a.\gamma$ Dioxy β methyl β phenyl propan, β Methyl β phenyl trimethylenglykol $C_{10}H_{14}O_{2} = C_{0}H_{0}\cdot C(CH_{3})(CH_{2}\cdot OH)_{2}$. B. Aus a-Phenyl-propionaldehyd und Formaldehyd in Gegenwart von Kalilauge (Franke, M. 34, 1907). Tafeln (aus Alkohol). F: 75°. Kp_{753} : 295—296°; Kp_{12} : 165°. Gibt mit PBr₂ bei 45° im Rohr 1³.1°-Dibrom-1-tert.-butyl-benzol.
- Diacetat $C_{14}H_{18}O_4=C_6H_5\cdot C(CH_3)(CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. Dicke Flüssigkeit. Kp₁₆: 175° (Franke, M. 34, 1907).
- 6. 2.3¹-Dioxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol, Dimethyl-[2-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol, β -Oxy- β -[2-oxy-3-methyl-phenyl]-propan $C_{10}H_{14}O_2=CH_3$ · $C_4H_3(OH)\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$. B. Durch Einw. von 3,5 Mol $CH_3\cdot MgI$ auf 2-Oxy-3-methyl-benzoesäuremethylester (Guillaumin, Bl. [4] 7, 375; vgl. Béhal, Tiffeneau, Bl. [4] 7, 331). Krystalle (aus Benzol). F: 75,5°. Kp₁₄: 140—144° (korr.). Gibt bei der Destillation unter

gewöhnlichem Druck bezw. beim Kochen mit Acetanhydrid 2-Oxy-1-methyl-3-isopropenylbenzol bezw. dessen Acetat.

Dimethyl-[2-methoxy-3-methyl-phenyl]-carbinol $C_{11}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(0 \cdot CH_3) \cdot C(CH_3)_3 \cdot OH$. B. Durch Umsetzen von 2-Methoxy-3-methyl-benzoesäuremethylester mit 2,5 Mol $CH_3 \cdot MgI$ in Åther (Guillaumin, Bl. [4] 7, 334). — Zähe Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₁₄: 131—132° (korr.); Kp: 239—243° (Zers.). D°: 1,0542; D¹¹¹²: 1,0420. n⁵²²: 1,5215. — Spaltet bei der Destillation unter Atmosphärendruck teilweise, bei 12-stdg. Kochen mit Acetanhydrid quantitativ Wasser ab unter Bildung von 2-Methoxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol.

 3^{2} -Jod- 3^{2} -oxy-2-methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol $C_{11}H_{18}O_{2}I=CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}(O\cdot CH_{3})\cdot C(CH_{3})\cdot C(CH_{3})\cdot OH$. B. Durch Einw. von Jod und Quecksilberoxyd auf 2-Methoxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol in wasserhaltigem Äther (Guillaumin, Bl. [4] 7, 421). — Ist sehr unbeständig. Gibt bei der Behandlung mit AgNO₃ 2-Methoxy-1-methyl-3-acetonyl-benzol, bei der Einw. von feuchtem Silberoxyd außerdem $3^{1}\cdot 3^{2}\cdot Dioxy-2$ -methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol.

7. 4.3¹-Dioxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol, Dimethyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol, β -Oxy- β -[6-oxy-3-methyl-phenyl]-propan $C_{10}H_{14}O_{2}=CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}(OH)\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot OH$ (S. 945). B. Durch Einw. von 3,5 Mol $CH_{3}\cdot MgI$ auf 6-Oxy-3-methyl-benzoesäure-methylester (Gulllaumin, Bl. [4] 7, 379). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 81°. Kp₁₄: 144—148° (korr.). — Liefert bei der Destillation unter Atmosphärendruck 4-Oxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol (G.; v. Auwers, A. 413, 304), beim Kochen mit Acetanhydrid das Acetat dieser Verbindung (G.).

Dimethyl-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-carbinol C₁₁H₁₆O₃ = CH₃·C₆H₃(O·CH₃)·C(CH₃)₃·OH. B. Durch Umsetzen von 6-Methoxy-3-methyl-benzoesäuremethylester mit 2,5 Mol CH₃·MgI in Äther (Guillaumin, Bl. [4] 7, 337). — Ziemlich zähe, angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₄: 134—136° (korr.); Kp: 242—248° (Zers.). D°: 1,0440; D¹¹⁵: 1,0321. n¹⁵; 1,5209. — Spaltet beim Destillieren unter gewöhnlichem Druck, vollständiger beim Kochen mit Acetanhydrid Wasser ab unter Bildung von 4-Methoxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzol.

- 3^{4} -Jod- 3^{1} -oxy-4-methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzel $C_{11}H_{15}O_{2}I=CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}(O\cdot CH_{3})\cdot C(CH_{3})(CH_{2}I)\cdot OH$. B. Durch Einw. von Jod und Quecksilberoxyd auf 4-Methoxy-1-methyl-3-isopropenyl-benzel in wasserhaltigem Ather (Guillaumin, Bl. [4] 7, 425). Liefert bei der Einw. von AgNO₃ 4-Methoxy-1-methyl-3-acetonyl-benzel.
- 8. 6.3¹-Dioxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol, Dimethyl-[4-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol, β -Oxy- β -[4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan $C_{10}H_{14}O_2=CH_3\cdot C_6H_3(OH)\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$.
- a.a. γ . γ -Tetrabrom- β -oxy- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan $C_{10}H_{\phi}O_{2}Br_{\delta}=CH_{3}\cdot C_{\delta}H_{2}Br(OH)\cdot C(CHBr_{2})_{2}\cdot OH$. B. Durch Behandeln von 5-Brom-1-methyl-3- $[\beta,\beta,\beta',\beta',\beta']$ -tetrabrom-isopropyliden]-cyclohexadien-(1.4)-on-(6) in Eisessig mit rauchender Schwefelsäure (ZINCKE, A. 400, 38). Nadeln oder Prismen (aus Benzol + Benzin). F: 126°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln außer Benzin.
- $a.a.\gamma.\gamma$ -Tetrabrom- β -methoxy- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan $C_{11}H_{11}O_3Br_5=CH_3\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot C(CHBr_3)_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von 5-Brom-1-methyl-3-[β - β ', β '-tetrabrom-isopropyliden]-cyclohexadien-(1.4)-on-(6) oder von $a.a.\beta.\gamma.\gamma$ -Pentabrom- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan mit Methanol und wenig konz. Schwefelsäure (Zincke, A. 400, 40). Prismen (aus Benzin). F: 100—101°. Schwer löslich in Benzin, sonst leicht löslich.
- $a.a.\gamma.\gamma$ -Tetrabrom β methoxy β [5 brom-4-acetoxy-3-methyl-phenyl]-propan $C_{13}H_{13}O_3Br_5 = CH_3 \cdot C_0H_3Br(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C(CHBr_2)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Behandein von $a.a.\gamma.\gamma$ -Tetrabrom- β -methoxy- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (Zincke, A. 400, 41). Tafeln oder Säulen (aus Alkohol). F: 163°. Leicht löslich in Aceton und Benzol, schwer in Alkohol und kaltem Eisessig.
- a.a. γ .y-Tetrabrom- β -acetoxy- β -[5-brom-4-acetoxy-3-methyl-phenyl]-propan $C_{14}H_{13}O_4Br_5=CH_3\cdot C_6H_3Br(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C(CHBr_3)_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von a.a. γ .y-Tetrabrom- β -oxy- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan oder von 5-Brom-1-methyl-3-[β . β /. β /-tetrabrom-isopropyliden]-cyclohexadien-(1.4)-on-(6) mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (Zinoke, A. 400, 39). Nadeln (aus Alkohol + Eisessig). F: 160—161°. Leicht löslich in Aceton, Benzol, heißem Alkohol und heißem Eisessig.
- 9. 2.3 Dioxy 1 methyl 4 isopropyl benzol, 2.3 Dioxy p cymol, 3–Methyl-6-isopropyl brenzcatechin $C_{10}H_{14}O_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(OH)_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Monobrom-buccocampher (Syst. No. 667) durch Erhitzen auf 130° oder durch kurzes Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat und Verseifen des entstandenen Diacetylderivats mit Wasser bei 150° (Cusmano, R. A. L. [5] 28 II, 33; vgl. a. Wallach, A. 418, 39).

- Prismen (aus Petroläther). F: 48°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, schwer in kaltem Wasser. Wird durch Luftsauerstoff in wäßr. Lösung, rascher in alkal. Lösung, zu Oxythymochinon oxydiert. Gibt in alkah. Lösung mit FeCl₂ eine grüne, in wäßr. Lösung mit Anilin eine blauviolette Färbung. Das Bis-phenylurethan schmilzt bei 170°.
- 10. 2.5-Dioxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol. 2.5-Dioxy-p-cymol, Thymohydrochinon $C_{10}H_{14}O_3=CH_3\cdot C_6H_3(OH)_3\cdot CH(CH_3)_3$ (S. 945). B. Bei der elektrolytischen Oxydation von Thymol in verd. Schwefelsäure an Bleianoden, neben anderen Produkten (Fighter, Stocker, B. 47, 2018). F: 139,5° (F., St.). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickel bei 190—200° p-Menthandiol-(2.5); daneben entsteht in geringer Menge ein Öl, dessen Fraktion K_{15} : 80—100° mit Semicarbazid eine Verbindung $C_{12}H_{23}O_3N_6$ (Krystalle aus Alkohol; schmilzt unter Zersetzung bei 243—244°) liefert (Henderson, Sutherland, Soc. 97, 1618).

11. 3.4¹-Dioxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, Dimethyl-[2-oxy-4-methyl-phenyl]-carbinol, β -Oxy- β -[2-oxy-4-methyl-phenyl]-propan $C_{10}H_{14}O_2=CH_3\cdot C_4H_4(OH)\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$ (S. 946). B. Durch Einw. von 3,5 Mol $CH_3\cdot MgI$ auf 2-Oxy-4-methyl-benzoesäuremethylester (Guillaumin, Bl. [4] 7, 377). — Krystalle (aus Benzol). F: 64°. Kp₁₄: 140—143° (korr.). Löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Spaltet bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck oder beim Erhitzen mit Acetanhydrid Wasser ab unter Bildung von 3-Oxy-1-methyl-4-isopropenyl-benzol bezw. dessen Acetat.

Verbindung C₃₀H₂₄O₃ (S. 946). B. Durch Erhitzen einer in der Kälte mit HCl gesättigten Lösung von m-Kresol in Aceton im Einschlußrohr auf 100° oder durch Zusatz von etwas POCl₃ zu einer Lösung von m-Kresol in Aceton und Erhitzen auf dem Wasserbad (ZINCKE, GAEBEL, A. 388, 304). — Ist dimorph; krystallsiert aus Alkohol in Prismen vom Sohmelzpunkt 132°, aus Äther, Eisessig oder Benzin in Tafeln vom Schmelzpunkt 126°; die niedrigschmelzende Form läßt sich durch Schmelzen oder Impfen in die höherschmelzende Form umwandeln. Beide Formen sind leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol und Eisessig. — Gibt beim Erhitzen mit Zinkstaub auf 320—350° Propan(?), m-Kresol und eine Verbindung C₁₀H₁₆O (s. u.). Gibt mit Chlor in Chloroform bei Gegenwart von Eisen eine Verbindung C₂₀H₁₆O₃Cl₄ (s. u.), mit Brom in Eisessig eine Verbindung C₂₀H₃₀O₃Br₄(?) (s. u.), mit Brom in Chloroform bei Gegenwart von Eisen eine Verbindung C₂₀H₁₆O₃Br₄(?) (s. u.). Verhalten bei der Einw. von Chlor in Eisessig sowie bei der Einw. von PCl₅: Z., G.

Verbindung $C_{20}H_{18}O_2Cl_4$. B. Aus der Verbindung $C_{20}H_{24}O_2$ und Chlor in Chloroform bei Gegenwart von Eisen (Z., G., A. 388, 306). — Prismen (aus Eisessig). F: 208°. Schwer löslich in Alkohol, ziemlich in Eisessig, sehr leicht in Chloroform und Benzol.

Verbindung C₈₀H₂₀O₂Br₄(?). B. Aus der Verbindung C₈₀H₂₄O₂ und Brom in Eisessig (Z., G., A. 388, 308). — Nadeln. F: 190°. Schwer löslich in Alkohol, löslich in heißem Eisessig und Benzol.

Verbindung C₂₀H₁₈O₂Br_e(?). B. Aus der Verbindung C₂₀H₂₄O₂ und Brom in Chloroform bei Gegenwart von Eisen (Z., G., A. 388, 308). — Prismen. F: 252°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Chloroform und Benzol.

- Verbindung $C_{10}H_{14}O$. B. Beim Erhitzen der Verbindung $C_{30}H_{24}O_3$ mit Zinkstaub auf 320—350° (Z., G., A. 388, 309). Dickes Öl. Kp: 230—240°. Reagiert nicht mit verd. Salpetersäure. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Oxalsäure. Wird durch Chromschwefelsäure vollständig verbrannt.
- 12. x.x-Dioxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol(?) $C_{10}H_{14}O_{2}$ aus Dihydrocarvon s. bei diesem, Syst. No. 617.
- 13. 2.5-Dioxy-1.3-diāthyl-benzol, 2.6-Diāthyl-hydrochinon $C_{10}H_{14}O_3 = (CH_3 \cdot CH_3)_2C_0H_3(OH)_3$. B. Durch Erwärmen von 2.6-Diāthyl-benzochinon-(1.4) mit SO₃-haltigem Wasser (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1665). Krystalle (aus Äther). F: 114°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich löslich in Wasser. Alkalische Lösungen färben sich an der Luft braun. Wird in wäßr. Lösung durch FeCl₃ zu 2.6-Diāthyl-benzochinon-(1.4) oxydiert.
- 14. 4^1 . 4^1 -Dioxy 1.2 dimethyl 4 āthyl benzol, [3.4 Dimethyl phenyl]-āthylenglykol $C_{10}H_{14}O_1 = (CH_3)_2C_9H_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$.
- 4¹-Оху-4²-methoxy-1.2-dimethyl-4-äthyl-benzol $C_{11}H_{16}O_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Man setzt die Magnesiumverbindung aus 4-Brom-1.2-dimethyl-benzol in Äther mit Chloracetaldehyd um und behandelt das Reaktionsprodukt mit Natriummethylat in Methanol (Spāth, M. 36, 10). Kp₁₀: 144—149°. Liefert beim Behandeln mit verd. Sohwefelsäure 3.4-Dimethyl-phenylacetaldehyd.

6. Dioxy-Verbindungen $C_{11}H_{16}O_{8}$.

- 1. $I^1.I^2-Dioxy-1-isoamyl-benzol$, $\beta.\delta-Dioxy-\beta-methyl-\delta-phenyl-butan$ $C_{11}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH.$
- a) Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem β -Oxy- β -phenyl-propion-saure-methylester und Methylmagnesiumjodid (Mo Kenzie, Martin, Soc. 103, 115). Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 70—71°. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Petroläther, leicht in Benzol, Aceton und Äther. [a] $_{\rm b}^{\rm is}$: +56,8° (in Aceton; c = 4,5); [a] $_{\rm b}^{\rm is}$: +72,3° (in Benzol; c = 3,7).
- b) Linksdrehende Form. B. Aus linksdrehendem β -Oxy- β -phenyl-propionsäuremethylester und Methylmagnesiumjodid (Mc Kenzie, Martin, Soc. 108, 115). — F: 70—71°. $[a]_{D}^{n}$: -57,1° (in Aceton; c = 4,7), -72,3° (in Benzol; c = 3.7).
- c) Inakt. Form. B. Aus inakt. β -Oxy- β -phenyl-propionsäure-methylester und Methylmagnesiumjodid (Mc Kenzie, Martin, Soc. 103, 115). - Rechtwinklige Krystalle (aus Petroläther oder Alkohol).
- 2. 13.13 Dioxy 1 isoamyl benzol, $\beta.\gamma$ Dioxy β methyl-5-phenyl-butan, a.a-Dimethyl-a'-benzyl-āthylenglykol $C_{11}H_{16}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$. Linksdrehende Form. B. Aus linksdrehendem a-Oxy- β -phenyl-propionsäure-methylester und Methylmagnesiumjodid (Mc KENZIE, MARTIN, Soc. 103, 117). - Prismen (aus Petroläther). F: 73-74°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Aceton und Benzol, schwer in kaltem Petroläther. $[a]_0^{\infty}$: -70.8° (in Aceton; c=3.4), -67.6° (in Benzol; c=2.9). — Die gelbbraune Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert grün.
 - 3. $a.y-Dioxy-y-phenyl-pentan C_{11}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot C(OH)(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$.
- γ-Oxy-α-äthoxy-γ-phenyl-pentan $C_{13}H_{20}O_3=C_6H_5\cdot C(OH)(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot C_3H_6$. B. Durch Umsetzen von β-Äthoxy-propiophenon mit $C_2H_5\cdot MgBr$ (Reynolds, Am. 44, 322). - Flüssigkeit. Kp24: 151°.
- 4. $\beta.\gamma$ -Dioxy- β -methyl- γ -phenyl-butan, Trimethyl-phenyl-äthylenglykol $C_{11}H_{16}O_3=C_6H_5\cdot C(CH_3)(OH)\cdot C(CH_3)_3\cdot OH$. B. Aus Trimethyl-phenyl-äthylenoxyd durch Schütteln mit angesäuertem Wasser (Lepin, \mathcal{H} . 44, 1181; C. 1912 II, 2081). Nadeln (aus Petroläther). F: 84°. — Gibt bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure Acetophenon.
- 5. $4 Oxy 1 [y oxy \beta.\beta dimethyl propyl] benzol, <math>\beta.\beta Dimethyl \gamma [4 oxy \beta.\beta dimethyl]$ $\begin{array}{ll} oxy-phenyl]-propylalkohol, & \gamma-Oxy-\beta.\beta-dimethyl-a-[4-oxy-phenyl]-propan\\ C_{11}H_{16}O_{2}=HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CH_{2}\cdot OH. \end{array}$
- $\beta.\beta$ -Dimethyl- γ -[4-methoxy-phenyl]-propylalkohol, γ -Oxy- $\beta.\beta$ -dimethyl-a-[4-methoxy-phenyl]-propan $C_{12}H_{18}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch Reduktion von Dimethyl-anisyl-acetamid mit Natrium und Alkohol (Haller, Bauer, C.r.153, 27; A. ch. [9] 9, 24). — Unangenehm riechende Krystalle. F: 50°.
- 6. Oxymethyl-āthyl-p-tolyl-carbinol, a. β -Dioxy- β -p-tolyl-butan, a- \ddot{A} thyl-a-p-tolyl-āthylenglykol $C_{11}H_{16}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot OH$.
- Äthoxymethyl-äthyl-p-tolyl-carbinol, β -Oxy- α -äthoxy- β -p-tolyl-butan $C_{12}H_{30}O_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(C_2H_5)\cdot CH_3\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus Äthoxymethyl-p-tolyl-keton und Äthylmagnesiumbromid in Äther (Blaise, Picard, A. ch. [8] 25, 271). Gibt mit 2 Mol wasserfreier Oxalsäure bei 120° Athyl-p-tolyl-acetaldehyd.
- 7. 4¹.4² Dioxy 1 methyl 4 isobutyl benzol, a.a Dimethyl a'-p tolyl-äthylenglykol $C_{11}H_{16}O_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot C(CH_3)_3\cdot OH$. B. Durch Umsetzen von 4-Methyl-mandelsäure-methylester mit, $CH_3\cdot MgI$ (v. Auwers, B. 49, 2406). Prismen (aus Petroläther). F: 56,5—57,5°. Kp₁₄: 168°. Schwer löslich in Wasser, leicht in den meisten organischen Lösungsmitteln. Gibt beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure Dimethylp-tolyl-acetaldehyd.

7. Dioxy-Verbindungen $C_{12}H_{18}O_2$.

1. 2 - Oxy - 1 - methyl - 3 - [a - oxy - a - athyl - propyl] - benzol, Diathyl - [2 - oxy - a - athyl - propyl]3-methyl-phenyl]-carbinol, γ -Oxy- γ -[2-oxy-3-methyl-phenyl]-pentan $C_{12}H_{16}O_3=CH_3\cdot C_6H_3(OH)\cdot C(C_4H_5)_3\cdot OH$. B. Durch Umsetzen von 2-Oxy-3-methylbenzoesäure-methylester mit 3 Mol $C_2H_5\cdot MgBr$ in Ather (Berlitzer, M. 36, 194). — Blättchen (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. ---Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat das Acetat des y-[2-Oxy-3-methyl-phenyl]- β -amylens.

- 2. 4-Oxy-1-methyl-3-[a-oxy-a-āthyl-propyl]-benzol, Diāthyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol, γ -Oxy- γ -[6-oxy-3-methyl-phenyl]-pentan $C_{12}H_{16}O_2=CH_2\cdot C_6H_3\cdot (OH)\cdot C(C_2H_2)_3\cdot OH$. B. Durch Umsetzen von 6-Oxy-3-methyl-benzoesäuremethylester mit 4 Mol $C_2H_5\cdot Mg$ Br in Ather (Berlitzer, M. 36, 203). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 81—82°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat das Acetat des γ -[6-Oxy-3-methyl-phenyl]- β -amylens.
- 3. 1.41-Dioxy-1.4-diisopropyl-benzol, 1.4-Bis-[a-oxy-isopropyl]-benzol C₁₂H₁₂O₃ = HO·C(CH₂)₂·C₃H₄·C(CH₃)₂·OH. B. Aus Terephthalsäure-dimethylester und Methylmagnesiumjodid in Ather (Bogeer, Harris, Am. Soc. 41, 1680).—Nadeln (aus 50% jegem Alkohol). F: 142,4—142,9% (korr.). Unlöslich in Wasser, löslich in Eisessig und Alkohol.—Gibt bei der Destillation mit KHSO₄ unter vermindertem Druck bei 150—160% 1.4-Diisopropenyl-benzol.
- 8. $[\beta.\gamma \text{Dioxy} \gamma \text{athyl-amyl}]$ -benzol, $\alpha.\alpha \text{Diathyl-}\alpha'$ -benzyl-athylenglykol, $\beta.\gamma \text{Dioxy} \gamma$ -athyl- α -phenyl-pentan $C_{12}H_{20}O_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot OH$. Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem a-Oxy- β -phenyl-propionsaure-athylester und Athylmagnesiumjodid (Mc Kenzie, Martin, Soc. 103, 118). Nadeln (aus Petrolather). F: 74—75°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol, Aceton, schwer löslich in kaltem Petrolather. $[a]_5^n: +58,7°$ (in Aceton; c=2,5), c=2,5. Ist stark triboluminescent. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsaure fluoresciert.

9. Dioxy-Verbindungen $C_{14}H_{22}O_6$.

- 1. $2-Oxy-1-methyl-3-[a-oxy-a-propyl-butyl]-benzol, Dipropyl-[2-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol, <math>\delta$ -Oxy- δ -[2-oxy-3-methyl-phenyl]-heptan $C_{14}H_{23}O_3=CH_3\cdot C_4H_3(OH)\cdot C(OH)(CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3)_3$. B. Durch Umsetzen von 2-Oxy-3-methyl-benzoesäure-methylester mit 3 Mol Propylmagnesiumbromid in Äther (Beblitzer, M. 36, 196). Prismen. F: 157°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat das Acetat des δ -[2-Oxy-3-methyl-phenyl]- γ -heptylens.
- 2. 4-Oxy-1-methyl-3-[a-oxy-a-propyl-butyl]-benzol, Dipropyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol, \(\delta\text{-Oxy-5-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-heptan}\)
 \[
 \begin{align*} C_{14}\Pi_{23}\Omega_{23} &= \text{CH}_{3}\cdot(\text{CH}_{3}\cdot(\text{CH}_{3}\cdot(\text{CH}_{3}\cdot(\text{CH}_{3}\cdot)\text{B}.\)
 \[
 \begin{align*} Durch Umsetzen von 6-Oxy-3-methyl-benzoessure-methylester mit Propylmagnesiumbromid in Ather (Berlitzer, M. 36, 204).
 \[
 \text{-Nadeln (aus verd. Alkohol oder Benzin). F: 84-85\text{-Leicht Idslich in den iblichen organischen Lösungsmitteln. Gibt beim Kochen mit Essigssureanhydrid und Natriumacetat das Acetat des \(\delta\text{-[6-Oxy-3-methyl-phenyl]-\text{\gamma}\text{-heptylens.} \)
- 3. Diāthyl-[\gtrsim -(a-oxy-propyl)-phenyl]-carbinol, $\omega.\omega.\omega'$ -Triāthyl-o-xylylenglykol $C_{14}H_{22}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C_0H_4\cdot C(C_2H_5)_2\cdot OH$. B. Aus o-Phthalal-dehydsaure und überschüssigem Äthylmagnesiumbromid in Anisol bei 140° (SIMONIS, REMMERT, B. 47, 2309). Niedrigschmelzende Nadeln. Kp₁₀: 173°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure und Eisessig 1.1.3-Triāthyl-phthalan. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rotbraune Färbung.

Monoacetat $C_{16}H_{24}O_3=C_{14}H_{21}O\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von $\omega.\omega.\omega'$ -Triāthyl-o-xylylenglykol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Simonis, Remmert, B. 47, 2309). — Flüssigkeit. Kp_{12} : 171°.

4. Diāthyl - [3 - (a - oxy - propyl) - phenyl] - carbinol, $\omega.\omega.\omega'$ - Triāthyl - m-xylylenglykol $C_{14}H_{22}O_2 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_4H_4 \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot OH$. B. Aus Isophthal-aldehydsāure und Āthylmagnesiumbromid in Anisol bei 140° (SIMONIS, REMMERT, B. 47, 2310). — Flüssigkeit. Kp₁₀: 174—177°. — Gibt beim Aufbewahren mit HBr in Eisessig im Dunkeln Diāthyl-[3-(a-brom-propyl)-phenyl]-carbinol. Gibt mit konz. Schwefelsäure ein rotbraunes Harz.

Monoacetat $C_{16}H_{24}O_3=C_{14}H_{21}O\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Flüssigkeit. Kp₁₀: 178—180° (Simonis, Remmert, B. 47, 2310).

Diāthyl - [4 - (a - oxy - propyl) - phenyl] - carbinol, ω.ω.ω' - Triāthyl-p-xylylenglykol C₁₄H₂₂O₂ = CH₄·CH₂·CH(OH)·C₄H₄·C(C₂H₅)₂·OH. B. Aus Terephthal-aldehydsaure und Äthylmagnesiumbromid in Anisol bei 140° (Simonis, Remmert, B. 47, 2311). — Flüssigkeit. Kp₁₅: 186°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Gibt

beim Aufbewahren mit HBr in Eisessig im Dunkeln Diäthyl-[4-(a-brom-propyl)-phenyl]-carbinol. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine braunrote Färbung.

Monoacetat $C_{16}H_{34}O_3 = C_{14}H_{31}O \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Flüssigkeit. Kp_{14} : 191° (Simonis, Remmert, B. 47, 2311).

6. Bis - [1 - oxy - cyclohexyl] - acetylen $C_{14}H_{22}O_2 = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 > C(OH) \cdot C : C \cdot (HO)C < CH_2 \cdot CH_2 > CH_2 \cdot CH_2 > CH_2 \cdot CH_2 > CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 > CH_2 \cdot

10. Dioxy-Verbindungen $C_{16}H_{26}O_2$.

- 1. Bis [1 oxy cyclohepty]] acetylen $C_{16}H_{26}O_{3} = H_{2}C \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot$
- 2. Bis [1 oxy 3 methyl cyclohexyl] acetylen $C_{16}H_{26}O_2 = H_2C < \frac{CH_2}{CH_1CH_3} \cdot \frac{CH_2}{CH_2} > C(OH) \cdot C \cdot C \cdot (HO)C < \frac{CH_2}{CH_2} \cdot \frac{CH_2}{CH_1(CH_3)} > CH_2$. B. Durch Umsetzen von 1-Methyl-cyclohexanon-(3) mit Acetylendimagnesiumbromid (Jozitsch, \mathcal{K} . 35, 1273). F: 83—85°.

11. Dioxy-Verbindungen $C_{18}H_{30}O_2$.

- 1. 1.1'-Dioxy 3.3.5.3'.3'.5'-hexamethyl-di-[cyclohexen-(5)-yl-(1)] $C_{18}H_{30}O_2 = H_2C < \frac{C(CH_3)_2 \cdot CH_2}{C(CH_3)_1 \cdot CH_3} > C(OH) \cdot (HO)C < \frac{CH_2 \cdot C(CH_3)_2}{CH \cdot C(CH_3)_3} > CH_2$. B. Durch Schütteln von Isophoron mit Natriumamalgam in $50^0/_0$ igem Methanol (Hess, Munderloh, B. 51, 383). Krystalle (aus Aceton). F: 162^0 .
- 2. Camphenilonpinakon C₁₈H₃₀O₂, s. nebenstehende Formel (S. 952). Zur Einheitlichkeit vgl. Komppa, Hintikka, A. 387, 300. B. Neben Camphenilol bei der Reduktion von Camphenilon mit Natrium und Alkohol (K., H., A. 387, 299). Harte Tafeln (aus Chloroform). F: 146°. Ziemlich schwer löslich in Äther, schwer in Ligroin und Alkohol, löslich in heißem Chloroform.

12. Dioxy-Verbindungen $C_{20}H_{34}O_{2}$.

1. 2.5-Dioxy-1-tetradecyl-benzol, Tetradecyl-hydrochinon $C_{20}H_{34}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_{13}\cdot C_4H_3(OH)_2$.

Dimethyläther $C_{22}H_{38}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{13} \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von n-Tridecyl-[2.5-dimethoxy-phenyl]-keton mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1267). — Nadeln (aus Petroläther). F: 65°. Kp₂₅₋₃₅: 260—275°. Sehr leicht löslich in kaltem Äther und Petroläther, sehr wenig in kaltem Alkohol.

- 2. 3.4-Dioxy-1-tetradecyl-benzol, 4-Tetradecyl-brenzcatechin $C_{20}H_{34}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{18} \cdot C_0H_3(OH)_2$. B. Durch Reduktion von n-Tridecyl-[3.4-dioxy-phenyl]-keton mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Majima, Nakamura, B. 48, 1601). F: 84°. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton-Lösung Tetradecan-carbonsäure-(1). Die alkoh. Lösung färbt sich mit FeCl₃ grün, mit Alkalien vorübergehend blau, dann rot (M., B. 48, 1596).
- 3.4 Dimethoxy 1 tetradecyl bengol, 4 Tetradecyl veratrol $C_{33}H_{36}O_2 = CH_3 \cdot [CH_3]_{18} \cdot C_3H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Hydrieren von α -[3.4-Dimethoxy-phenyl]-a-tetradecylen in Ather in Gegenwart von Platin (Majima, Nakamura, B. 46, 4092). Durch Reduktion von n-Undecyl-[3.4-dimethoxy- β -phenāthyl]-keton (M., N., B. 48, 1602) oder von n-Tridecyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-keton (M., N., B. 46, 4092; Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1265) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure. Krystalle (aus Alkohol). F: 49—50° (M., N.,

- B. 46, 1492), 47-48° (M., N., B. 48, 1602), 47-49° (J., K.). Existiert nach J., K. noch in einer bei 37-38,5° schmelzenden Modifikation; vgl. dagegen M., N., B. 48, 1599, 1602.
- x-Nitro-3.4-dimethoxy-1-tetradecyl-benzol vom Schmelspunkt: 67-67.50 $C_{22}H_{37}O_4N = (CH_3 \cdot O)_2C_{20}H_{31} \cdot NO_2$. B. Aus 3.4-Dimethoxy-1-tetradecyl-benzol und Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig (MAJIMA, NAKAMURA, B. 48, 1602). — F: 67—67,5°.
- x-Nitro-3.4-dimethoxy-1-tetradecyl-benzol vom Schmelspunkt: 91—93° C₂₂H₃₇O₄N = (CH₃·O₂C₂₀H₃₁·NO₂. B. Durch Erwärmen von 3.4-Dimethoxy-1-tetradecyl-benzol mit Salpetersäure (D: 1,42) (Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1268). Blättchen (2018) Pt. O41—020 (aus Petroläther). F: 91-93°.
- 3. Epicampherpinakon C₃₀H₃₄O₃, s. nebenstehende Formel. B. Neben l-Epicamphocarbonsäure und Epiborneol durch Erhitzen von 1-Epicampher mit Natrium in Ather unter gleichzeitigem Einleiten von CO₂ H₂C—C(CH₃)—CH₂ H₂C—C(CH₃)—CH₂ und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Wasser (Bredt, Perkin, Soc. 103, 2213; J. pr.

H₂C-CH----C(OH)--(HO)C--CH-----CH_• C(CH₃)₂ H₂C—C(CH₃)—CH₂

[2] 89, 244). — Nadeln (aus Petroläther). F: 256—257°.

13. Dioxy-Verbindungen $C_{21}H_{26}O_{2}$.

- 1. 2.3-Dioxy-1-pentadecyl-benzol, 3-Pentadecyl-brenzcatechin, "Hydrowrushiol" $C_{21}H_{36}O_2 = CH_3$ [CH_2]₁₄ $C_6H_3(OH)_2$. Zur Konstitution vgl. Majima, Tahara, B. 48, 1606. — B. Durch Hydrieren von Urushiol (Syst. No. 4745) in Alkohol oder Ather in Gegenwart von Platinmohr (MAJIMA, B. 45, 2728; M., NAKAMURA, B. 46, 4082). — Nadeln in Gegenwart von Platinmohr (MAJIMA, B. 45, 2728; M., NAKAMURA, B. 46, 4082). — Nadeln (aus Xylol oder Petroläther). F: 58,5—59°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform, heißem Petroläther und Benzol. — Gibt beim Destillieren oder beim Erhitzen auf 350—400° im Rohr Brenzcatechin (M., N., B. 46, 4088). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in wäßr. Aceton Palmitinsäure und wenig Oxalsäure (M., N.). — Färbt sich in alkoh. Lösung mit FeCl₃ erst grün und gibt dann einen schwarzen Niederschlag; mit Alkalien gibt die alkoh. Lösung erst eine grüne, dann eine rote Färbung (M., B. 45, 2728; vgl. B. 48, 1596). — PbC₂₁H₂₄O₂. Weißer Niederschlag. Färbt sich an der Luft bläulich (M., N., B. 46, 4083).
- 2.3-Dimethoxy-1-pentadecyl-benzol, "Hydrourushiol-dimethyläther" $C_{23}H_{40}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot C_0H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Hydrieren von Urushiol-dimethyläther in Alkohol in Gegenwart von Platinmohr (MAJIMA, B. 45, 2729). Durch Kochen von Dodecyl-[2.3-dimethoxy- β -phenäthyl]-keton mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (MAJIMA, TAHARA, B. 48, 1609). Prismen (aus Alkohol oder Methanol). F: 36—37°.
- 2.3-Diacetoxy-1-pentadecyl-benzol, "Hydrourushiol-diacetat" $C_{25}H_{40}O_4=CH_3\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Durch Hydrieren von Urushiol-diacetat in Alkohol in Gegenwart von Platinmohr (MAJIMA, B. 45, 2729). Platten (aus Methanol). F: 50—51°.
- x-Brom-2.3-diacetoxy-1-pentadecyl-benzol $C_{35}H_{39}O_4Br=C_{31}H_{33}Br(O\cdot CO\cdot CH_3)_8$. B. Durch Bromieren von Hydrourushiol in CS, mit 1 Mol Brom und Kochen des Reaktionsproduktes mit Essigsäureanhydrid (MAJIMA, NAKAMURA, B. 46, 4084). — Krystalle (aus Methanol). F: 35-43°.
- x.x-Dibrom-2.3-dioxy-1-pentadecyl-benzol $C_{21}H_{34}O_{2}Br_{2}=C_{21}H_{34}Br_{3}(OH)_{2}$. B. Aus Hydrourushiol und 2 Mol Brom in CS_{2} -Lösung (Majima, Nakamura, B. 46, 4084). Braunes Pulver (aus Petroläther). F: 60-66°.
- x-Nitro-2.3-dimethoxy-1-pentadecyl-bensol $C_{23}H_{30}O_4N=C_{21}H_{33}(NO_3)(O\cdot CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen von Hydrourushiol-dimethyläther mit Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig-Lösung (Majima, Nakamura, B. 46, 4084). Krystalle (aus Alkohol). F: 72—73°. Leicht löslich in Aceton und Essigester, sowie in Alkohol und Eisessig in der Wärme.
- x.x-Dinitro-2.8-dioxy-1-pentadecyl-benzol $C_{21}H_{24}O_8N_2 = C_{21}H_{23}(NO_2)_2(OH)_3$. B. Durch Kochen von x.x-Dinitro-2 (oder 3)-oxy-3 (oder 2)-acetoxy-1-pentadecyl-benzol mit konz. Salzsäure in Alkohol (Majima, Nakamura, B. 46, 4087). Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 122—122,5°. Die äther. Lösung färbt sich mit Natronlauge dunkelbraun, mit FeCl₃ bläulich grün.
- x.x-Dinitro-2.3-dimethoxy-1-pentadecyl-bensol $C_{23}H_{38}O_{6}N_{2}=C_{21}H_{32}(NO_{2})_{3}(O-CH_{3})_{2}$. B. Durch Erwärmen von x-Nitro-2.3-dimethoxy-1-pentadecyl-benzol mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) (Majima, Nakamura, B. 46, 4085). Fast farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 83°. Färbt sich allmählich gelb.
- x.x-Dinitro-2 (oder 3)-oxy-3 (oder 2)-acetoxy-1-pentadecyl-benzol $C_{25}H_{36}O_7N_3=C_{21}H_{36}(NO_2)_3(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot OH$. B. Durch Erwärmen von Hydrourushiol-diacetat mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) und konz. Schwefelsäure auf 50° (Majima, Nakamuea, B. 46, 4086). Fast farblose Nadeln (aus Methanol). F: 69—70,5°. Die alkoh. Lösung

färbt sich bei Zusatz von FeCl₃ grün. — $KC_{23}H_{35}O_7N_2$. Krystalle (aus Benzol + Alkohol). Leicht löslich in heißem Benzol, schwer in Alkohol.

x.x-Dinitro-2.3-diacetoxy-1-pentadecyl-benzol $C_{25}H_{38}O_8N_2=C_{21}H_{32}(NO_2)_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. *B.* Durch Kochen der Monoacetylverbindung mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (MAJIMA, NAKAMURA, *B.* 46, 4087). — Bräunliche Krystallkörner (aus Methanol). F: 72,5—73,5°.

- 2. 3.4-Dioxy-1-pentadecyl-benzol, 4-Pentadecyl-brenzcatechin $C_{31}H_{36}O_3=CH_3\cdot[CH_3]_{14}\cdot C_6H_3(OH)_2$. B. Durch Kochen von Tetradecyl-[3.4-dioxy-phenyl]-keton mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Majima, Nakamura, B. 48, 1599). Durch Erhitzen von 3.4-Dimethoxy-1-pentadecyl-benzol mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,78) im Rohr auf 180—190° (M., N.). Blättchen (aus Xylol). F: 91°. Gibt bei der Oxydation mit KMnO4 in Aceton Palmitinsäure. Die alkoh. Lösung färbt sich mit FeCl₃ grün, mit Alkalien vorübergehend grün und dann allmählich rot.
- 3.4 Dimethoxy 1 pentadecyl benzol $C_{23}H_{40}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_{14}\cdot C_0H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Durch Kochen von Tetradecyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-keton (Majima, Nakamura, B. 46, 4093) oder von Dodecyl-[3.4-dimethoxy- β -phenäthyl]-keton (M., N., B. 48, 1600) mit amalgamiertem Zink und Salzsäure. Blättchen. F: 50—51°. Kp_{0.5-0.8}: 185—195°. Gibt beim Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,78) im Rohr auf 180—190° 3.4-Dioxy-1-pentadecyl-benzol.
- x-Nitro-8.4-dimethoxy-1-pentadecyl-benzol $C_{23}H_{39}O_4N=C_{21}H_{33}(NO_2)(O\cdot CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen von 3.4-Dimethoxy-1-pentadecyl-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig (MAJIMA, NAKAMURA, B. 48, 1601). Gelbliche Nadeln. F: 70—71°.

14. Dioxy-Verbindungen $C_{22}H_{38}O_{2}$.

- 1. 3.4-Dioxy-1-hexadecyl-benzol, 4-Hexadecyl-brenzeatechin $C_{22}H_{38}O_{2}=CH_{3}\cdot[CH_{2}]_{18}\cdot C_{6}H_{3}(OH)_{2}$.
- 3.4 Dimethoxy-1 hexadecyl-bensol $C_{24}H_{43}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von Pentadecyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-keton mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1264; Majima, Nakamura, B. 48, 4094). Platten (aus Alkohol). F: 56—57° (M., N.), 55° (J., K.). $Kp_{0,5}$: 190—200° (M., N.).
- 2. Bis-[1-oxy-5-methyl-2-isopropyl-cyclohexyl]-acetylen $C_{22}H_{38}O_3=H_2C < CH_2 \cdot CH_1CH_3 \cdot CH_2 > C(OH) \cdot C \cdot C \cdot (HO)C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 > CH_2 \cdot B$. Durch Umsetzen von Menthon mit Acetylendimagnesiumbromid (Jozitsch, Ж. 34, 243). F:101—103°.
- 15. $\alpha.\zeta$ Dioxy $\alpha.\alpha.\zeta$. ζ tetracyclohexyl hexan $C_{30}H_{54}O_2=(C_6H_{11})_2C(OH)\cdot [CH_2]_4\cdot C(OH)(C_6H_{11})_2$. B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Cyclohexylmagnesiumchlorid auf Adipinsäurediäthylester (Bouvet, Bl. [4] 17, 215). Krystalle (aus Benzol). F: 158°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

4. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_8H_8O_2$.

1. 2.5 - Dioxy - 1 - vinyl - benzol, 2.5 - Dioxy - styrol, Vinyl - hydrochinon $C_8H_8O_2=CH_2:CH\cdot C_6H_3(OH)_2$.

1°-Nitro-2.5-dimethoxy-1-vinyl-benzol, ω-Nitro-2.5-dimethoxy-styrol C₁₀H₁₁O₄N=O₂N·CH·CH·C₄O₄·CH₃(O·CH₃)₂. B. Durch Einw. von methylalkoholischer Kalilauge auf eine Lösung von 2.5-Dimethoxy-benzaldehyd und Nitromethan in wenig Alkohol und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Kauffmann, B. 50, 635). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 118°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Aceton, schwer in Alkohol und Ather, sehr wenig in Ligroin. Fluoresciert in festem Zustande und in Lösung.

2. 3.4-Dioxy-1-vinyl-benzol, 3.4-Dioxy-styrol, 4-Vinyl-brenzeatechin $C_8H_8O_8=CH_8:CH\cdot C_6H_3(OH)_2$.

3.4-Dimethoxy-1-vinyl-bensol, 3.4-Dimethoxy-styrol $C_{10}H_{12}O_2=CH_2:CH\cdot C_0H_3(O\cdot CH_0)_2$ (S. 954). B. Durch 3-stdg. Kochen von 1¹-Chlor-3.4-dimethoxy-1-āthyl-benzol mit trocknem Pyridin (Mannich, Ar. 248, 142). — Kp₀: 122—125°. — Polymerisiert sich unter dem Einfluß von Salzsäure. Gibt mit Brom in CS_2 3.4-Dimethoxy-styroldibromid.

- 18-Brom 3.4 dimethoxy 1 vinyl bensol, ω Brom 3.4 dimethoxy styrol $C_{18}H_{11}O_2Br = CHBr: CH\cdot C_8H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Durch Destillation von 18-Brom-3.4.11-trimethoxy-1-\$thyl-benzol unter vermindertem Druck (Mannich, Ar. 248, 148). Nadeln (aus verd, Alkohol). F: 65°. Gibt mit Brom in Chloroform 11.18.18-Tribrom-3.4-dimethoxy-1-\$thyl-benzol
- 1°-Nitro-3.4-dioxy-1-vinyl-benzol, ω -Nitro-3.4-dioxy-styrol $C_8H_7O_4N=O_4N\cdot CH$: $CH\cdot C_6H_8(OH)_2$. B. Durch Einw. von Nitromethan und überschüssigem Alkali auf 3.4-Dibenzoyloxy-benzaldehyd oder durch vorsichtiges Verseifen von 1°-Nitro-3.4-dibenzoyloxy-1-vinyl-benzol mit alkoh. Kalilauge (Rosenmund, B. 46, 1044; D. R. P. 247817; C. 1912 II, 209; Frdl. 11, 1016). Durch Verseifen von 1°-Nitro-3.4-bis-(carbāthoxy-oxy)-1-vinyl-benzol (R., B. 46, 1044). Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Ather + Ligroin). F: 155—157°. Zersetzt sich bei 160°.
- 1°-Nitro-4-oxy-3-methoxy-1-vinyl-benzol, ω -Nitro-4-oxy-3-methoxy-styrol $C_0H_0O_4N=O_5N\cdot CH:CH\cdot C_0H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 954). B. Durch Umsetzen von 1 Tl. 3-Methoxy-4-benzoyloxy-benzaldehyd mit 1 Tl. Nitromethan und 2 Tln. Natriummethylat und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Rosenmund, D. R. P. 247817; C. 1912 II, 209; Frdl. 11, 1016). Durch Erwärmen von 18-Nitro-3-methoxy-4-benzoyloxy-1-vinyl-benzol mit alkoh. Kalilauge (R., B. 46, 1041). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 160—164°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Petroläther, schwer in Wasser mit gelber Farbe. Die wäßr. Lösung wird durch Spuren von Alkalien rot gefärbt.
- 1°-Nitro 3.4 dimethoxy 1 vinyl benzol, ω Nitro 3.4 dimethoxy styrol $C_{10}H_{11}O_4N = O_2N \cdot CH : CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Durch Umsetzen von 3.4-Dimethoxy-benzaldehyd mit Nitromethan und alkoh. Kalilauge und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Rosenmund, B. 43, 3415; D. R. P. 244321; C. 1912 I, 961; Frdl. 10, 1236). Gelbe Blättchen. F: 140°. Schwer löslich in Alkohol und Äther. Gibt beim Behandeln mit Zinkstaub in Alkohol + Eisessig das Oxim des 3.4-Dimethoxy-phenylacetaldehyds, bei anschließender Einw. von $3^{\circ}/_{\circ}$ igem Natriumamalgam β-[3.4-Dimethoxy-phenyl]-āthylamin (R., Mannich, Jacobsohn, D. R. P. 247906; C. 1912 II, 213; Frdl. 11, 1014). Gibt mit Natriummethylat in Methanol 1°-Nitro-3.4.1°-trimethoxy-1-āthyl-benzol (R., D. R. P. 244321).
- 1°-Nitro-3-methoxy-4-(carbäthoxy-oxy)-1-vinyl-benzol $C_{19}H_{13}O_6N=O_2N\cdot CH:CH\cdot C_6H_8(O\cdot CH_9)\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Durch Umsetzen von 3-Methoxy-4-(carbäthoxy-oxy)-benzaldehyd mit Nitromethan und Natriummethylat und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Rosenmund, B. 46, 1042). Gelb. F: 125°. Schwer löslich in Alkohol.
- 1°-Nitro-3.4-bis-(carbāthoxy-oxy)-1-vinyl-benzol $C_{14}H_{15}O_8N=O_2N\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_5(O\cdot CO\cdot O\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Umsetzen von 3.4-Bis-(carbāthoxy-oxy)-benzaldehyd mit Nitromethan und Natriummethylat und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (ROSENMUND, B. 46, 1043). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 72°.

2. Dioxy-Verbindungen $C_9H_{10}O_2$.

1. **2.3-Dioxy-1-propenyl-benzol, 3-Propenyl-brenz**catechin $C_9H_{10}O_2=CH_3\cdot CH:CH:CH:C_9H_3(OH)_2$.

Tetramolekulares 3-Propenyl-brenzcatechin $(C_9H_{10}O_3)_4$. Das Molekulargewicht wurde ebullioskopisch in Äther bestimmt. — B. Durch Umsetzen von 2.3-Dioxy-benzaldehyd mit C_2H_5 ·MgI in Äther und Erhitzen des Reaktionsproduktes im Vakuum auf 150—190° (PAULY, V. BUTTLAR, A. 383, 285). — Dunkelroter Firnis (aus Alkohol, Äther oder Aceton) oder bräunliches Pulver (aus Benzol). Erweicht gegen 95°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, ziemlich schwer in heißem Benzol. — Gibt bei starkem Erhitzen Brenzcatechin. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe.

2-Oxy-3-methoxy-1-propenyl-benzol $C_{10}H_{12}O_3=CH_3\cdot CH:CH\cdot C_6H_8(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Umsetzen von 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd mit Athylmagnesiumjodid oder besser mit Athylmagnesiumbromid in Ather und Erhitzen des Reaktionsproduktes unter vermindertem Druck auf 150—170° (PAULY, v. BUTTLAR. A. 383, 282; CLAISEN, EISLEB, A. 401, 53; vgl. DOUETTEAU, Bl. [4] 11, 655). Durch Erhitzen von 2-Oxy-3-methoxy-1-allylbenzol mit 2 Tln. KOH und 1 Tl. Wasser auf 170° (CL., El., A. 401, 52). — Schwach nach Nelken und Anis riechende Nadeln (aus Ligroin, Benzin oder Benzol). F: 81° (P., v. B.), 78° (CL., El.), 74—75° (D.). Kp₁₈: 137—140° (P., v. B.); Kp₁₆: 147—148° (D.); Kp₇₆₀: 267—268° (CL., El.). Leicht löslich in Ather, Alkohol, Aceton, Eisessig und Benzol, schwer in Ligroin, Petroläther und Wasser (P., v. B.). Ist mäßig flüchtig mit Wasserdampf (P., v. B.). — Gibt mit Brom in Ather unter Kühlung 1¹.1².x-Tribrom-2-oxy-3-methoxy-1-propyl-benzol (P., v. B.). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine dunkelrote (Cl.., El.; P., v. B.), mit FeCl₃ je nach der Konzentration eine blaue, grüne oder grünbraune Färbung (Cl., El.).

- **2.3 Dimethoxy 1 propenyl bensol** $C_1H_{14}O_2 = CH_2 \cdot CH : CH \cdot C_6H_3 (O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Destillation von 1¹-Oxy-2.3-dimethoxy-1-propyl-benzol unter gewöhnlichem Druck (Douetteau, Bl. [4] 11, 656). Kp: 248—250°. D°: 1,0612.
- **2.4-Dioxy-1-propenyl-benzol**, **4-Propenyl-resorcin** $C_{\bullet}H_{10}O_{\bullet} = CH_{2} \cdot CH$: $CH \cdot C_aH_a(OH)_a$.
- 18-Nitro-2.4-dimethoxy-1-propenyl-benzol, 2.4-Dimethoxy-1- $[\beta$ -nitro-propenyl-benzol $C_{11}H_{18}O_4N=CH_3\cdot C(NO_2)\cdot CH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-benzaldehyd und Nitroathan in Gegenwart von Athylamin bei gewöhnlicher Temperatur (KAUFFMANN, B. 52, 1431). — Gelbe Krystalle. F: 79°.
- 2.5 Dioxy 1 propenyl benzol, Propenyl hydrochinon $C_{\bullet}H_{10}O_{\bullet} = CH_{3}$. CH:CH·C.H.(OH).
- 1°-Nitro-2.5-dimethoxy-1-propenyl-benzol, 2.5-Dimethoxy-1- $[\beta$ -nitro-propenyl]bensol $C_{11}H_{13}O_4N=CH_3\cdot C(NO_2)\cdot CH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_3$. B. Durch Einw. von Nitroäthan auf 2.5-Dimethoxy-benzaldehyd in Gegenwart von Athylamin bei gewöhnlicher Temperatur (Kauffmann, B. 50, 635). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 75°. Schwer löslich in Ligroin, sonst im allgemeinen löslich. Fluoresciert in festem Zustande und in Lösung.
- 3.4-Dioxy-1-propenyl-benzol, 4-Propenyl-brenzcatechin C,H100,=CH3. $CH: CH \cdot C_6H_8(OH)_9$.
- **4-Oxy-8-methoxy-1-propenyl-benzol**, Isoeugenol $C_{10}H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CH : CH \cdot CH$ $C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$ (S. 955). V. Im ather. Ol der Blüten von Michelia champaca (Brooks, Am. Soc. 83, 1764; vgl. BACON, C. 1911 I, 147). — Kp_{760} : ca. 266°; Kp_{20} : 147,2°; Kp_{10} : 131,8°; Kp_{20} : 118,0° (C. v. Rechemberg, Einfache und fraktionierte Destillation, 2. Aufl. [Miltitz 15] 1923], S. 301); Kp₁₆: 140—142° (Fournier, Bl. [4] 7, 27). D. 1, 1,0797 (Dunstan, Hilditch, Z. El. Ch. 18, 186). Viscosität bei 25°: 0,2672 g/cmsec (D., H.). n. 19: 1,5668; n. 19: 1,5739; $\mathbf{n}_{\mathbf{v}}^{\mathbf{v}}$: 1,5924 (Cotton, Mouton, A. ch. [8] 28, 216). Magnetische Susceptibilität: Pascal, A. ch. [8] 19, 43, 50. Magnetische Doppelbrechung: C., M. — Dichte und Viscosität von Lösungen in Isoamylacetat: D., H. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Lösung: CRYMBLE, STEWART, WRIGHT, GLENDINNING, Soc. 99, 453. Einfluß dunner, auf Wasser ausgebreiteter Schichten auf die Potentialdifferenz zwischen Wasser und Luft: Guyor, C. r. 159, 311. Beeinflussung photochemischer Reaktionen durch Isoeugenol: KÜMMELL, C. 1910 II, 1184. -Isoeugenol gibt beim Behandeln mit 1% jegem Ozon in Hexan oder Essigester Isoeugenolozonid (S. 460) (HARRIES, HAARMANN, B. 48, 36). Die Oxydation von Isoeugenol durch Ozon in heißem Eisessig nach Otto (A. ch. [7] 13, 121; Otto, Verley, D. R. P. 97620; C. 1898 II, 693; Frdl. 4, 1280) liefert bei Anwendung von 1% igem Ozon Vanillin in einer Ausbeute von höchstens 38% der Theorie; stärkeres Özon verringert die Ausbeute beträchtlich (H., H., B. 48, 32; Witt, B. 48, 232); die Ausbeute an Vanillin kann auf $71^{\circ}/_{0}$ der Theorie gesteigert werden, wenn man das isolierte Isoeugenolozonid mit Zinkstaub und Eisessig reduziert (H., H.)⁴). Fast quantitativ wird Isoeugenol zu Vanillin durch wäßr. OsO₄-Lösung (Hofmann, B. 45, 3336) oder in essigsaurer Lösung durch Luftsauerstoff bei 50—60° bei gleichzeitiger Bestrahlung mit ultraviolettem Licht (Genthe & Co., D. R. P. 224071; C. 1910 II, 513; Frdl. 9, 1130) oxydiert. In geringer Ausbeute entsteht Vanillin beim Einleiten von Sauerstoff in die Eisessig-Lösung von Isoeugenol (HARRIES, HAARMANN, B. 48, 37). Isoeugenol gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in absol. Äther (FOURNIER, Bl. [4] 7, 27) oder in Gegenwart von Nickel unter Druck bei 95° (IPATJEW, Ж. 45, 1831; B. 46, 3591) oder auch bei gewöhnlicher Temperatur (BROCHET, BAUER, C. r. 159, 192; Bl. [4] 17, 55) 4-Oxy-3-methoxy-1-propyl-benzol. Geschwindigkeit der Addition von Brom in Chloroform-Lösung bei 25°: Abati, G. 40 II, 92. Isoeugenol wird durch 85% gige Schwefelsäure form-Losung bei 20°: ABATI, G. 40 II, 92. Isoeugenol wird durch 80°/aige Schweitelsaure bei 0° zu einem harten Harz polymerisiert (Brooks, Humphrey, Am. Soc. 40, 825). Wärmetönung der Reaktion mit Pikrinsäure: Vanzetti, R. A. L. [5] 22 I, 108.

 Verbindung von Isoeugenol mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₆H₁₅O₈N₃ = C₁₀H₁₂O₂ + C₆H₃(NO₂)₃. Hellrote Nadeln. F: 70° (Sudborough, Beard, Soc. 99, 213). — Wird beim Lösen in die Komponenten gespalten.

 Diisoeugenol C₂₀H₂₄O₄ = C₂₀H₂₂O₂(OH)₂ (S. 955). Darst. {Eine Lösung von 100 g Isoeugenol in 250 cm³ Alkohol ... G. 39 I, 205}; vgl. Puxeddur, R. A. L. [5] 21 I, 43).

Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von 10 g Isoeugenol und 5 g FeCl, in 80 cm³ absol. Ather (P., G. 43 I, 130). — F: 180°.

¹⁾ Vgl. hierzu auch nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] BRINER, PATRY, DE LUSERNA, Helv. 7, 62.

Isoeugenolozonid $C_{10}H_{12}O_5$. B. Durch Einleiten eines $1^{\circ}/_{0}$ igen Ozon-Stromes in eine Lösung von Isoeugenol in Hexan oder Äthylacetat (Harries, Haarman, B. 48, 36). — Ol (aus Essigester + Petroläther). — Ist wenig explosiv. Die Lösung in Äther gibt beim Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig Vanillin.

3.4-Dimethoxy-1-propenyl-benzol, Isoeugenolmethyläther, Methylisoeugenol C₁₁H₁₄O₂ = CH₃·CH·Ch·C₆H₃(O·CH₃)₃ (S. 956). V. Im ätherischen Öl einer javanischen Cymbopogon-Art (Hofmann, C. 1919 III, 886). — Zur Darstellung aus Isoeugenol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung vgl. Mannich, Ar. 248, 151. — Geschwindigkeit der Addition von Brom in Chloroform-Lösung bei 25°: Abati, G. 40 II, 92. — Verbindung von Isoeugenolmethyläther mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₇H₁₇O₂N₃ = C₁₁H₁₄O₂+C₆H₃(NO₂)₃. Hellrote Tafeln. F: 69—70° (Suddrough, Beard, Soc. 99, 214).

S. 956, Z. 24 v. u. statt ,,917" lies ,,915".

Bis-[isoeugenolmethyläther] vom Schmelzpunkt 106° $C_{22}H_{26}O_4$ (S. 957). B. Man fügt zu der alkoh. Lösung von Isoeugenolmethyläther rauchende Salzsäure und setzt die Lösung dem Sonnenlicht aus (Puxeddu, R. A. L. [5] 21 I, 44).

3-Methoxy-4-äthoxy-1-propenyl-benzol, Isoeugenoläthyläther $C_{19}H_{16}O_{2}=CH_{3}\cdot CH:CH\cdot C_{4}H_{3}(O\cdot CH_{3})\cdot O\cdot C_{2}H_{5}$ (S. 957). Gibt in essigsaurer Lösung mit KNO₃ in der Kälte Methyl-[3-methoxy-4-äthoxy-phenyl]-furoxan (Syst. No. 4038) (Puxeddu, R. A. L. [5] 21 I, 46; G. 43 I, 134).

Bis-[isoeugenoläthyläther] $C_{24}H_{23}O_4$ (S. 957). B. Aus Isoeugenoläthyläther in salzsäurehaltigem Alkohol bei der Bestrahlung mit Sonnenlicht (Puxendu, R. A. L. [5] 21 I, 45). — Gibt mit Brom in Äther ein Monobromderivat $C_{24}H_{31}O_4$ Br (s. u.) (P., R. A. L. [5] 21 I, 129).

Brom-bis-[isoeugenoläthyläther] C₄₄H₃₁O₄Br. B. Durch Einw. von Brom auf Bis-[isoeugenoläthyläther] in Äther unter Kühlung (P., R. A. L. [5] 21 I, 129). — Grüngelbe Rhomben (aus Äther). F: 118°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln.

3-Methoxy-4-propyloxy-1-propenyl-benzol, Isoeugenolpropyläther $C_{13}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot CH \cdot C_4H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot (S. 957)$. B. Durch Erwärmen von Isoeugenol mit Propyljodid und Natrium in Propylalkohol (Puxendu, R. A. L. [5] 21 I, 45). — Prismatische Nadeln (aus Alkohol). F: 54°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Gibt beim Belichten der salzsauren alkoholischen Lösung Bis-[isoeugenolpropyläther] (s. u.).

Bis-[isoeugenolpropyläther] C₃₆H₃₆O₄. B. Aus Isoeugenolpropyläther in salz-sauer alkoholischer Lösung im Sonnenlicht (P., R. A. L. [5] 21 I, 45). — Prismatische Nadeln.

F: 94°. Löslich in Äther und Benzol.

3-Methoxy-4-acetoxy-1-propenyl-bensol, Isoeugenolacetat $C_{12}H_{14}O_3=CH_3\cdot CH:CH\cdot C_6H_3\cdot (O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 958). Rhombisch (Blass, Z. Kr. 48, 40). — Gibt beim Behandeln mit 1% jegem Ozon in Essigester-Lösung ein Ozonid $C_{12}H_{14}O_9$ (?) (s. u.) (Harries, Haarmann, B. 48, 38).

Ozonid des Isoeugenolacetats $C_{18}H_{16}O_{9}(?)$. B. Durch Behandeln von Isoeugenolacetat mit 1% igem Ozon in Essigester-Lösung (Harries, Haarmann, B. 48, 38). — Krystallinische Masse. — Gibt beim Erhitzen mit Eisessig eine geringe Menge Acetylvanillinsäure.

- 8.4-Diacetoxy-1-propenyl-benzol $C_{13}H_{14}O_4 = CH_3 \cdot CH \cdot CH \cdot C_0H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$ (S. 958).

 S. 958, Z. 28 v. u. statt "4-Oxy-3-methoxymethyl-1-propenyl-benzol" lies "4-Oxy-3-methoxy-methoxy-1-propenyl-benzol".
- 3 Methoxy 4 isovaleryloxy 1 propenyl bensol, Isoeugenolisovalerianat $C_{15}H_{20}O_3=CH_3\cdot CH:CH\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isoeugenol und Isovalerylchlorid (Einhorn, C. 1916 I, 208). Nach Bananen riechendes Öl. Kp₇₅₈: 220° bis 226°.

Chlorameisensäure - [2-methoxy-4-propenyl-phenylester], Isoeugenolkohlensäurechlorid $C_{11}H_{11}O_3Cl = CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot C_0H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot COCl$. B. Aus Isoeugenol und Phosgen in Benzol in Gegenwart von Chinolin (Einhorn, D. R. P. 224108; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1088). — Öl. Kp₁₅: 155—157°.

1°-Nitro-3.4-dimethoxy-1-propenyl-bensol, 3.4-Dimethoxy-1- $[\beta$ -nitro-propenyl]-bensol $C_{11}H_{18}O_4N=CH_3\cdot C(NO_3)\cdot CH\cdot C_6H_3(0\cdot CH_3)_3$ (8. 960). B. Durch Aufbewahren von 3.4-Dimethoxy-benzaldehyd mit Nitroāthan in Gegenwart von Athylamin (Kauffmann, B. 52, 1431). — Blaßgelbe, schwach fluorescierende Krystalle (aus Alkohol). F: 73°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Aceton und Pyridin, ziemlich leicht in Alkohol, ziemlich schwer löslich in Ather und CCl₄, schwer in Ligroin.

^{5.} $I^1.I^3$ -Dioxy-1-propenyl-benzol, a.y-Dioxy-a-phenyl-a-propylen $C_9H_{10}O_2=C_9H_5\cdot C(OH):CH\cdot CH_2\cdot OH$ ist desmotrop mit β -Oxy-propiophenon, Syst. No. 748.

- 1¹.1³-Dimethoxy-1-propenyl-bensol $C_{11}H_{14}O_2 = C_4H_4 \cdot C(O \cdot CH_2) \cdot CH \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3$.
 a) Präparat von Straus, Berkow. B. Durch Kochen von 1¹-Chlor-1³-methoxy-1-propenyl-benzol mit verdünnter methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung (STRAUS, Berkow, A. 401, 127, 153). — Flüssigkeit. Kp₁₁: 100—102°. D;": 1,0412. — Liefert beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidem Palladium 1¹.3¹-Dimethoxy-1-propyl-benzol. Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure kein Vinyl-phenyl-keton. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine braungelbe Färbung.

b) Präparat von Beaufour. B. Durch Kochen von 12-Jod-11.13-dimethoxy-1-propyl-benzol mit alkoh. Kalilauge (BEAUFOUR, Bl. [4] 13, 355). — Stark riechende Flüssigkeit. Kp₁₃: 128—129°; Kp₇₆₀: 243°. D°: 1,0483. — Gibt beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure

Vinyl-phenyl-keton.

- 18-Methoxy-1¹-äthoxy-1-propenyl-benzol $C_{12}H_{16}O_3 = C_6H_5 \cdot C(O \cdot C_2H_5) : CH_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 1²-Jod-1³-methoxy-1¹-äthoxy-1-propyl-benzol mit alkoh. Kalilauge (Beaufour, Bl. [4] 13, 358). Kp₁₈: 137—139°. D°: 1,0428.
- 6. 2.3-Dioxy-1-allyl-benzol, 3-Allyl-brenzcatechin $C_bH_{10}O_a = CH_a: CH \cdot CH_a$ $C_6H_3(OH)_2$.
- 2-Oxy-3-methoxy-1-allyl-benzol $C_{10}H_{12}O_2 = CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_4H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Guajacolallyläther auf 230° (Claisen, B. 45, 3161; Cl., Eisleb, A. 401, 50, 52). Durch Erhitzen von 3-Methoxy-2-allyloxy-benzaldehyd bis auf 210° (Cl., El., A. 401, 112, 114 Anm. 1) oder von 3-Methoxy-2-allyloxy-benzoesäure über 110° (CL., A. 418, 117). — Nach Nelken riechendes Öl. Kp₇₆₀: 250—251° (CL., A. 418, 117); Kp₁₂: 122° (CL., B. 45, 3161); Kp₀: 115° (CL., EI.). D¹⁵: 1,071 (CL., B. 45, 3162). — Gibt beim Erhitzen mit 2 Tln. KOH und 1 Tl. Wasser auf 170° 2-Oxy-3-methoxy-1-propenyl-benzol (CL., EI., A. 418). Gibt beim Erhitzen mit 2 Tln. KOH und 1 Tl. Wasser auf 170° 2-Oxy-3-methoxy-1-propenyl-benzol (CL., EI., A. 418). 401, 52). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz 2-Oxy-3-methoxy-1-propyl-benzol (Kurosawa, B. 48, 1603). — Das Phenylurethan schmilzt bei 101°, das p-Nitro-benzoat bei 97° (CL., B. 45, 3162).
- 2.3-Dimethoxy-1-allyl-benzol $C_{11}H_{14}O_2 = CH_2: CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen von 2-Oxy-3-methoxy-1-allyl-benzol mit Dimethylsulfat und alkoh. Natriumäthylat-Lösung (Kurosawa, B. 48, 1604). — Kp₂₀: 139—146°. — Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von Platinschwarz 2.3-Dimethoxy-1-propyl-benzol.
- 3-Methoxy-2-allyloxy-1-allyl-benzol $C_{18}H_{16}O_8=CH_2:CH\cdot CH_3\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CH_2\cdot CH:CH_2\cdot B$. Durch Kochen von 2-Oxy-3-methoxy-1-allyl-benzol mit Allylbromid und K_2CO_3 in Aceton (Claisen, Eisler, A. 401, 29, 55). Ol. Kp_{10} : 128°. D^{15} : 1,016. Gibt beim Erhitzen auf 230° 4-Oxy-5-methoxy-1.3-diallyl-benzol.
- 3-Methoxy-2-acetoxy-1-allyl-benzol $C_{19}H_{14}O_3=CH_3:CH\cdot CH_3\cdot C_0H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von 2-Oxy-3-methoxy-1-allyl-benzol mit Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure in der Kälte (Majima, Tahara, B. 48, 1610). Ol. Kp₁₈: 146° bis 148°. — Einw. von Ozon: M., T.
- 7. 3.4-Dioxy-1-allyl-benzol, 4-Allyl-brenzcatechin $C_9H_{10}O_4 = CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$ $C_6H_3(OH)_3$.
- 4-Oxy-3-methoxy-1-allyl-benzol, 4-Allyl-brenzcatechin-2-methyläther, Eugenol C₁₀H₁₂O₂ = CH₂:CH·CH₂·C₆H₃(O·CH₃)·OH (S. 961). V. Über das Vorkommen von Eugenol im Galgantöl nach Horst (Pharm. Zeitschr. f. Russland 39, 378) vgl. Fromm, Fluck, A. 405, 181. Eugenol bildet den Hauptbestandteil des Öles von Thea Sasanqua (KIMURA, C. 1911 I, 1513).
- S. 961, Z. 26 v. u. statt "3, 288" lies "2, 288". B. Aus 6-Oxy-5-methoxy-3-allyl-benzoesäure beim Erhitzen mit Dimethylanilin auf 160° (Claisen, A. 418, 120; vgl. Scheuch, A. 125, 19). Aus 6-Oxy-5-methoxy-3-allyl-benzoe-sāure-methylester beim Kochen mit Anilin (Cl.). — Kp₁₈: 127° (Fournier, Bl. [4] 7, 27); Kp₁₀: 124°; Kp₁₈: 132°; Kp₇₆₀: 252,7° (C. v. Rechenberg, Einfache und fraktionierte Destillation 2. Aufl. [Miltitz 1923], S. 263); Kp₇₆₀: 254° (Cl.). D; 1,0620 (Dunstan, Hilditch, Z. El. Ch. 18, 186). Viscosität bei 25°: 0,0693 g/cmsec (D., H.). n; 1,5439 (Abatt, G. 40 II, 91). ng. 1,5364; ng. 1,5416; ng. 1,549 (Cotton, Mouton, A.ch. [8] 28, 216). Magnetische Susceptibilität: Pascal, A.ch. [8] 19, 50. Magnetische Doppelbrechung: C., M. — Eugenol löst sich in Trichloräthylen (Gowing, Scopes, Analyst 35, 238). Löslichkeit in wäßr. Lösungen verschiedener organischer Salze: Neuberg, Bio. Z. 78, 107. Dichte und Viscosität von Lösungen in Isoamylacetat bei 25°: D., H. Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: CRYMBLE, STEWART, WRIGHT, GLENDINNING, Soc. 99, 453. Photoelektrischer Effekt in einer wäßr. Emulsion: Zwaardemaker, Hogewind, C. 1919 III, 742. Einfluß dünner auf Wasser

ausgebreiteter Schichten auf die Potentialdifferenz zwischen Wasser und Luft: Guyor, C. r. 159, 310.

Zur Oxydation von Eugenol mit Ozon in essigsaurer Lösung nach Otto, Verley (D. R. P. 97620) vgl. Witt, B. 48, 232. Beim Behandeln mit 1% gigem Ozon in Essigsster und folgender Einw. von Zinkstaub und Eisessig auf das entstandene Ol bildet sich 4-Oxy-3-methoxy-phenylacetaldehyd (Harries, Haarmann, B. 48, 38). Eugenol liefert beim Behandeln mit Wasserstoff unter hohem Druck in Gegenwart von Nickel bei 60—80° (Brochet, Bauer, C. r. 159, 192; Bl. [4] 17, 54) bezw. bei 92° (Ipatjew, Ж. 45, 1831; B. 46, 3590) 4-Oxy-3-methoxy-1-propyl-cyclohexan (Br., Bau.). Fournier (Bl. [4] 7, 27) erhielt bei der Hydrierung von Eugenol in Äther in Gegenwart von Platinschwarz bei gewöhnlicher Temperatur 4-Oxy-3-methoxy-1-propyl-benzol; nach Maddinavetta, Blanes (An. Españ. 10 [1912], 388) entsteht in Eisessig bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz 4-Oxy-3-methoxy-1-propyl-cyclohexan, während sich 4-Oxy-3-methoxy-1-propyl-benzol in Gegenwart von Palladiumschwarz bildet. Geschwindigkeit der Anlagerung von Wasserstoff in Alkohol bei Gegenwart von kolloidalem Palladium: Albright, Am. Soc. 36, 2199. Geschwindigkeit der Addition von Brom in Chloroform-Lösung bei 25°: Abati, G. 40 II, 92. Eugenol liefert beim Kochen mit β.γ-Dibrom-propylen und K.CO₃ und folgenden Erhitzen des entstandenen Ols mit Dimethylanilin und K.CO₃ 7-Methoxy-2-methyl-5-allyl-cumaron (Bayer & Co., D. R. P. 293956; C. 1916 II, 618; Frdl. 13, 1062). Gibt mit Åthylenoxyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat Åthylenglykol-mono-[2-methoxy-4-allyl-phenyläther]; Geschwindigkeit dieser Reaktion und der analogen Reaktion mit Propylenoxyd bei 70°: Boyd, Marle, Soc. 105, 2123, 2135. Eugenol wirkt beschleunigend auf das Ausbleichen von Farbstoffen im Sonnenlicht (Kümmell, C. 1910 II, 1184). — Nachweis als Eugenol-[4-nitro-benzyläther] (F: 53,6°): Reid, Am. Soc. 39, 307. Das Phenylurethan des Eugenols schmilzt bei 95° (Weehuizen, R. 37, 268). Quantitative Bestimmung von Eugenol in Gemischen äther. Öle: Hoffmeister, C. 1913 II, 2062.

KC₁₀H₁₁O₂ + 2C₁₀H₁₂O₃. Nadeln (Weinland, Neff, Ar. 252, 608). — Fe(C₁₀H₁₁O₂)₃ + NaC₁₀H₁₁O₂ + $\frac{1}{2}$ H₂O. Schwarzes Pulver (W., N.). — Fe(C₁₀H₁₁O₂)₃ + KC₁₀H₁₁O₂ + $\frac{1}{2}$ G. Schwarzes Pulver (W., N.). — Verbindung mit Kaliumacetat 2C₁₀H₁₂O₃ + KC₂H₂O₃. Krystallines Pulver (Weinland, Bärlocher, B. 52, 157). — Verbindung mit Pikrinsäure C₁₀H₁₂O₄ + C₆H₃O₇N₃. Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 64° (Vanzetti, R. A. L. [5] 22 I, 108). Bildungswärme: V.

- **3-Oxy-4-methoxy-1-allyl-benzol**, **4-Allyl-brenzcatechin-1-methyläther**, Chavibetol $C_{10}H_{19}O_2=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_0H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 963). B. Entsteht anscheinend durch Einw. von Magnesium auf eine Lösung von Safrol und Äthylbromid in Benzol, Erwärmen des von Benzol befreiten Reaktionsgemisches auf dem Wasserbade und Zersetzen mit Wasser (Grignard, C. r. 151, 324).
- 3.4-Dimethoxy-1-allyl-benzol, 4-Allyl-veratrol, Eugenolmethyläther, Methyleugenol C₁₁H₁₄O₂ = CH₂:CH·CH₂·C₆H₃(O·CH₂)₂ (S. 963). V. Im äther. Öl aus dem Holz von Dacrydium Franklinii (Schimmel & Co., C. 1910 II, 1757). Im Öl der Blüten von Michelia longifolia (Brooks, Am. Soc. 33, 1769). Im äther. Öl der Blätter von Atherosperma moschatum (Scott, Soc. 101, 1613). In der Rinde von Cinnamomum Oliveri (Hargeraves, Soc. 109, 752). Im äther. Öl der Früchte von Xanthoxylum Aubertia (Semmler, Schoesberger, B. 44, 2887). Im Öl der Blätter und Zweigspitzen von Melaleuca bracteata (Schimmel & Co., C. 1912 I, 1717) und Melaleuca leucodendron var. (Sch. & Co., C. 1915 I, 1265). B. Aus Eugenol bei Einw. von Dimethylsulfat in Methanol bei Gegenwart von konz. Kalilauge (Luff, Perkin, Robinson, Soc. 97, 1138). Kp: 244°; Kp₃₀: 146—147° (Hargeraves, Soc. 109, 752). n^c₀: 1,5305 (H.); n^c₀: 1,5383 (Abati, G. 40 II, 91). Das beim Einleiten von Ozon in die Lösung von Methyleugenol in Essigester erhaltene Ozonid liefert bei der Spaltung durch Eisessig Vanillinmethyläther (Harries, Haarmann, B. 48, 40)¹), bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig 3.4-Dimethoxy-phenylacetaldehyd (Har., Haa.; Har., Adam, B. 49, 1030); letztere Verbindung entsteht auch bei der Zersetzung des Ozonids mit Wasserdampf (Mannich, Jacobsohn, B. 43, 196). Bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton entsteht hauptsächlich Veratrumsäure, daneben wenig 3.4-Dimethoxy-phenylessigsäure (L., P., R.). Bei Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 95° unter hohem Druck bildet sich 3.4-Dimethoxy-1-propylbenzol (Ipatjew, M. 45, 1832; B. 46, 3591). Methyleugenol liefert beim Behandeln mit HBr in Wasser bei 0° und Umsetzen des Reaktionsproduktes mit alkoh. Ammoniak β-[3.4-Dimethoxy-phenyl]-isopropylamin (Merck, D. R. P. 274356); C. 1914 I, 2079; Frdl. 12, 768). Geschwindigkeit der Addition von Brom in Chloroform-Lösung bei 25°: Abati, G. 40 II,

¹) Vgl. hierzu nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] GRIGMARD, DŒUVRE, Bl. [4] 45, 809.

- 92. Methyleugenol liefert beim Aufbewahren mit Nitrosobenzol im Dunkeln N-Phenyl-[3.4-dimethoxy-zimtaldehyd]-isoxim (Syst. No. 1604) (Alessandri, R. A. L. [5] 24 I, 63; G. 51 II, 135). Kondensation mit Acetylchlorid in CS₂ bei Gegenwart von AlCl₂ und Destillation des Reaktionsproduktes unter vermindertem Druck führt zu 6.7-Dimethoxy-1-methyl-naphthalin (L., P., R.).
- 3-Methoxy-4-äthoxy-1-allyl-benzol, Eugenoläthyläther $C_{12}H_{16}O_2=CH_2:CH:CH_2\cdot C_6H_3(O:CH_3)\cdot O:C_2H_5$ (S. 964). B. Durch Einw. von Diäthylsulfat auf Eugenol in $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge (Puxeddu, R. A. L. [5] 21 I, 126). Kp: 254—255°. D°: 1,0260. Leicht löslich in Benzol. Färbt sich am Licht gelb. Liefert bei mehrtägigem Aufbewahren mit Nitrosobenzol N-Phenyl-[3-methoxy-4-äthoxy-zimtaldehyd]-isoxim (Angell, Alessandri, Pegna, R. A. L. [5] 19 I, 659).

Polymerer Eugenoläthyläther $[C_{12}H_{16}O_2]_x$ (S. 964). B. Durch längeres Kochen von Eugenoläthyläther (Puxeddu, R. A. L. [5] 21 I, 127). — Tafeln (aus Alkohol). F: 140°. Unlöslich in Wasser und Alkalien, löslich in Chloroform, sehr wenig löslich in Äther. — Liefert beim Behandeln mit Brom in Chloroform ein gelbliches amorphes Bromderivat.

- 3-Methoxy-4-[β -brom-äthoxy]-1-allyl-benzol, Eugenol-[β -brom-äthyläther] $C_{12}H_{15}O_2Br=CH_3:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CH_3\cdot CH_2Br$. B. Aus Eugenol beim Erwärmen mit Athylenbromid in Natronlauge auf 120—130° (Wohl, Berthold, B. 43, 2179). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 26—27°. Kp₇: 160—170°. Liefert bei der Destillation mit KOH Eugenolvinyläther.
- 3-Methoxy-4-vinyloxy-1-allyl-benzol, Eugenolvinyläther $C_{19}H_{14}O_9 = CH_2:CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CH : CH_2$. Bei der Destillation von Eugenol- β -brom-äthyläther] mit festem Ätzkali (Wohl, Berthold, B. 48, 2181). Leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp: 260—262°.
- 3-Methoxy-4-allyloxy-1-allyl-benzol, Eugenolallyläther $C_{19}H_{16}O_2=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot CG_3H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CH_2\cdot CH:CH_2\cdot (S.~964)$. B. Aus Eugenol beim Kochen mit Allylbromid in Aceton bei Gegenwart von K_2CO_3 (Claisen, Eisleb, A. 401, 46). $Kp_9:140^{\circ}$. D¹⁵: 1,024. Liefert bei 200°, rascher bei 290°, 4-Oxy-5-methoxy-1.3-diallyl-benzol.

Eugenol - [4 - nitro - benzyläther] $C_{17}H_{17}O_4N = CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus Eugenol und p-Nitro-benzylbromid in alkoh. Alkali (Reid, Am. Soc. 39, 307). — Krystalle (aus Alkohol). F: 53,6°.

Äthylenglykol-mono-[2-methoxy-4-allyl-phenyläther] $C_{12}H_{16}O_3 = CH_2:CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus Eugenol beim Erwärmen mit Äthylenoxyd in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat (BOYD, MARLE, Soc. 105, 2135). — Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 36—37°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Alkohol und Essigester.

3-Methoxy-4-acetoxy-1-allyl-benzol, Eugenolacetat $C_{12}H_{14}O_3=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$.

Ozonid des Eugenolacetats $C_{12}H_{14}O_5$. B. Aus Eugenolacetat beim Behandeln mit 1% giem Ozon in Hexan (Harries, Haarmann, B. 48, 40). — Krystalle (aus Äther). F: 63%. — Liefert bei der Spaltung mit Eisessig Vanillin, 3-Methoxy-4-acetoxy-phenylacetaldehyd (?) und 3-Methoxy-4-acetoxy-phenylessigsäure.

- 3-Methoxy-4-chloracetoxy-1-allyl-benzol, Eugenol-chloracetat $C_{12}H_{13}O_3Cl=CH_2$: $CH\cdot CH_2\cdot C_4H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2Cl$. B. Aus Eugenol und Chloracetylchlorid in äther. Lösung bei Gegenwart von Pyridin (Mannich, Drauzburg, Ar. 250, 538). Krystalle. F: 23°. Kp₁₃: 187—193°.
- 3-Methoxy-4-isovaleryloxy-1-allyl-benzol, Eugenolisovalerianat $C_{15}H_{20}O_3 = CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Eugenol und Isovalerylchlorid (Einhorn, C. 1916 I, 208). Kp₇₅₇: 219—224°. Unlöslich in Wasser und verd. Alkalien, leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln.

Kohlensäure - [β - diäthylamino - äthylester] - [2 - methoxy - 4 - allyl - phenylester], Eugenolkohlensäure - [β - diäthylamino-äthylester] $C_{17}H_{25}O_4N = CH_2:CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot O \cdot CH_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(D \cdot CH_3)$. Aus Chlorameisensäure - [2-methoxy - 4-allyl-phenylester] und β -Diäthylamino-äthylalkohol in Äther (Einhorn, D. R. P. 224108, 224108, C. 1910 II, 517, 518; Frdl. 10, 1088, 1090). — Gelbliches Öl. — Liefert beim Erhitzen Eugenol - [β -diäthylamino-äthyläther]. — Hydrochlorid. Prismen. F: 116°. In Wasser, Alkohol und Methanol leicht löslich, in Benzol schwer löslich, in Äther unlöslich.

Chlorameisensäure - [2 - methoxy - 4 - allyl - phenylester], Eugenolkohlensäure-chlorid $C_{11}H_{11}O_3Cl = CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_4H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot COCl$. B. Aus Eugenol und Phosgen in Benzol bei Gegenwart von Chinolin (EINHORN, D. R. P. 224108; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1088). — Gelbliches Öl. Kp₁₇: 154—157° (EI., D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1091), 174° (EI., D. R. P. 224108).

3-Methoxy-4- $[\beta$ -diäthylamino-äthoxy]-1-allyl-benzol, Eugenol- $[\beta$ -diäthylamino-äthyläther] $C_{16}H_{25}O_2N = CH_2 : CH \cdot CH_2 \cdot C_4H_4(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Aus Kohlensäure - $[\beta$ -diäthylamino-äthylester] - [2-methoxy - 4-allyl-phenylester] durch Erhitzen (Eineorn, D. R. P. 224160; C. 1910 II, 518; Frdl. 10, 1090). — Ol. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Essigester). F: 91°.

5-Nitro-4-oxy-3-methoxy-1-allyl-bensol (Nitroeugenol) $C_{10}H_{11}O_4N = CH_2: CH_2: CH_3: CH_4: CH_$

5-Nitro-3.4-dimethoxy-1-allyl-benzol $C_{11}H_{13}O_4N=CH_1:CH\cdot CH_2\cdot C_4H_2(NO_2)(O\cdot CH_2)_2$. B. Aus dem Kaliumsalz des 5-Nitro-4-oxy-3-methoxy-1-allyl-benzols beim Erwärmen mit Methyljodid in Methanol (ZINCKE, FRANCKE, A. 293, 190; KLEMENC, M. 33, 381), besser bei Einw. von Diazomethan auf 5-Nitro-4-oxy-3-methoxy-1-allyl-benzol in Ather (Kl.). — Ol. — Liefert beim Erwärmen mit KMnO₄ in alkal. Lösung 5-Nitro-veratrumsäure (Z., Fr.; Kl.); Oxydation mit KMnO₄ in essigsaurer Lösung führt zu 5-Nitro-3.4-dimethoxy-phenylessigsäure und 5-Nitro-veratrumsäure (Kl.).

5-Nitro-3-methoxy-4-acetoxy-1-allyl-benzol $C_{12}H_{13}O_5N=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_3H_2(NO_2)(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 968). Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in schwach essigsaurer Lösung und Eindampfen mit Kalilauge viel 5-Nitro-4-oxy-3-methoxy-phenylessigsäure und wenig 5-Nitro-vanillinsäure; bei Gegenwart größerer Mengen Essigsäure bildet sich mehr 5-Nitro-vanillinsäure (KLEMENC, M. 83, 382).

8. γ -Oxy- β -[2-oxy-phenyl]-a-propylen, β -[2-Oxy-phenyl]-allylalkohol $C_9H_{10}O_2=CH_2:C(CH_2\cdot OH)\cdot C_6H_4\cdot OH$.

a-Brom-γ-oxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen $C_0H_2O_3$ Br₃:=CHBr: C(CH₂·OH)·C₆H₂Br₃·OH. B. Aus a.γ-Dibrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propylen beim Erwärmen mit Silberacetat in Eisessig und folgender Verseifung des entstandenen Acetats (FRIES, GROSS-SELBECK, WICKE, A. 402, 313). — Nadeln (aus Benzin). F: 130°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol. Wird durch konz. Schwefelsäure violett gefärbt. — Liefert beim Kochen mit verd. Natronlauge 5.7-Dibrom-2-oxy-3-methylen-cumaran (Syst. No. 749). Wird durch Bromwasserstoff in Eisessig in a.γ-Dibrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propylen zurückverwandelt.

a-Brom- γ -methoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]- α -propylen $C_{10}H_{\varphi}O_{2}Br_{3}=CHBr$: $C(CH_{2}\cdot O\cdot CH_{3})\cdot C_{6}H_{2}Br_{2}\cdot OH$. B. Aus $\alpha.\gamma$ -Dibrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-propylen beim Erhitzen mit Methanol auf 100° (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 312). — Nadeln (aus Petroläther). F: 81°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, ziemlich schwer in Benzin, schwer in Petroläther. Wird durch konz. Schwefelsäure violett gefärbt.

a-Brom-γ-methoxy-β-[3.5-dibrom-2-acetoxy-phenyl]-a-propylen $C_{12}H_{11}O_3Br_3=CHBr:C(CH_2\cdot O\cdot CH_3)\cdot C_0H_2Br_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus a-Brom-γ-methoxy-β-[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen und Acetanhydrid in Gegenwart von Schwefelsäure (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 312). — Tafeln (aus Petroläther). F: 95—96°.

a.a-Dibrom- γ -oxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen $C_bH_bO_bBr_b=CBr_2$: $C(CH_2\cdot OH)\cdot C_bH_2Br_2\cdot OH$. B. Aus $a.a.\gamma$ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen durch Erwärmen mit Silberacetat in Eisessig und folgende Verseifung des entstandenen Acetats (FRIES, GROSS-SELBECK, WICKE, A. 402, 324). — Krystalle (aus Benzol). F: 154°. Leicht löslich in Äther, ziemlich leicht in Benzol und Alkohol, ziemlich schwer in Eisessig und Benzin.

a.a-Dibrom- γ -methoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen $C_{10}H_0O_0Br_4 = CBr_2:C(CH_2\cdot O\cdot CH_3)\cdot C_0H_2Br_2\cdot OH$. B. Aus a.a. γ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen beim Erwärmen mit Methanol auf 100° (Feres, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 323). — Krystalle (aus Benzin). F: 145°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich schwer in Eisessig und Benzin. Wird durch konz. Schwefelsäure blauviolett gefärbt.

a.a-Dibrom- γ -acetoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_3O_3Br_4 = CBr_2$: $C(CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_3H_3Br_2 \cdot OH$. B. Aus $a.a.\gamma$ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen beim Behandeln mit Silberacetat in heißem Eisessig (Frees, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 324). — Krystalle (aus Benzin). F: 94°.

a.a-Dibrom-y-acetôxy- β -[3.5-dibrom-2-acetoxy-phenyl]-a-propylen $C_{13}H_{16}O_4Br_4=CBr_3:C(CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_2Br_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. B. Aus a.a-Dibrom-y-oxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-phenyl]-a-propylen oder dessen Monoacetat beim Behandeln mit Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Feies, Geoss-Selbeck, Wicke, A. 402, 324). — Tafeln (aus Bensin). F: 103°.

- 9. $a-Oxy-\beta-[4-oxy-phenyl]-a-propylen <math>C_0H_{10}O_2=HO\cdot CH:C(CH_3)\cdot C_0H_4\cdot OH.$
- a-Acetoxy- β -[4-methoxy-phenyl]-a-propylen $C_{18}H_{14}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH \cdot C(CH_3) \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_3$ (S. 969). B. Durch 12-stdg. Kochen von a. β -Dioxy- β -[4-methoxy-phenyl]-propan mit Acetanhydrid (TIFFENEAU, C. r. 150, 1182). Kp₁₆: 167—168°; Kp: 288—289°.
- 10. 1.2-Dioxy-hydrinden (Hydrindenglykol) C₈H₁₀O₃ = C₆H₄ CH₁₀OH (S. 970)¹). B. Aus 2-Chlor-1-oxy-hydrinden bei Einw. von heißer Kalilauge, besser beim Kochen mit Kaliumacetat und Eisessig oder Acetanhydrid und nachfolgenden Verseifen des entstandenen Acetats (Weissgerber, B. 44, 1443). — Nadeln. F: 158°.
- 2-Oxy-1-methoxy-hydrinden $C_{10}H_{12}O_2 = C_8H_4 \underbrace{CH(0\cdot CH_2)}_{CH} \underbrace{CH\cdot OH}_2(S.970)$ von CH₂ HEUSLER, SCHIEFFER muß 1-Oxy-2-methoxy-hydrinden gewesen sein; s. bei 2-Chlor-1-oxyhydrinden, S. 286.

3. Dioxy-Verbindungen $C_{10}H_{19}O_{8}$.

- 1. γ -Oxy- β -[6-oxy-3-methyl-phenyl]- α -propylen, β -[6-Oxy-3-methyl-phenyl]-allylalkohol $C_{10}H_{18}O_8=CH_4:C(CH_2\cdot OH)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$.
- a.a. Dibrom γ methoxy β [5-brom 6 oxy 3 methyl phenyl] a propylen $C_{11}H_{11}O_{2}Br_{3} = CBr_{3}$: $C(CH_{2} \cdot O \cdot CH_{3}) \cdot C_{6}H_{2}Br(CH_{3}) \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 403, 263. B. Aus $a.a.\beta.\gamma$ -Tetrabrom- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]- α -propylen beim Erhitzen mit Methanol auf 100° (Fries, A. 372, 234). Nadeln (aus Petroläther). F: 135°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Äther und Benzol, ziemlich in Petroläther. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit anfangs blauvioletter, dann brauner Farbe. Beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und Eisessig entsteht a.a-Dibrom - γ -jod - β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]- α -propylen 3-methyl-phenyl]-a-propylen.
- a.a-Dibrom-y-āthoxy- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{12}H_{13}O_2Br_3=CBr_3$: $C(CH_2\cdot O\cdot C_2H_3)\cdot C_4H_2Br(CH_3)\cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 263. B. Aus $a.a.\beta.y$ -Tetrabrom- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-propan beim Erhitzen mit Alkohol auf 100° (Fries, A. 372, 235). Täfelchen (aus Petroläther). F: 68°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit anfangs blauvioletter, dann brauner Farbe.
- a.a-Dibrom - γ -methoxy- β -[5-brom-6-acetoxy-8-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{13}H_{13}O_3Br_3=CBr_3:C(CH_2\cdot O\cdot CH_3)\cdot C_4H_3Br(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus a.a-Dibrom- γ -methoxy- β -[5-brom-6-oxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen beim Behandeln mit Acetanhydrid und Natriumacetat (FRIES, A. 372, 234). Würfel (aus Petroläther). F: 66°.
- 2. γ -Oxy- β -[2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen, β -[2-Oxy-4-methyl-phenyl]-allylalkohol $C_{10}H_{12}O_1=CH_1:C(CH_2\cdot OH)\cdot C_0H_3(CH_2)\cdot OH$.
- α-Brom-γ-οxy-β-[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-α-propylen C₁₀H₂O₂Br₃ = CHBr: C(CH₂·OH)·C₄HBr₃(CH₃)·OH. B. Durch Aufkochen des Monoacetats (s. u.) mit 33°/ojer Kalilauge (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 293). Nadeln (aus Benzin). F: 128°. Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, leicht in Alkohol, Benzol und Eisessig, ziemlich schwer in Benzin. Wird durch kons. Schwefelsäure tiefblau gefärbt. Liefert beim Kochen mit Alkalien 5.7-Dibrom-2-oxy-6-methyl-3-methylen-cumaran (Syst. No. 749).
- a Brom γ methoxy β [3.5 dibrom 2 oxy 4 methyl phenyl] a propylen $C_{11}H_{11}O_{1}Br_{3} = CHBr_{1}C(CH_{2}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot C_{1}HBr_{3}(CH_{2}\cdot OH.)$ B. Aus $a.\gamma$ -Dibrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen beim Erwärmen mit Methanol auf 100° (Fries, Gross-Shibbeck, Wicke, A. 403, 294). Nadeln (aus Benzin). F: 104°. Sehr leicht löslich in Ather und Benzol, leicht in Alkohol und Eisessig, ziemlich in Benzin. Die Krystalle werden durch konz. Schwefelsäure blauviolett gefärbt.
- a-Brom-y-äthoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{12}H_{13}O_{2}Br_{2}=CHBr:C(CH_{2}\cdot O\cdot C_{2}H_{3})\cdot C_{4}HBr_{3}(CH_{2})\cdot OH$. B. Ans a.y-Dibrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen beim Erhitzen mit Alkohol (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 292). Tafeln (aus Petroläther). F: 71°.
- $a\text{-Brom-}y\text{-acetoxy-}\beta\text{-[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-}a\text{-propylen }C_{19}H_{11}O_{3}Br_{2}\\ =\text{CHBr}:C(\text{CH}_{2}\cdot\text{O}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_{2})\cdot\text{C}_{3}\text{+HBr}_{2}(\text{CH}_{2})\cdot\text{OH}, \quad B. \quad \text{Aus} \quad a.y\text{-Dibrom-}\beta\text{-[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]}$

¹⁾ Ist nach VAN LOOM (Proefschrift [Delft 1919], S. 18) steroisomer mit der gleich formulierten Verbindung des Hptw., und swar soll des tiefer schmelsende Isomere (F: 108) die cis-Konfiguration besitzen, während das höherschmelsende (F: 159°) die trans-Form darstellen soll.

4-methyl-phenyl]-a-propylen beim Behandeln mit Silberacetat in siedendem Eisessig (FRIES, GEOSS-SELBECK, WICKE, A. 402, 293). — Prismen (aus Benzin). F: 129°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in Alkohol und Eisessig, ziemlich schwer in Benzin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

a-Brom- γ -acetoxy- β -[3.5-dibrom-2-acetoxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{14}H_{13}O_4Br_3=CHBr:C(CH_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_6HBr_4(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Aus a-Brom- γ -oxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen oder dessen Monoacetat beim Behandeln mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 294). — Krystalle (aus Benzin). F: 63°.

a.a-Dibrom- γ -oxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{10}H_8O_8Br_4=CBr_3$: $C(CH_2\cdot OH)\cdot C_6HBr_3(CH_3)\cdot OH$. B. Aus a.a-Dibrom- γ -acetoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen beim kurzen Kochen mit alkoh. Kalilauge (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 280). — Nadeln (aus Petroläther). F: 85—886. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Benzin. Konzentrierte Schwefelsäure löst mit blauer, bald verschwindender Farbe. — Bei Einw. von HBr in Eisessig entsteht a.a. γ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen.

a.a-Dibrom- γ -methoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{10}O_3Br_4=CBr_3:C(CH_3\cdot O\cdot CH_3)\cdot C_6HBr_3(CH_3)\cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 263. — B. Aus $a.a.\gamma$ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen oder aus Hexabromthymol (S. 267) beim Erhitzen mit Methanol auf 100° (Fries, A. 372, 222). — Krystalle (aus Benzin). F: 85°. Leicht löslich in Benzol, Alkehol, Chloroform und Aceton, ziemlich in Eisessig, schwer in Benzin. — Gibt mit HBr und Eisessig $a.a.\gamma$ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen zurück. Liefert beim Behandeln mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und Eisessig a.a-Dibrom- γ -jod- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]- α -propylen. Mit konz. Schwefelsäure entsteht eine dunkelblaue Lösung, die sich bald zersetzt unter Bildung einer Verbindung $C_{10}H_7OBr_3$ (F: 260°) und einer Verbindung $C_{10}H_7OBr_3$ (F: 260°) und einer Verbindung $C_{10}H_7OBr_3$ (F: 260°) und einer Kochen mit Natriumäthylat in Alkohol bildet sich 5.7-Dibrom-2-oxo-6-methyl-3-methylen-cumaran (Fr., Gr.-S., W.).

a.a-Dibrom- γ -methoxy- β -[3.5-dibrom-2-methoxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{13}H_{13}O_3Br_4=CBr_3:C(CH_3\cdot O\cdot CH_3)\cdot C_5HBr_3(CH_3)\cdot O\cdot CH_4$. B. Aus a.a-Dibrom- γ -methoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen beim Behandeln mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Fries, A. 372, 223). — Tafeln (aus Methanol). F: 89°. Leicht löslich in Benzol, Benzin, heißem Alkohol, Methanol und Eisessig. — Liefert beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,1) 3.5-Dibrom-2-methoxy-4-methyl-benzoesäure. Bei Einw. von konz. Schwefelsäure entstehen 5.7-Dibrom-2-oxo-6-methyl-3-methylen-cumaran, a. β -Dibrom-a-[3.5-dibrom-2-methoxy-4-methyl-phenyl]-propionsäure und a.a. γ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-methoxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen; letztere Verbindung bildet sich auch beim Aufbewahren mit HBr in Eisessig.

a.a-Dibrom- γ -acetoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{19}H_{10}O_2Br_4=CBr_2:C(CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_2)\cdot C_6HBr_3(CH_2)\cdot OH.$ B. Aus $a.a.\gamma$ -Tribrom- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen bei Einw. von Silberacetat in heißem Eisessig (Fries, Gross-Selbeck, Wicke, A. 402, 279). — Krystalle (aus Benzin). F: 142°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in Alkohol und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe, die sich bald in Grün und Gelb umwandelt.

a.a-Dibrom- γ -āthoxy- β -[8.5-dibrom-2-acetoxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{14}H_{14}O_2Br_4=CBr_2:C(CH_2\cdot O\cdot C_2H_3)\cdot C_6HBr_2(CH_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus a.a-Dibrom- γ -āthoxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen bei Einw. von Acetanhydrid und kons. Schwefelsäure (Fries, Gross-Selbeck, Wioke, A. 402, 278). — Krystalle (aus Methanol). F: 60°.

a.a-Dibrom- γ -acetoxy- β -[3.5-dibrom-2-acetoxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen $C_{14}H_{12}O_4Br_4=CBr_3:C(CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_2HBr_4(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus a.a-Dibrom- γ -oxy- β -[3.5-dibrom-2-oxy-4-methyl-phenyl]-a-propylen oder dessen Monoacetat bei Einw. von Acetanhydrid und Natriumacetat (Fries, Gross-Selbrok, Wicke, A. 402, 281). — Tafeln (aus Petroläther). F: 85°.

4. 2.2-Bis-oxymethyl-hydrinden, $\beta.\beta$ -Bis-oxymethyl-hydrinden $C_{11}H_{14}O_{3}=C_{6}H_{4}$ $C_{CH_{2}}$

5. Dioxy-Verbindungen $C_{12}H_{16}O_2$.

1. 1-Phenyl-cyclohexandiol-(1.2) C₁₂H₁₆O₂ = H₂C CH₂·CH₂·CH₂·C(C₆H₅)·OH. Zur Konstitution vgl. Böeseken, B. 56, 2411. — B. Aus 2-Jod-1-phenyl-cyclohexanol-(1) beim Behandeln mit AgNO₃ (Le Brazidec, C. r. 159, 776; Bl. [4] 17, 105). — Nadeln (aus Petroläther). F: 94° (Le Br.), 95° (Bö.). Kp₁₃: 172° (Le Br.). Leicht löslich in Benzol, Ather, Chloroform, Alkohol und CCl₆, schwer in Petroläther, löslich zu 0,8°/₀ in kaltem Wasser (Le Br.). — Liefert beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure 1-Phenyl-cyclohexanon-(2) (Le Br.). Beim Erwärmen mit KMnO₄ in Aceton entsteht δ-Benzoyl-n-valeriansäure (Le Br.).

Monoacetat $C_{14}H_{18}O_3 = C_{12}H_{14}(OH) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Konstitution nach Böeseken, Priv.-Mitt. — B. Aus 1-Phenyl-cyclohexandiol-(1.2) und Acetanhydrid auf dem Wasserbad (LE Brazidec, C. r. 159, 776; Bl. [4] 17, 105; Bö., B. 56, 2411). — F: 114° (LE Br.), 118° (Bö.).

- $2. \quad \textit{1-Phenyl-cyclohex} \\ \textit{andiol-(3.5)} \quad C_{12}H_{16}O_3 = H_2C < \underbrace{CH(OH)\cdot CH_3}_{CH(OH)\cdot CH_2} > CH\cdot C_6H_5.$
- a) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus Phenyldihydroresorein durch Reduktion mit Natrium in Alkohol bei 110°, neben der höherschmelzenden Form und geringen Mengen 1-Phenyl-cyclohexanol-(3) (Crossley, Renoup, Soc. 107, 610). Nadeln (aus Essigester). F: 134°. Löslich in Äther, schwer löslich in warmem Benzol und Chloroform, ziemlich in Wasser, leicht in Alkohol.
- b) Höherschmelzende Form (S. 972). B. s. o. Blättchen (aus Essigester). F: 160° (USPENSKI, Ж. 47, 746; C. 1916 I, 1026; CROSSLEY, RENOUF, Soc. 107, 608). Ziemlich schwer löslich in Chloroform und Äther (U.). Schmeckt bitter süß (U.). Liefert beim Erhitzen mit PBr₃ im Rohr auf 160° 3.5-Dibrom-1-phenyl-cyclohexan (U., Ж. 51, 248; C. 1923 III, 756).

6. Dioxy-Verbindungen $C_{18}H_{18}O_2$.

- 1. 1 Benzyl cyclohexandiol (1.2) (?) $C_{13}H_{18}O_{8} = H_2C < CH_3 CH_3 > C(OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5(?)$. B. Aus 1-Benzyl-cyclohexen-(1) durch Oxydation mit KMnO₄ in wäßr. Aceton (v. Auwers, Treppmann, B. 48, 1219). Krystalle (aus Petroläther). F: 105°.
- 2. Cyclohexyl-[4-oxy-phenyl]-carbinol $C_{13}H_{18}O_{3}=H_{2}C<\frac{CH_{3}\cdot CH_{3}}{CH_{3}\cdot CH_{3}}$ CH·CH(OH)·C₄H₄·OH.

[a-Oxy-anisyl]-cyclohexan, Cyclohexyl-[4-methoxy-phenyl]-carbinol $C_{14}H_{20}O_2=H_2C-CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Cyclohexylmagnesiumbromid und Anisaldehyd beim Erwärmen in Äther (Schmidlin, v. Escher, B. 45, 898). — Nadeln (aus Petroläther). F: 92° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer in kaltem Petroläther. — Beim Schütteln der äther. Lösung mit konz. Salzsäure entsteht [a-Chlor-4-methoxy-benzyl]-cyclohexan.

7. α -[3.4-Dioxy-phenyl]- α -tetradecylen $C_{10}H_{20}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_{11}\cdot CH:CH\cdot C_0H_2(OH)_2$.

a-[3.4-Dimethoxy-phenyl]-a-tetradecylen $C_{12}H_{24}O_{1}=CH_{3}\cdot[CH_{4}]_{11}\cdot CH\cdot C_{4}H_{3}(O\cdot CH_{6})_{2}$. B. Aus phosphorsaurem $a\cdot Amino\cdot a\cdot [3.4\cdot dimethoxy-phenyl]$ -tetradecan durch Destillation unter vermindertem Druck (Majima, Nakamura, B. 46, 4092). — Platten (aus Alkohol). F: 38—40°. — Wird in ather. Lösung in Gegenwart von Platin zu 3.4-Dimethoxy-1-tetradecyl-bensol hydriert.

30*

5. Dioxy-Verbindungen C_nH_{2n-10}O₂.

1. 4.5-Dioxy-1.3-diallyl-benzol $C_{12}H_{14}O_2 = (CH_2: CH \cdot CH_2)_2C_0H_2(OH)_2$.

4-Oxy-5-methoxy-1.8-diallyl-benzol $C_{13}H_{16}O_3=(CH_3:CH\cdot CH_4)_2O_6H_3(O\cdot CH_4)\cdot OH$. B. Aus Eugenolallyläther oder aus 3-Methoxy-2-allyloxy-1-allyl-benzol beim Erhitzen auf 200—230° (CLAISEN, EISLEB, A. 401, 47, 55). Beim Erhitzen von 5-Methoxy-6-allyloxy-3-allyl-benzaldehyd auf 170—285° oder von 5-Methoxy-4-allyloxy-3-allyl-benzaldehyd auf 180—295° (CL., E., A. 401, 115, 118). — Ol. Kp₁₀: 149°; Kp₁₃: 154°; Kp₇₆₄: 285—287°. D¹⁵: 1,036.

- 2. Bis-[2-0xy-bornyl]. H₂C-C(CH₃)-C(OH)·C:C·(OH)C-C(CH₃)-CH₂ acetylen C₂₂H₂₄O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus d-Campher und Acetylendimagne. H₂C-CH-CH₂ CH₂ H₂C-CH-CH₃ siumbromid (Jozrson, Ж. 38, 658). Krystalle. F: 204-206°.
- 3. Faradiol $C_{20}H_{50}O_2 = C_{30}H_{48}(OH)_2$ oder $C_{31}H_{52}O_2 = C_{31}H_{50}(OH)_2$ oder $C_{39}H_{46}O_2 = C_{39}H_{44}(OH)_2$ (S. 974). V. (In den Blüten (KLOBB, C. r. 149, 999); A. ch. [8] 22, 19). Zum Schmelzpunkt vgl. K., A. ch. [8] 22, 20. Mit Schwefelsäure in Acetanhydrid entsteht eine rote, mit einer schwefelsauren NaNO₃-Lösung an der Luft allmählich eine olivgrüne Färbung. Farbreaktion mit H_2SO_4 in Chloroform: K. Das Phenylurethan schmilzt zwischen 190° und 205°.

6. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_2$.

1. Dioxy-Verbindungen C₁₀H₈O₂.

1. 1.2-Dioxy-naphthalin $C_{10}H_{8}O_{2}=C_{10}H_{8}(OH)_{8}$ (S. 975) 1). Sohwer löslich in Wasser (Börsenen, R. 34, 273). Erhöht die elektrische Leitfähigkeit wäßr. Borsaure-Lösungen (B., B. 46, 2616; R. 34, 273). — Gibt beim Erhitzen mit o-Amino-phenol auf 260° im CO_{4} -Strom $a.\beta$ -Naphthophenoxazin (Formel I) und geringe Mengen $\beta.a$ -Naphthophenoxazin (Formel II) (Gold-I.

STEIN, LUDWIG-SEMELITSCH, Helv. 2, 660).

— Färbt auf Wolle fixierte Metallbeizen an (MÖHLAU, B. 52, 1733).

2-Oxy-1-[naphthyl-(2)-oxy]-naphthalin, [Naphthyl-(2)][2-oxy-naphthyl-(1)]-äther C₂₀H₁₄O₂, s. nebenstehende Formel.
Zur Konstitution vgl. Hinsberg, B. 48, 2092; J. pr. [2] 93, 284.

B. In geringer Menge bei der Oxydation von β-Naphthol-natrium

B. In geringer Menge bei der Oxydation von β-Naphthol-natrium mit K₂Fe(CN)₄ in Wasser (Pummerer, Cherrutze, B. 52, 1414). Aus Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfon beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Wasser auf 200° (H., J. pr. [2] 98, 280). Bei der Reduktion der aus Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfon entstehenden Verbindungen C₂₀H₁₂O₄S, C₂₀H₁₄O₄S und C₂₀H₁₂O₃S vom Schmelzpunkt 95° (S. 472) mit Zinkstaub und Salzsäure in Methanol (H., J. pr. [2] 91, 320; 93, 292). Aus der Verbindung C₂₀H₁₄O₄S bei längerem Aufbewahren (H., J. pr. [2] 93, 285) oder beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Wasser auf 200° (H., J. pr. [2] 93, 281). — Blättchen (aus Essigsäure), Nadeln (aus Chloroform + Petroläther). F: 197° (H., J. pr. [2] 91, 320), 196° (P., Ch.). Ziemlich leicht Idalich in Alkohol, Chloroform und Eisessig; löslich in Natronlauge (H.). — Beim Erhitzen mit Eisessig und konz. Salzsäure auf 180—200° entstehen reichliche Mengen β-Naphthol (H., J. pr. [2] 93, 284). Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen violett (H., J. pr. [2] 91, 320).

2-Oxy-1-[1-brom-naphthyl-(2)-oxy]-naphthalin, [1-Brom-naphthyl-(2)]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-äther $C_{20}H_{12}O_{2}Br=HO\cdot C_{10}H_{4}\cdot O\cdot C_{10}H_{4}Br$. B. Aus dem 1-Brom-naphthyl-(2)-äther des 1-Brom-1.2-naphthochinois (Syst. No. 674) durch Reduktion mit SnCl₂ und Salssäure in Aceton (Purmerer, B. 52, 1412). — Prismen oder Platten (aus Ligroin). F: 135,5—136,5° (korr.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in warmer 1 n-Natronlauge.

¹) Zum Schmelspunkt vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] STRAUS, BERNOULLY, MAUTHER, A. 444, 186.

1-[Naphthyl-(2)-oxy]-2-acetoxy-naphthalin, [Naphthyl-(2)]-[2-acetoxy-naphthyl-(1)]-äther $C_{82}H_{16}O_8=CH_8\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_{10}H_7$. B. Aus 2-Oxy-1-[naphthyl-(2)-oxy]-naphthalin durch Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (HINSBERG, J. pr. [2] 91, 321; B. 48, 2004; PUMMERER, CHERBULIEZ, B. 52, 1415). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1150 (H., B. 48, 2094), 113° (P., CH.).

1-[1-Brom-naphthyl-(2)-oxy]-2-acetoxy-naphthalin, [1-Brom-naphthyl-(2)]-[2-acetoxy-naphthyl-(1)]-äther C₂₃H₁₅O₃Br = CH₃·CO·O·C₁₀H₆·O·C₁₀H₆Br. B. Aus 2-Oxy-1-[1-brom-naphthyl-(2)-oxy]-naphthalin durch Kochen mit Acetanhydrid und Natrium-acetat (PUMMERER, B. 52, 1413). — Platten (aus verd. Alkohol). Schmilzt unscharf bei 94°.

2-Oxy-1-[2-nitro-phenylmercapto]-naphthalin. [2-Nitro-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{10}H_{11}O_{2}NS = HO \cdot C_{10}H_{6} \cdot S \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}$. B. Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid (S. 157) und β -Naphthol in Ather (ZINCKE, FARB, A. 391, 86). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 179—180°. Schwer löslich in Alkohol und Ather, leichter in heißem Eisessig und in Benzol. — Gibt ein Acetat (s. S. 473). — Kaliumsalz. Metallglänzende rotbraune Blättchen.

2-Oxy-1-[4-nitro-phenylmercapto]-naphthalin, [4-Nitro-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{10}H_{11}O_3NS = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus p-Nitro-phenylschwefelchlorid (S. 160) und β -Naphthol in Ather (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 25). — Blaßgelbe Nadeln (aus Benzol-Benzin). F: 176°. Ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzin. Löslich in Alkalien mit gelbroter Farbe. — Gibt ein Acetat (s. S. 473).

2-Oxy-1-[4-chlor-2-nitro-phenylmercapto]-naphthalin, [4-Chlor-2-nitro-phenyl] [2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{16}H_{10}O_3NCIS = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot C_6H_3Cl \cdot NO_2$. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid und β -Naphthol in Ather (ZINCKE, A. 416, 102). — Orangegelbe Nadeln. F: 185°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Eisessig. Löslich in verd. Alkalien mit braunroter Farbe.

2-Oxy-1-[2-nitro-4-methyl-phenylmercapto]-naphthalin, [2-Nitro-4-methyl-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{17}H_{13}O_3NS = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid und β -Naphthol in Toluol auf dem Wasserbad (ZINOKE, RÖSE, A. 406, 125). — Gelbe Nadeln (aus Toluol + Benzin). F: 129°. Schwer löslich in Äther und Benzin, leichter in Benzol und heißem Eisessig. Löslich in Alkalien mit roter Farbe. — Gibt ein Acetat (s. S. 473).

2-Oxy-1-[1-chlor-naphthyl-(2)-mercapto] - naphthalin, [1-Chlor-naphthyl-(2)] - [2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{20}H_{13}OClS = HO \cdot C_{10}H_{4} \cdot S \cdot C_{10}H_{6}Cl$. B. Aus 1-Chlornaphthyl-(2)-schwefelchlorid und β -Naphthol auf dem Wasserbad (ZINOKE, EISMAYER, B. 51, 765). — Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 142—143°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Eisessig und Benzin. Löslich in Alkalien. — Gibt ein Acetat (s. S. 473).

[2 - Oxy - naphthyl - (1)] - [1-mercapto-naphthyl - (2)] - "ather"SH ("Iso- β -naphtholsulfid", "unbeständiges β -Naphthol-·0H sulfid") C₂₀H₁₄O₂S, s. nebenstehende Formel. Ist die im *Hptw.* (S. 978) als Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid vom Schmelzpunkt 152°, Iso-bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid aufgeführte Verbindung; zur Konstitution vgl. WARREN, SMILES, Soc. 1980, 958. — B. Zur Bildung durch Reduktion von Dehydrobis-oxynaphthyl-sulfid (S. 471) mit Zinkstaub und Eisessig (Henriques, B. 27, 3000) vgl. Nolan, Smiles, Soc. 101, 1423. Durch Reduktion der Verbindung $C_{20}H_{12}O_3S$ vom Schmelzpunkt 83° (S. 473) mit Zinkstaub und Eisessig (Hinsberg, J. pr. [2] 93, 297). — F: 159° (Hi., J. pr. [2] 91, 308 Anm.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Lösung: CRYMBLE, Ross, SMILES, Soc. 101, 1148. — Geht beim Erhitzen auf 140—145° teilweise in Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid über (Hr., J. pr. [2] 90, 346). Die Umwandlung in Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid durch siedende (HI., J. pr. [2] 90, 346). Die Umwandlung in Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid durch siedende Alkalilaugen (Henriques, B. 27, 3001) verläuft unter teilweiser Zersetzung (Cr., R., Sm., Soc. 101, 1150; HI., J. pr. [2] 91, 308); die Umwandlung wird durch Na₂S verzögert (HI.). Beim Kochen mit Sodalösung wird nur ein kleiner Teil unter Umwandlung in Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid gelöst, ein kleiner Teil anscheinend zu Dehydro-β-naphtholsulfid oxydiert (HI., J. pr. [2] 91, 307). Gibt bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd und Eisessig in Aceton 2.2'-Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)-oxy]-1.1'-dinaphthyldisulfid (S. 474) (HI., J. pr. [2] 91, 316; vgl. Lesser, Gad., B. 56, 968; W., Sm., Soc. 1930, 958), bei der Oxydation mit FeCl₂ in Ather Dehydro-β-naphtholsulfid (Hutchison, Sm., Soc. 105, 1750), bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung Phthalsäure (Hu., Sm.). Gibt mit Brom in Eisessig die Verbindung C.-H., O.Br. S (S. 471) (N., Sm., Soc. 101, 1424), mit Brom in Acetanhydrid Dibrom Verbindung C₂₀H₁₁O₂Br₂S (S. 471) (N., Sm., Soc. 101, 1424), mit Brom in Acetanhydrid Dibromisonaphthoxthin $C_{10}H_8Br < S > C_{10}H_8Br$ (Syst. No. 2682) (N., Sm., Soc. 103, 350). Liefert mit Salpetersture (D: 1,42) in Eisessig bei 0° die Verbindung $C_{20}H_{11}O_4NS$ (S. 471) (Hu., Sm., Soc. 105, 1749). Gibt bei der Einw. von wasserabspaltenden Mitteln Isonaphthoxthin

C₁₀H₄ C₁ C₁₆H₄ (Syst. No. 2682) (N., Sm., Soc. 103, 909; vgl. He., B. 27, 3001; Cr., R.,

SM., Soc. 101, 1150); Isonaphthoxthin hat auch in der von Henriques als Diacetat des Iso-

bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfids (Hptw., S. 978) aufgefasten Verbindung vorgelegen (N., Sm., Soc. 103, 347, 909; vgl. Hr., J. pr. [2] 90, 346).

Das Zinksalz gibt mit Methyljodid [2-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-methylmercapto-naphthyl-(2)]
ather (Hinsberg, J. pr. [2] 93, 278; vgl. Warren, Smiles, Soc. 1930, 957). Einw. von Methyljodid auf das Silbersalz: Hr. Gibt mit Acetanhydrid in Gegenwart von Camphersulfonsaure (NOLAN, SMILES, Soc. 103, 347) oder von Chinolin (HI., J. pr. [2] 90, 346) das Diacetat (S. 473). Durch Umsetzung mit β-Naphthalinsulfochlorid in Pyridinlösung entsteht das Bis-β-naphthalinsulfo-Derivat (Syst. No. 1526) (H1., J. pr. [2] 91, 309). Verhalten gegen Diazoniumverbindungen: HENRIQUES, B. 27, 3001; CRYMBLE, Ross, SMILES, Soc. 101, 1149. Bei der Einw. auf CH₃ MgI werden 2 Mol Methan entwickelt (N., Sm., Soc. 103, 346). — Gibt mit alkoh. FeCl₃-Lösung eine gelbe Färbung (CR., R., SM.), mit wäßrig-alkoholischer FeCl₃-Lösung keine deutliche Farbreaktion (HI., J. pr. [2] 90, 346). — 2Ag₂C₉₀H₁₂O₂S + C₉₀H₁₄O₂S. Graues Krystallpulver (HI., J. pr. [2] 93, 277). Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol. — Zn(C₂₀H₁₃O₂S)₂¹). Krystallpulver (HI., J. pr. [2] 93, 278). Sehr wenig löslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol. — PbC₉₀H₁₂O₂S. Beständig gegen starke Essigsäure (HI., J. pr. [2] 90, 346).

[2-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-methylmercapto-naphthyl-(2)]-äther $C_{21}H_{16}O_2S=HO\cdot C_{10}H_4\cdot S\cdot CH_3^1$). B. Durch Einw. von Methyljodid auf das Zinksalz des [2-Oxynaphthyl-(1)]-[1-mercapto-naphthyl-(2)]-äthers (HINSBERG, J. pr. [2] 93, 278). — Hellgelbe Prismen (aus verd. Methanol). F: 134°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig. — Liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig das Sulfon (s. u.) und eine bei 1950 schmelzende Substanz.

[3-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-methylsulfon-naphthyl-(2)]-äther $C_{51}H_{16}O_4S = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_2 \cdot CH_3^a)$. B. Aus der vorhergehenden Verbindung durch Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig (H., J. pr. [2] 98, 286). — Prismen (aus Chloroform + Methanol). F: 218°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, ziemlich leicht in Chloroform. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.

[2-Methoxy-naphthyl-(1)]-[1-methylsulfon-naphthyl-(2)]-äther $C_{22}H_{18}O_4S=CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_4 \cdot CH_2^2$). B. Aus [2-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-methylsulfon-naphthyl-(2)]-äther und Methyljodid bei Gegenwart von Natriummethylat in Methanol (HINSBERG, J. pr. [2] 93, 288). Durch Oxydation des aus dem Silbersalz des [2-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-mercaptonaphthyl-(2)]-äther und Methyljodid entstehenden rohen Dimethyläthers mit Wasserstoffperoxyd (H., J. pr. [2] 93, 279, 289). Aus der Verbindung $C_{80}H_{14}O_{4}S$ (S. 472) und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (H., J. pr. [2] 93, 287). — F: 144° (Warren, Smiles, Soc. 1930, 1330). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (H.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen violett (H.).

Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid, 2.2'-Dioxy-1.1'-dinaphthylsulfid $(\beta \cdot Naphtholsulfid)$, ,,beständiges β -Naphtholsulfid) $C_{10}H_{14}O_{1}S = (HO \cdot C_{10}H_{4})_{2}S$ (im Hptw., S. 976 als Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid vom Schmelzpunkt 215° bezeichnet). B. Beim Erwärmen von Dehydro-B-naphtholsulfid (S. 471) mit konz. Natriumäthylat-Lösung (Christopher, Smiles, Soc. 101, 716). Aus [2-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-mercapto-naphthyl-(2)]äther ("Iso-β-naphtholsulfid", S. 469) durch Kochen mit Alkalilaugen (Henriques, B. 27, ather (,,180-f-naphtroisuma, S. 409) durch Rochen and Ribbanburgen (Herriches, L. 21, 3001; vgl. Chymble, Ross, Smiles, Soc. 101, 1150; Hinsberg, J. pr. [2] 91, 308). Aus [2-Acetoxy-naphthyl-(1)]-[1-acetylmercapto-naphthyl-(2)]-ather durch Einw. von alkoh. Ammoniak in der Kälte (Nolan, Smiles, Soc. 103, 347). — F: 212° (Che., Sm.), 216° (Hins., J. pr. [2] 90, 345). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Lösung: Ch., R., Sm., Soc. 101, 1148. — Gibt mit 1 Mol Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 30° Bis-[2-oxy-naphthyl-(4)]-sulfoxyd, in Eisessig Bis-[2-oxy-naphthyl-(4)]-sulfoxyd, in Eisessig Bis-[2-oxy-naphthyl-(4)]-sulfoxyd, in Eisessig Bis-[2-oxy-naphthyl-(4)]-sulfoxyd, in Eisessig Bis-[2-oxy-naphthyl-(4)]-sulfoxyd, in Gibt mit 1 Mol Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 30° Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfoxyd, mit überschüssigem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 100° Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfon (Hins., J. pr. [2] 90, 347, 350). Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Aceton: Hilditch, Sm., Soc. 99, 982. Gibt bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung Phthalsäure (Hutchison, Sm., Soc. 105, 1751). Wird durch K₂Cr₂O₇ in Eisessig zu Dehydro-β-naphtholsulfid (s. S. 471) oxydiert (Hins., J. pr. [2] 90, 352). Gibt mit Brom in kaltem Eisessig 1.6-Dibromnaphthol-(2) (Nolan, Sm., Soc. 101, 1423). Liefert mit Salpetersäure in Eisessig bei 55° 1.6-Dinitro-naphthol-(2), bei 0° daneben geringe Mengen der Verbindung C₂₀H₁₁O₄NS (S. 471) (Hill. Sw. Soc. 105, 1749). Gibt, mit kalter konzentrierter Schwefelsäure geringe Mengen. (Hu., Sm., Soc. 105, 1749). Gibt mit kalter konzentrierter Schwefelsaure geringe Mengen Naphthoxthinoxyd (Hu., Sm., Soc. 99, 414; Ch., R., Sm., Soc. 101, 1149). Bei der Einw. von Methyljodid auf das Silbersalz oder bei der Einw. von Dimethylsulfat in alkal. Lösung entsteht Dimethylsulfid (N., Sm., Soc. 103, 341). Gibt mit alkoh. FeCl₂-Lösung nach CRYMBLE, Ross, SMILES (Soc. 101, 1149) eine grüne, nach HINSBERG (J. pr. [2] 90, 345) eine blaue Färbung.

1) Zur Konstitution vgl. WARREN, SMILES, Soc. 1980, 957.

⁵⁾ Zur Konstitution und Einheitlichkeit des Sulfons vgl. WARREN, SMILES, Soc. 1930, 961. 5) Zur Konstitution der Verbindung und zur Reinheit des Produktes von HIMSBERG vgl. WARREN, SMILES, Soc. 1930, 1327.

- Anwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen auf der Faser: Poral-Koschitz, D. R. P. 308909; C. 1919 II, 63; Frdl. 13, 549. — PbC₂₀H₁₂O₂S. Wird durch Essigsäure zersetzt

(HINSBERG, J. pr. [2] 90, 346).

Dehydro-bis-oxynaphthyl-sulfid, Dehydro-β-naphtholsulfid C₂₀H₁₂O₂S (S. 976) ¹). B. Aus Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid durch Oxydation mit K₂Cr₂O₇ in Eisessig (HINSBERG, J. pr. [2] 90, 352). Aus Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfoxyd bei kurzem Kochen mit Acetanhydrid (HINS., J. pr. [2] 90, 348). Aus [2-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-mercapto-naphthyl-(2)]-āther (,,Iso-β-naphtholsulfid", S. 469) durch Oxydation mit FeCl, in Äther oder mit K₂Fe(CN)₆ in alkal. Lösung (HUTCHISON, SMILES, Soc. 105, 1745, 1750).

— F: 158° (HILDITCH, SM., Soc. 99, 981). — Gibt bei längerer Einw. von Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei gawähyligher Tamperstur Bis-[2-oxy-naphthyl-(4)]-sulfon (HINS. J. pr. [2]) in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfon (Hins., J. pr. [2] 90, 352). Macht aus KI-Lösung Jod frei (Hill., Sm., Soc. 99, 982). Wird durch Kochen mit Zinkstaub und Eisessig zu [2-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-mercapto-naphthyl-(2)]-äther ("Iso- β -naphtholsulfid", S. 469) reduziert (Henriques, B. 27, 3000; vgl. Warren, Sm., Soc. 1930, p-naphtholsulfid (J. S. 269) Fediziert (Henriques, B. 27, 3000; vgl. Warren, Sc. 1930, 958). Beim Kochen mit konz. Natriumäthylat-Lösung erfolgt Reduktion zu Bis-[2-oxynaphthyl-(1)]-sulfid (Christopher, Sm., Soc. 101, 717). Gibt mit 4 Atomen Brom in Eisessig die Verbindung C₂₀H₁₁O₂Br₈S (s. u.) (Nolan, Sm., Soc. 101, 1424; 103, 350). Durch Einw. von 8 Atomen Brom in Acetanhydrid entsteht ein grünes Bromid, das beim Kochen mit Eisessig Dibromisonaphthoxthin liefert (N., Sm., Soc. 103, 350). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,42) in Eisessig die Verbindung C₂₀H₁₁O₄NS (s. u.) (Hu., Sm., Soc. 105, 1749). Geht leicht in Derivate des Isonaphthoxthins $C_{10}H_6 < {}_{0}^{S} > C_{10}H_6$ über (vgl. Ghosh, Sm., Soc. 105, 1740); so entsteht beim Kochen mit Acetylchlorid oder mit Salzsäure in Eisessig oder bei längerer Einw. von methylalkoholischer Salzsäure Chlorisonaphthoxthin (CHR., Sm., Soc. 101, 715; HINS., J. pr. [2] 91, 314), bei der Einw. von Acetyljodid in Acetanhydrid bei 0° und Reduktion der entstandenen Jodverbindung mit Na2S2O3 Isonaphthoxthin (GH., SM., Soc. 105, 1741), bei der Einw. von Acetanhydrid in Gegenwart von Camphersulfonsäure bei 80° Acetoxyisonaphthoxthin (CHR., SM., Soc. 101, 716); bei der Einw. von Thioessigsäure und Acetanhydrid in Gegenwart von Camphersulfonsäure erhält man je nach den Mengenverhältnissen Acetylmercaptoisonaphthoxthin oder Carboxymethylmercaptoisonaphthoxthin (GH., SM., Soc. 105, 1400). — Gibt ein braunrotes Semicarbazon, das sich bei 1750 zersetzt (Hrns., J. pr. [2] 91, 314). — Verbindung mit Thioessigsäure $2C_{30}H_{12}O_{2}S + +C_{2}H_{4}OS$. Gelbe Prismen (aus Essigsäure). F: 168—169° (GH., SM., Soc. 105, 1400).

Die im Hptw. (S. 977) als Bis-phenylhydrazon C₃₂H₃₄N₄S beschriebene Verbindung ist ein Monophenylhydrazon C₂₆H₁₆ON₂S (HINSBERG, J. pr. 91, 312).

p-Nitro-phenylhydrazon aus Dehydro-β-naphtholsulfid C₂₆H₁₇O₃N₃S = O₂N·C₆H₄·NH·N:C₃₀H₁₃OS. B. Aus Dehydro-β-naphtholsulfid und p-Nitro-phenylhydrazin in heißem Eisessig (HINSBERG, J. pr. [2] 91, 312). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 207°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leicht in Chloroform. Die Lösung in konz. Schwefelskund in general der Gelich und general gene säure ist grün und wird beim Erwärmen violett.

Verbindung C₂₀H₁₁O₂Br₃S. B. Aus Dehydro-β-naphtholsulfid und Brom in Eisessig (Nolan, Smiles, Soc. 101, 1424). Aus [2-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-mercapto-naphthyl-(2)]äther ("Iso-β-naphtholsulfid", S. 469) und Brom in Eisessig (N., Sm.). — Orangefarbene Platten (aus wäßr. Aceton). F: 167°. — Geht bei Behandlung mit K₂CO₃, Pyridin oder Eisessig in the state of the state o

Platten (aus wäßr. Aceton). F: 167°. — Geht bei Behandlung mit K₂CO₃, Pyridin oder Eisessig in die Verbindung C₂₀H₁₀O₂Br₂S (s. u.) über.

Verbindung C₂₀H₁₀O₂Br₂S. B. Durch Einw. von Brom auf Dehydro-β-naphtholsulfid oder auf [2-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-mercapto-naphthyl-(2)]-äther ("Iso-β-naphtholsulfid", S. 469) und Behandlung der entstehenden Verbindung C₂₀H₁₁O₂Br₂S mit K₂CO₃, Pyridin oder Eisessig (Nolan, Smiles, Soc. 101, 1424). — Dunkelrote Nadeln (aus Eisessig).

F: 213° (N., Sm., Soc. 103, 351). Leicht löslich in Tetrachloräthan und Pyridin, schwer in Aceton und Essigsäure. — Gibt mit Anilin eine bei 238° schmelzende Substans (gelbe Nadeln).

Verbindung C₂₀H₁₁O₄NS. B. Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) in Eisessig auf Dehydro-β-naphtholsulfid bei 15—16° oder auf [2-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-mercapto-naphthyl-(2)]-äther ("Iso-β-naphtholsulfid", S. 469) bei 0° (Hutchison, Smiles, Soc. 105, 1746, 1749). Neben viel 1.6-Dinitro-naphthol-(2) bei der Einw. von Salpetersäure in Eisessig

1746, 1749). Neben viel 1.6-Dinitro-naphthol-(2) bei der Einw. von Salpetersäure in Eisessig bei 0° auf Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid (H., Sm.). — Orangefarbene Prismen (aus Aceton). F: 199°. Schwer löslich in heißem Aceton. — Gibt mit Salpetersäure in Gegenwart von etwas Schwefelsäure die Verbindung C₂₀H₁₀O₆N₂S (S. 472) (H., Sm., Soc. 105, 1747). Liefert

¹⁾ Nach dem Literatur - Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] stellen WARREN, SMILES (Soc. 1930, 958; vgl. a. STEVENSON, SMILES, Soc. 1930, 1740) für diese Verbindung die nebenstehende Formel auf.



beim Kochen mit Acetylchlorid Chlornitroisonaphthoxthin (H., Sm., Soc. 105, 1748). Gibt beim Erwärmen mit Acetanhydrid in Gegenwart von Camphersulfonsäure Nitroacetoxyisonaphthoxthin (Ghosh, Sm., Soc. 107, 1147). — Das Phenylhydrazon C₂₆H₁₇O₃N₃S bildet orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 190° (H., Sm., Soc. 105, 1747).

Verbindung $C_{20}H_{10}O_8N_2S$. B. Aus der Verbindung $C_{20}H_{11}O_4NS$ durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) in Gegenwart von etwas Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Hutchison, Smiles, Soc. 105, 1747). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 253°. Sehr wenig löslich in heißem Eisessig.

Bis - [2 - oxy - naphthyl - (1)] - sulfoxyd, 2.2' - Dioxy - 1.1' - dinaphthylsulfoxyd $C_{20}H_{14}O_3S = (HO \cdot C_{10}H_{6})_2SO$. B. Aus Bis - [2 - oxy - naphthyl - (1)] - sulfid und 1 Mol Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 30° (HINSBERG, J. pr. [2] 90, 347). — Prismen (aus Essigester). F: 162° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Wasser. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig β -Naphthol und 2-Oxy-1-mercaptonaphthalin, das durch Luftsauerstoff zu 2.2'-Dioxy-1.1'-dinaphthyldisulfid oxydiert wird (H., J. pr. [2] 91, 310). β -Naphthol entsteht ferner durch Einw. von Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) bei gewöhnlicher Temperatur, durch Einw. von konz. Salzsäure in Eisessig bei Wasserbadtemperatur oder von methylalkoholischer Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur oder durch Kochen mit Natronlauge (H., J. pr. [2] 90, 349; 91, 311). Liefert bei kurzer Einw. von Essigsäureanhydrid Dehydro- β -naphtholsulfid, bei etwas längerer Einw. Acetoxyisonaphthoxthin (H., J. pr. [2] 90, 348). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine grüne, mit FeCl₃ in verd. Alkohol eine violette Färbung (H., J. pr. [2] 90, 347).

Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfon, 2.2'-Dioxy-1.1'-dinaphthylsulfon $C_{30}H_{14}O_4S=(HO\cdot C_{10}H_4)_3SO_3$. B. Aus Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid und Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 100° (Hinsberg, J. pr. [2] 90, 350; 93, 279). Bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd in Eisessig auf Dehydro-β-naphtholsulfid bei gewöhnlicher Temperatur (H., J. pr. [2] 90, 352). — Prismen (aus Eisessig). F: 235° (Zers.) (H., J. pr. [2] 93, 279). Schwer löslich in heißem Alkohol. — Wird durch K_3 Fe(CN)₆ in alkal. Lösung zu "Dehydro-β-naphtholsulfon" (s. u.) oxydiert. Gibt beim Erhitzen mit Wasser oder mit Eisessig und konz. Salzsäure auf 180° β-Naphthol. Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Wasser auf 200° entsteht [Naphthyl-(2)]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-āther. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blaue, mit FeCl₃ in Alkohol eine violette Färbung.

Verbindung $C_{90}H_{13}O_4S$ ("Dehydro- β -naphtholsulfon")¹). B. Aus Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfon und K_3 Fe(CN) $_6$ in alkal. Lösung (Hinsberg, J. pr. [2] 90, 351). — Gelbliche Krystalle (aus Chloroform). F: 244°. Löslich in Chloroform, Alkohol und Eisessig. Unlöslich in Alkalien. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure in Eisessig [Naphthyl-(2)]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-äther (H., J. pr. [2] 91, 320; B. 48, 2092), mit Zinkstaub und konz. Ammoniak in Methanol oder mit Na $_8$ S in wäßr. Methanol "Iso- β -naphtholsulfon" (s. u.) (H., J. pr. [2] 91, 322; 93, 285). Reagiert nicht mit Hydroxylamin oder mit p-Nitro-phenylhydrazin (H., J. pr. [2] 91, 318).

p-Nitro-phenylhydrazin (H., J. pr. [2] 91, 318).

Ver bindung C₂₀H₁₂O₄S (, Iso-\$\beta\$-naphtholsulfon")\operational B. Durch Reduktion der Verbindung C₂₀H₁₂O₄S (s. o.) mit Zinkstaub und konz. Ammoniak in Methanol oder mit Na₂S in wäßr. Methanol (Hinsberg, J. pr. [2] 91, 321; 93, 285). — Farblos. Schmilzt unscharf bei ca. 110—125°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Chloroform. Löslich in Natronlauge, Na₂CO₃-Lösung und NaHCO₃-Lösung. — Wird durch K₃Fe(CN)₆ in alkal. Lösung zur Verbindung C₂₀H₁₂O₄S zurückoxydiert. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure in Methanol [Naphthyl-(2)]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-äther; dieser bildet sich auch beim längeren Aufbewahren oder beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Wasser auf 180—200°. Gibt beim Erwärmen mit Eisessig und etwas Acetanhydrid die Verbindung C₂₀H₁₂O₃S vom Schmelzpunkt 95° (s. u.) und ein Produkt, das mit p-Nitro-phenylhydrazin \$\beta\$-Naphthochinon-monophenylhydrazon, mit o-Phenylendiamin Naphthophenazin liefert. Beim Erwärmen mit konz. Salzsäure in Methanol erhält man ebenfalls die Verbindung C₂₀H₁₂O₃S vom Schmelzpunkt 95°, während bei der Einw. von Acetylchlorid bei 10° das Isomere vom Schmelzpunkt 83° entsteht. Gibt mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung [2-Methoxy-naphthyl-(1)]-[1-methylsulfon-naphthyl-(2)]-äther (S. 470). Beim Erwärmen mit p-Nitro-benzoylchlorid in verd. Sodalösung auf 80° entstehen gelbe, in Alkalien unlösliche Krystalle vom Schmelzpunkt 202°. Liefert mit Benzolsulfochlorid in verd. Sodalösung eine Verbindung C₂₁H₂₂O₆S₂, die aus Essigsäure in gelblichen Nadeln mit 1 Mol Wasser krystallisiert und gegen 120° schmilzt. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure eine gelbgrüne Färbung.

Verbindung $C_{20}H_{12}O_2S$ vom Schmelzpunkt 95°. B. Aus der Verbindung $C_{20}H_{14}O_4S$ (s. o.) beim Erwärmen mit Eisessig und etwas Essigsäureanhydrid oder mit konz. Salzsäure in Methanol (HINSBERG, J. pr. [2] 93, 290). — Gelbbraune Nadeln (aus Eisessig + Ameisen-

¹⁾ Zur Konstitution vgl. WARREN, SMILES, Soc. 1980, 1327.

saure). F: 95°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Chloroform. Löslich in Alkalien mit brauner Farbe. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure in Methanol [Naphthyl-(2)]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-äther. Gibt beim Kochen mit Acetylchlorid eine gelbe, bei ca. 120° schmelzende Substanz. — Liefert ein braunrotes, nicht umkrystallisierbares

bei ca. 120° schmelzende Substanz. — Liefert ein braunfotes, nicht umkrystalliserbales p-Nitro-phenylhydrazon C₂₆H₁₇O₄N₃S.

Verbindung C₂₀H₁₂O₃S vom Schmelzpunkt 83°. B. Aus der Verbindung C₂₀H₁₄O₄S (S. 472) durch kurze Einw. von Acetylchlorid bei 10° (Hinsberg, J. pr. [2] 93, 296). — Nicht rein erhalten. Braunfote Nadeln (aus Methanol). F: 83°; wird bei ca. 100° dünnflüssig. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig, leicht in Chloroform. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig [2-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-mercapto-naphthyl-(2)]-äther ("Iso- β -naphtholsulfid", S. 469). Wird durch Acetylchlorid bei längerer Einw. bei gewöhnlicher Temperatur oder beim Erwärmen in Chlorisonaphthoxthin und Dichlorisonaphthoxthin umgewandelt (H., J. pr. [2] 98, 297; vgl. J. pr. [2] 91, 324). Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit grüner Farbe.

Bis - [2 - methoxy - naphthyl - (1)] - sulfid, 2.2' - Dimethoxy - 1.1' - dinaphthylsulfid $C_{32}H_{18}O_2S = (CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_6)_2S$ (S. 977). B. Aus β -Naphthol-methyläther und SCl₂ in Chloroform (Nolan, SMILES, Soc. 103, 345). — Hellgelbe Nadeln (aus Aceton). F: 184°. — Liefert mit überschüssigem Brom 1.6-Dibrom-2-methoxy-naphthalin. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.

Bis - [2 - methoxy - naphthyl - (1)] - sulfon, 2.2'- Dimethoxy - 1.1'- dinaphthyl sulfon $C_{32}H_{13}O_4S = (CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_6)_3SO_2$. B. Aus Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfon durch Kochen mit Methyljodid und Natriummethylat in Methanol (HINSBEEG, J. pr. [2] 93, 283). — Krystalle (aus Eisessig). F: ca. 2050 (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Eisessig und Chloroform. — Wird beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure erst grün, dann violett. Gibt beim Kochen mit Eisessig und etwas konz. Schwefelsäure β -Naphthol-methyl-

2-Acetoxy-1-[2-nitro-phenylmercapto]-naphthalin, [2-Nitro-phenyl]-[2-acetoxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{18}H_{13}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NO_4$. B. Aus [2-Nitro-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (ZINCKE, FARB, A. 391, 86). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 101°. Leicht löslich in warmem Eisessig und warmem Benzol, schwer in Benzin.

2-Acetoxy-1-[4-nitro-phenylmercapto]-naphthalin, [4-Nitro-phenyl]-[2-acetoxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{18}H_{13}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NO_5$. B. Aus [4-Nitro-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (ZINGEE, LENHARDT, A. 400, 26). — Gelbliche Nadeln (aus Benzin). F: 111°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwerer in Benzin.

2-Acetoxy-1-[2-nitro-4-methyl-phenylmercapto]-naphthalin, [2-Nitro-4-methylphenyl]-[2-acetoxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{19}H_{15}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_4 \cdot S \cdot C_6H_3(NO_4)$ CH₃. B. Aus [2-Nitro-4-methyl-phenyl]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von Schwefelsäure (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 126). — Gelbliche Krystalle (aus Toluol + Benzin). F: 124°.

2-Acetoxy-1-[1-chlor-naphthyl-(2)-mercapto]-naphthalin, [1-Chlor-naphthyl-(2)]-[2-acetoxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{23}H_{16}O_{2}CIS = CH_{3}\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_{4}\cdot S\cdot C_{10}H_{6}CI$. B. Aus [1-Chlor-naphthyl-(2)]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von Schwefelsäure (Zincke, Eismayer, B. 51, 766). — Nadeln (aus Benzin). F: 123—124°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

Bis - [2 - acetoxy - naphthyl - (1)] - sulfid, 2.2' - Diacetoxy - 1.1' - dinaphthylsulfid $C_{24}H_{18}O_4S = (CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_4)_2S$ (8. 977). B. Aus Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von Camphersulfonsäure bei 80° (Nolan, Smiles, Soc. 103, 346). — Wird durch Brom in Eisessig oder Acetanhydrid kaum angegriffen.

Bis - [2 - acetoxy - naphthyl - (1)] - sulfon, 2.2′ - Diacetoxy - 1.1′ - dinaphthyl sulfon $C_{34}H_{18}O_6S = (CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_6)_8SO_3$. B. Aus Bis - [2 - acetoxy - naphthyl - (1)] - sulfid und Wasserstoffperoxyd in Eisessig (HINSBERG, J. pr. [2] 98, 283). Aus Bis - [2 - oxy - naphthyl - (1)] sulfon und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (H.). — Prismen (aus Chloroform). F: 220°. Schwer löslich in heißem Alkohol und Eisessig, leichter in heißem Chloroform. Liefert beim Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumacetat auf 200° Naphthoxthindioxyd $C_{10}H_{6} < C_{10}H_{6} < C_{10}H_{6}$ (Syst. No. 2682) (H., J. pr. [2] 93, 281).

[2-Acetoxy-naphthyl-(1)]-[1-acetylmercapto-naphthyl-(2)]-äther, Diacetat des "Iso- β -naphtholsulfids" $C_{24}H_{18}O_4S=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_4\cdot O\cdot C_{10}H_4\cdot S\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus [2-Oxy-naphthyl-(1)]-[1-mercapto-naphthyl-(2)]-äther ("Iso- β -naphtholsulfid", S. 469) durch Einw. von Acetanhydrid in Gegenwart von Camphersulfonsäure (Nolan, Smiles, Soc. 108, 346) oder in Gegenwart von Chinolin (HINSBERG, J. pr. [2] 90, 346). — Krystalle (aus Alkohol

beim Verdunsten) (H., J. pr. [2] 91, 309). F: ca. 75° (N., Sm.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser (N., Sm.). — Geht durch Einw. von kaltem alkoholischem Ammoniak in Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid über (N., Sm.). Gibt mit 8 Atomen Brom in Eisessig ein grünes Bromid, das beim Erwarmen mit Lösungsmitteln in Isonaphthoxthin übergeht (N., Sm.). Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat Isonaphthoxthin

und geringe Mengen Bis-[2-acetoxy-naphthyl-(1)]-sulfid (N., Sm.).

Die im *Hptw. (S. 978)* als Diacetat des Iso-bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfids beschriebene Verbindung ist als Isonaphthoxthin (Syst. No. 2682) erkannt worden (Nolan, Smiles, Soc. 103, 347, 909; vgl. Hinsberg, J. pr. [2] 90, 346).

Bis - [2 - oxy - naphthyl - (1)] - disulfid, 2.2' - Dioxy - 1.1' - dinaphthyldisulfid $C_{20}H_{14}O_{2}S_{3} = HO \cdot C_{10}H_{6} \cdot S \cdot S \cdot C_{10}H_{6} \cdot OH \ (S.~977)$. B. Aus Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfoxyd durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig und Oxydation des entstandenen Mercaptans an der Luft (Hinsberg, J. pr. [2] 91, 310). — F: 171°.

2.2'-Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)-oxy]-1.1'-dinaphthyldisulfid $C_{40}H_{26}O_4S_2 = HO \cdot C_{10}H_4 \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_{10}$ etwas Eisessig in Aceton (HINSEERG, J. pr. [2] 91, 316). — Hellgelbe Nadeln mit 1 CHCl₃ (aus Chloroform + Petroläther); F: 141° (Zers.). Hellgelbe Krystalle mit 1 H₂O (?) (aus wäßr. Aceton); F: 143° (Zers.). — Gibt beim Erhitzen auf 130—140° oder beim Erwärmen mit Alkalien Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid und Dehydro- β -naphtholsulfid (S. 471). Oxydation mit Wasserstoffperoxyd: H., J. pr. [2] 91, 318. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure in Eisessig "Iso- β -naphtholsulfid" zurück.

Bis-[4-chlor-1-oxy-naphthyl-(2)]-sulfid, 4.4'-Dichlor-1.1'-dioxy-2.2'-dinaphthylsulfid $C_{30}H_{13}O_3Cl_3S = (HO \cdot C_{10}H_3Cl)_3S$. B. Aus 4-Chlor-naphthol-(1) und 0,5 Mol SCl₃ in Chloroform (Christopher, Smiles, Soc. 101, 717). — Nadeln (aus Alkohol). F: 172° (Zers.). - Wird in alkal. Lösung durch Luft oder in ather. Lösung durch FeCl, leicht oxydiert.

- 2. 1.3-Dioxy-naphthalin, Naphthoresorcin $C_{10}H_0O_1=C_{10}H_0(OH)_1$ (S. 978). Wird in alkal. Lösung durch Luft zu 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) bezw. 4-Oxy-naphthochinon-(1.2) OXYdiert (R. MEYER, WOLFSLEBEN, B. 44, 1962). Gibt mit Chlor in Eisessig das Hydrat des 2.2.4.4-Tetrachlor-1.3-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalins (ZINCHE, EGLY, A. 300, 191; M., W.). Liefert mit 4 Atomen Brom in Eisessig 2.4-Dibrom-1.3-dioxy-naphthalin, mit 8 Atomen Brom in Eisessig 2.4.x-Tribrom-1.3-dioxy-naphthalin, mit 8 Atomen Brom in Wasser 2.4.4-Tribrom-1.3-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin (M., W., B. 44, 1958). Gibt mit Chloroform in wäßr. oder alkoh. Natronlauge gelblichrote, bei längerem Kochen orangegelb werdende, grünlichgelb fluorescierende Lösungen (FORMANEK, KNOP, Fr. 56, 289). Zur Farbenreaktion des 1.3-Dioxy-naphthalins mit Oxocarbonsäuren vgl. Neuberg, Bio. Z. 24, 436. — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{10}H_8O_2+C_6H_3O_6N_3$. Ziegelrote Nadeln. F: 174,5° (Sudborough, Soc. 109, 1345).
- **2.4-Dibrom-1.3-dioxy-naphthalin** $C_{10}H_6O_2Br_2 = C_{10}H_4Br_2(OH)_2$. B. Aus 1.3-Dioxynaphthalin und 4 Atomen Brom in Eisessig unter Eiskühlung (R. MEYER, WOLFSLEBEN, B. 44, 1958). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 128—129°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer in Wasser. - Färbt sich in feuchtem Zustande an der Luft braun.

Diacetat $C_{14}H_{10}O_4Br_2=C_{10}H_4Br_2(O\cdot CO\cdot CH_2)_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 125° (M., W., B. 44, 1959). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.

2.4.x-Tribrom-1.3-dioxy-naphthalin $C_{10}H_5O_2Br_3 = C_{10}H_3Br_3(OH)_2$. B. Aus 1.3-Dioxy-naphthalin und 8 Atomen Brom in Eisessig (M., W., B. 44, 1959). — Nadeln (aus CS₂). F: 1860 (Zers.).

Diacetat $C_{14}H_9O_4Br_8 = C_{10}H_8Br_8(O\cdot CO\cdot CH_9)_8$. B. Aus 2.4.x-Tribrom-1.3-dioxy naphthalin und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsaure (M., W., B. 44, 1959). Aus 2.4.4-Tribrom-1.3-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin beim Kochen mit Acetylchlorid (M., W.). — Nadeln und Prismen (aus Eisessig). F: 1820.

3. 1.4 - Dioxy - naphthalin, a - Naphthohydrochinon $C_{10}H_8O_2 = C_{10}H_6(OH)_2$ (S. 979). B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Azidobenzol auf a-Naphthochinon (Wolff, A. 899, 278). — Krystalle (aus Toluol). F: 192°.

¹⁾ Zur Auffassung als Disulfid und sur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] LESSEB, GAD, B. 56, 968; WARREN, SMILES, Soc. 1980, 958.

- 1-Oxy-4-methoxy-naphthalin $C_{11}H_{10}O_3=HO\cdot C_{10}H_3\cdot O\cdot CH_2$ (8.979). B. Man erhitzt salzsaures 1-Oxy-4-amino-naphthalin im Autoklaven mit Methanol auf 170—180° (Höchster Farbw., D. R. P. 234411; C. 1911 I, 1618; Frdl. 10, 179). F: 131°.
- 1.4 Diacetoxy naphthalin $C_{14}H_{18}O_4 = C_{10}H_6(O \cdot CO \cdot CH_8)_2$ (S. 979). F: 128° (Wolff, A. 899, 279).
- 4-Oxy-1-mercapto-naphthalin, [4-Oxy-naphthyl-(1)]-mercaptan $C_{10}H_8OS = HO \cdot C_{10}H_8 \cdot SH$. B. Aus 4-[Carbāthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin durch Erwärmen mit einer Lösung von Na₂S in Natronlauge (Zincke, Ruppersberg, B. 48, 127). Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 114°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Benzin. Bewirkt auf der Haut Reizerscheinungen.
- 4-Oxy-1-methylmercapto-naphthalin, Methyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{11}H_{10}OS = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot CH_3$. B. Durch Verseifung von 4-[Carbāthoxy-oxy]-1-methylmercapto-naphthalin mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (ZINCKE, RUPPERSEERG, B. 48, 128). Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 110°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Benzin. Gibt mit Brom in Eisessig ein rotbraunes Dibromid, das an der Luft in eine grüne Verbindung übergeht.
- Methyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfoxyd $C_{11}H_{10}O_2S=HO\cdot C_{10}H_4\cdot SO\cdot CH_3$. B. Durch Verseifung von Methyl-[4-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfoxyd mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Zincke, Ruppersberg, B. 48, 128). Krystalle (aus Chloroform), Nadeln (aus Methanol). F: 157° (Zers.). Ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Benzol und Benzin, in Wasser etwas löslich.
- 4 Oxy 1 methylsulfon naphthalin, Methyl [4 oxy naphthyl (1)] sulfon $C_{11}H_{10}O_3S = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_2 \cdot CH_8$. B. Durch Verseifung von Methyl-[4-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfon mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (ZINKE, RUPPERSERG, B. 48, 128). Krystalle (aus Methanol). F: 227°. Ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Benzol, sehr wenig in Benzin.
- 4-Methoxy-1-methylmercapto-naphthalin, Methyl-[4-methoxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{13}H_{13}OS = CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus 4-Oxy-1-mercapto-naphthalin und Dimethylsulfat in sodaalkalischer Lösung (ZINCKE, RUPPERSBERG, B. 48, 128). Nadeln (aus Eisessig). F: 63°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.
- 4-Oxy-1-[2-nitro-phenylmercapto]-naphthalin, [2-Nitro-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{10}H_{11}O_{2}NS = HO \cdot C_{10}H_{6} \cdot S \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}$. B. Aus o-Nitro-phenylsohwefelchlorid und a-Naphthol in Äther (ZINOKE, FARR, A. 391, 85). Rote Krystalle (aus Benzol + Benzin). F: 186°. Ziemlich löslich in Benzol, Äther, Alkohol und Eisessig, schwer in Benzin. Löslich in Alkalien mit dunkelroter Farbe. Gibt in alkal. Lösung mit Diazoverbindungen rote Farbstoffe. Kaliumsalz. Metallglänzende rotbraune Blättchen.
- 4-Oxy-1-[4-nitro-phenylmercapto]-naphthalin, [4-Nitro-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{16}H_{11}O_3NS = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus p-Nitro-phenylschwefelchlorid und a-Naphthol in Ather (ZINOKE, LENHARDT, A. 400, 25). Gelbes Krystallpulver (aus Benzol). F: 172°. Ziemlich löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwer in Benzin. Löslich in Alkalien mit roter Farbe. Gibt in alkal. Lösung mit Diazoverbindungen rote Farbstoffe.
- 4-Oxy-1-[4-chlor-2-nitro-phenylmercapto]-naphthalin, [4-Chlor-2-nitro-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{10}H_{10}O_{3}NClS = HO \cdot C_{10}H_{6} \cdot S \cdot C_{6}H_{3}Cl \cdot NO_{6}$. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylsohwefelchlorid und α -Naphthol in Ather (ZINCKE, A. 416, 102). Gelbe Tafeln (aus Eisessig). F: 154—155°. Ziemlich löslich in Benzol und Eisessig, schwerer in Alkohol und Benzin. Löslich in verd. Alkalien mit braunroter Farbe.
- 4-Oxy-1-[2-nitro-4-methyl-phenylmercapto]-naphthalin, [2-Nitro-4-methyl-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{17}H_{13}O_3NS=H0\cdot C_{10}H_6\cdot S\cdot C_6H_3(NO_3)\cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid und α -Naphthol in Chloroform (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 125). Bräunliche Krystalle (aus Toluol + Benzin). F: 205°. Ziemlich löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Äther. Löslich in Alkalien mit dunkelroter Farbe.
- 4-Oxy-1-benzylmercapto-naphthalin, Benzyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid C₁₇H₁₆OS = HO·C₁₀H₆·S·CH₆·C₆H₅. B. Durch Verseifung von 4-[Carbāthoxy-oxy]-1-benzylmercapto-naphthalin mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (ZINCKE, RUPPERSBERG, B. 48, 129). Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 105°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Benzin. Färbt sich an der Luft bläulich.
- 4 Oxy 1 bensylsulfon naphthalin, Bensyl [4 oxy naphthyl (1)] sulfon C₁₇H₁₄O₅S = HO·C₁₀H₄·SO₅·CH₅·C₆H₅. B. Durch Verseifung von 4-[Carbāthoxy-oxy]-1-bensylsulfon-naphthalin mit wäßrig-alkoholischem Alkali (ZINCKE, RUPPERSEERG, B. 48, 129). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 210°. Ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol und Benzin.

- 4-Oxy-1-[1-chlor-naphthyl-(2)-mercapto]-naphthalin, [1-Chlor-naphthyl-(2)]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{20}H_{12}OClS = HO \cdot C_{10}H_{6} \cdot S \cdot C_{10}H_{6}Cl$. B. Aus [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid und a-Naphthol in siedendem Benzol (ZINGKE, KISMAYEB, B. 51, 765). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 116—118°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig und Alkohol, schwerer in Benzin. In 1 n-Alkali beim Erwärmen vollständig löslich. Wird durch Hypobromit zu einem blaugrünen Produkt oxydiert.
- 4 Acetoxy 1 methylmercapto naphthalin, Methyl [4 acetoxy naphthyl (1)] sulfid $C_{13}H_{13}O_2S = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_4 \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus Methyl [4 oxy naphthyl (1)] sulfid und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (ZINCKE, RUPPERSERG, B. 48, 128). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 65°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol.
- 4-Acetoxy-1-[2-nitro-phenylmercapto]-naphthalin, [2-Nitro-phenyl]-[4-acetoxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{18}H_{13}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus [2-Nitro-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (ZINORE, FARE, A. 891, 86). Gelbe Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 125—126°. Leicht löslich in heißem Benzol und Eisessig, schwer in Benzin.
- 4-Acetoxy-1-[4-nitro-phenylmercapto]-naphthalin. [4-Nitro-phenyl]-[4-acetoxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{18}H_{18}O_4NS=CH_8\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_4\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_9$. B. Aus [4-Nitro-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 25). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol oder Benzin). F: 85°. Ziemlich löslich in Benzol und Eisessig, schwerer in Benzin.
- 4-Acetoxy-1-[2-nitro-4-methyl-phenylmercapto]-naphthalin, [2-Nitro-4-methyl-phenyl]-[4-acetoxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{19}H_{15}O_4NS=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_4\cdot S\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Aus [2-Nitro-4-methyl-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Zincke, Röse, A. 406, 125). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 149°.
- 4-Acetoxy-1-[1-chlor-naphthyl-(2)-mercapto]-naphthalin, [1-Chlor-naphthyl-(2)]-[4-acetoxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{92}H_{15}O_{2}ClS = CH_{8}\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_{6}\cdot S\cdot C_{10}H_{6}Cl$. B. Aus [1-Chlor-naphthyl-(2)]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 765). Krystalle (aus Benzin). F: 138° bis 139°. Leicht löslich in Eisessig, schwerer in Alkohol und Benzin.
- 4-Acetoxy-1-acetylmercapto-naphthalin $C_{14}H_{13}O_3S = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot C_{10}H_4 \cdot S \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Oxy-1-mercapto-naphthalin und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (ZINCKE, RUPPERSEERG, B. 48, 127). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 77°. Leicht löslich.
- 4-[Carbāthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin $C_{13}H_{12}O_3S=C_2H_6\cdot O_2C\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot SH$. B. Aus 1-[Carbāthoxy-oxy]-naphthalin-sulfonsāure-(4)-chlorid durch Reduktion mit Zinkstaub und etwas konz. Salzsāure in Alkohol (ZINCKE, RUPPERSEERG, B. 48, 123). Nadeln (aus Alkohol). F: 64°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwerer in Benzin. Löslich in Alkalien. Bewirkt auf der Haut Reizerscheinungen.
- 4-[Carbāthoxy-oxy]-1-methylmercapto-naphthalin, Methyl-[4-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{14}H_{14}O_3S=C_3H_5\cdot \bar{O}_3C\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot S\cdot CH_2$. B. Aus 4-[Carbāthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin und Dimethylsulfat in sodaalkalischer Lösung (ZINCKE, RUPPERSBERG, B. 48, 124). Gibt beim Erwärmen mit HNO₂ (D: 1,4) in Eisessig Methyl-[4-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfoxyd und wenig 3 (?)-Nitro-4-[carbāthoxy-oxy]-1-methyl-sulfoxyd-naphthalin. Blättchen (aus Alkohol). F: 55°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol.
- Methyl-[4-(carbäthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfoxyd $C_{16}H_{14}O_4S=C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_{16}H_6\cdot SO\cdot CH_3$. B. Aus dem entsprechenden Sulfid (s. o.) durch Einw. von Brom in Chloroform und Behandlung des entstandenen Dibromids (s. u.) mit Eiswasser oder durch Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (Zincke, Ruppersbeerg, B. 48, 125). Blätter oder Nadeln (aus Äther + Benzin). F: 81°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig, Äther und Alkohol, schwer in Benzin, sehr wenig in Wasser. Methyl-[4-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfiddibromid $C_{14}H_{14}O_3Br_2S=C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_{16}H_6\cdot Br_2\cdot CH_3$. B. s. o. Rotbraune Blättehen. Verliert beim Aufbewahren Brom. Gibt beim Kochen mit Wasser das entsprechende Sulfoxyd; beim Kochen mit Eisessig außerdem 3(?)-Brom-4-[carbāthoxy-oxy]-1-methylmercapto-naphthalin (Z., R.; vgl. R., Dissertation [Marburg 1914], S. 40).
- 4-[Carbäthoxy-oxy]-1-methylsulfon-naphthalin, Methyl-[4-(carbäthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfon $C_{14}H_{14}O_5S=C_5H_5\cdot O_5C\cdot O\cdot C_{10}H_5\cdot SO_5\cdot CH_5$. B. Aus dem entsprechenden Sulfid (s. o.) und Wasserstoffperoxyd in Eisessig (ZINCKE, RUFFERSBERG, B. 48, 126). Nadeln oder Prismen (aus Eisessig oder Benzol + Bensin). F: 128—129°. Leicht Galich in Benzol, heißem Alkohol und heißem Eisessig, sohwer in Benzin.

- 4-[Carbäthoxy-oxy]-1-bensylmercapto-naphthalin, Bensyl-[4-(carbäthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{20}H_{18}O_3S=C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot S\cdot CH_5\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-[Carbäthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin und Benzylchlorid in sodaalkalischer Lösung (ZINCEE, RUPPERSBERG, B. 48,126). Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 99°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich schwer in Alkohol, Eisessig und Äther. Einw. von Chlor: Z., R.
- 4-[Carbäthoxy-oxy]-1-benzylsulfon-naphthalin, Benzyl-[4-(carbäthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfon $C_{20}H_{18}O_5S=C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_{10}H_4\cdot SO_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus dem entsprechenden Sulfid (s. o.) und Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Zincke, Ruppersberg, B. 48, 127). Nadeln (aus Eisessig). F: 130°. Leicht löslich in Benzol, heißem Alkohol und Eisessig, schwer in Benzin.
- 4-[Carbäthoxy-oxy]-1-acetylmercapto-naphthalin $C_{13}H_{14}O_4S = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot O \cdot C_{10}H_5 \cdot S \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus 4-[Carbāthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (ZINCKE, RUPPERSBERG, B. 48, 124). Blättchen (aus Essigsäure). F: 65°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.
- Bis-[4-oxy-naphthyl-(1)]-disulfid, 4.4'-Dioxy-1.1'-dinaphthyldisulfid $C_{20}H_{14}O_{2}S_{2}=HO\cdot C_{10}H_{6}\cdot S\cdot S\cdot C_{10}H_{6}\cdot OH$. B. Aus 4.4'-Bis-[carbāthoxy-oxy]-1.1'-dinaphthyldisulfid durch Verseifen mit Natronlauge und etwas Alkohol (ZINOKE, RUPPERSBERG, B. 48, 127). Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 152°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heißem Benzol, schwer in Benzin. Leicht löslich in Alkalien.
- Bis [4 acetoxy naphthyl (1)] disulfid, 4.4'- Diacetoxy 1.1'-dinaphthyldisulfid $C_{24}H_{18}O_4S_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_5 \cdot S \cdot S \cdot C_{10}H_5 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4.4'-Dioxy-1.1'-dinaphthyldisulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (ZINCKE, RUPPERSBERG, B. 48, 128). Nadeln (aus Essigsäure). F: 112°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.
- Bis [4 (carbāthoxy oxy) naphthyl (1)] disulfid, 4.4'- Bis [carbāthoxy oxy]-1.1' dinaphthyldisulfid $C_{26}H_{22}O_6S_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot S \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-[Carbāthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin durch Oxydation mit FeCl₃-Lösung in Eisessig oder mit Schwefelsäure in Acetanhydridlösung (ZINOKE, RUPPERSBERG, B. 48, 124). Nadeln (aus Alkohol). F: 118°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Benzin.
- 3(P)-Brom-4-[carbāthoxy-oxy]-1-methylmercapto-naphthalin $C_{14}H_{13}O_3$ BrS = C_2H_5 · O_2 C· $O\cdot C_{10}H_5$ Br· $S\cdot CH_3$. B. Neben Methyl-[4-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfiddibromid mit Eisessig (Ruffersberg, Dissertation [Marburg 1914], S. 40; vgl. ZINOKE, R., B. 48, 125). Nadeln (aus Eisessig). F: 85°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 3(P)-Nitro-4-[carbāthoxy-oxy]-1-methylsulfoxyd-naphthalin $C_{14}H_{13}O_{5}NS = C_{2}H_{5} \cdot O_{2}C \cdot O \cdot C_{10}H_{5}(NO_{3}) \cdot SO \cdot CH_{3}$. B. Neben Methyl-[4-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfoxyd beim Erwārmen von Methyl-[4-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfid mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (RUFFERSEERG, Dissertation [Marburg 1914], S. 46; vgl. ZINCKE, R., B. 48, 125). Gelbbraune Nadeln (aus Methanol). F: 102° . Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Benzol und Äther, schwer in Benzin.
- 4. 1.5-Dioxy-naphthalin C₁₀H₈O₃=C₁₀H₆(OH)₃ (S. 980). Reinigung des technischen 1.5-Dioxy-naphthalins: O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 13. F: 258° (F., B.). Gibt mit salpetriger Säure 5-Oxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2) (F., B., J. pr. [2] 94, 21; 95, 262). Liefert beim Erhitzen mit KHCO₃ auf 220—230°, zweckmäßig unter Verdünnung mit Trichlorbenzol, 1.5-Dioxy-naphthalin-dicarbonsäure-(2.6) (v. Hemmelmayr, M. 38, 84; 43, 61; D. R. P. 296035, 296501; C. 1917 I, 351, 547; Frdl. 13, 12, 291). Gibt mit diazotiertem Anilin 4-Benzolazo-1.5-dioxy-naphthalin; reagiert analog mit diazotiertem p-Nitro-anilin und mit diazotierter Anthranilsäure, während bei der Einw. von diazotiertem o-Aminophenol 2-[2-Oxy-benzolazo]-1.5-dioxy-naphthalin, bei der Einw. von diazotierter 2-Aminophenol-sulfonsäure-(4) die entsprechende Sulfonsäure (Diamantschwarz, vgl. Syst. No. 2158) entsteht (F., B., J. pr. [2] 94, 22; 95, 261; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 157786; C. 1905 I, 481; Frdl. 7, 411). Durch Einw. von überschüssigem diazotiertem Anilin in stark alkalischer Lösung entsteht ein Disazofarbstoff (F., B., J. pr. [2] 94, 23). Gibt mit Cineol eine gelbe Additionsverbindung, die durch Alkali leicht gespalten wird (COHN, P. C. H. 53, 32).
- 1-Oxy-5-methoxy-naphthalin $C_{11}H_{10}O_3 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 980). B. Aus 1.5-Dioxy-naphthalin und etwas mehr als 1 Mol Dimethylsulfat in Gegenwart von 1½, Mol KOH bei 50—60° (O. FISCHER, BAUER, J. pr.: [2] 94, 15). Nadeln (aus Ligroin, Wasser oder Essigsäure). F: 140°. Liefert mit salpetriger Säure 5-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2).

- 1.5-Dimethoxy-naphthalin $C_{12}H_{12}O_2=C_{10}H_{4}(O\cdot CH_3)_2$ (S. 980). F: 181—182° (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 14). Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- 1.5-Diäthoxy-naphthalin $C_{14}H_{16}O_3=C_{10}H_6(O\cdot C_3H_5)_2$. B. Aus 1.5-Dioxy-naphthalin und Diäthylsulfat in alkal. Lösung (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 14). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 130°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Äther, Pyridin und Ligroin, sehr wenig in Wasser.
- 1-Methoxy-5-acetoxy-naphthalin $C_{13}H_{13}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 68° (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] 94, 16). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, sehr wenig in Wasser.
- 1-Methoxy-5-chloracetoxy-naphthalin $C_{13}H_{11}O_{2}Cl=CH_{3}\cdot O\cdot C_{10}H_{6}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{2}Cl.$ B. Aus 1-Oxy-5-methoxy-naphthalin und Chloracetylchlorid in alkal. Lösung (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] 94, 16). Nadeln (aus sehr verd. Alkohol). F: 85°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, schwer in Ligroin.
- 1.5-Bis-chloracetoxy-naphthalin $C_{14}H_{10}O_4Cl_2 = C_{10}H_6(O\cdot CO\cdot CH_2Cl)_2$. B. Aus 1.5-Dioxy-naphthalin und Chloracetylchlorid in alkal. Lösung (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] 94, 13). Nadeln (aus Ligroin).
- x-Brom-1.5-dimethoxy-naphthalin $C_{12}H_{11}O_2Br = C_{10}H_5Br(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 1.5-Dimethoxy-naphthalin und 1 Mol Brom in Benzol (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 15). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 115°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Ligroin und Pyridin, schwer in kaltem Petroläther.
- 2-Nitroso-1.5-dioxy-naphthalin $C_{10}H_7O_3N=ON\cdot C_{10}H_8(OH)_2$ ist desmotrop mit 5-Oxy-naphthachinon-(1.2)-oxim-(2), Syst. No. 778.
- 2-Nitroso-1-oxy-5-methoxy-naphthalin $C_{11}H_0O_3N = HO \cdot C_{10}H_6(NO) \cdot O \cdot CH_3$ ist desmotrop mit 5-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2), Syst. No. 778.
- 5-Oxy-1-mercapto-naphthalin, [5-Oxy-naphthyl-(1)]-mercaptan $C_{10}H_8OS = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot SH$. B. Aus 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin durch Kochen mit verd. Natronlauge unter Zusatz von etwas Na₂S (Rennert, B. 48, 465). Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 131—132°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwerer in Benzin. Wird in alkal. Lösung an der Luft leicht oxydiert.
- 5 Oxy-1-methylmercapto-naphthalin, Methyl-[5-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{11}H_{10}OS = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-methylmercapto-naphthalin durch Verseifung mit alkoh. Kalilauge (Rennert, B. 48, 466). Blättchen (aus verd. Alkohol), Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 154—155°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwerer in Benzin.
- **5 Oxy 1 -** methylsulfon naphthalin, Methyl [5 oxy naphthyl (1)] sulfon $C_{11}H_{10}O_3S = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_2 \cdot CH_3$. B. Aus 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-methylsulfon-naphthalin durch Verseifung mit Natronlauge (Renner, B. 48, 467). Aus dem Silbersalz der 1-Oxynaphthalin-sulfinsäure-(5) und Methyljodid (R., B. 48, 468). Nadeln (aus Wasser). F: 163°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Wasser.
- 5-Methoxy-1-methylmercapto-naphthalin, Methyl-[5-methoxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{12}H_{12}OS = CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Dimethylsulfat in alkal. Lösung auf 5-Oxy-1-mercapto-naphthalin oder auf 5-[Carbäthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin (Rennert, B. 48, 467). Blättchen (aus Eisessig). F: 134°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig.
- 5-Methoxy-1-methylsulfon-naphthalin, Methyl-[5-methoxy-naphthyl-(1)]-sulfon $C_{12}H_{12}O_3S=CH_3\cdot O\cdot C_{10}H_4\cdot SO_3\cdot CH_3$. Aus 1-Oxy-naphthalin-sulfinsaure-(5) und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Rennert, B. 48, 468). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 98°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol und Benzin.
- $\begin{array}{lll} \textbf{5-Oxy-1-benzylmercapto-naphthalin,} & \textbf{Benzyl-[5-oxy-naphthyl-(1)]-sulfid} \\ \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{14}\textbf{OS} &= \textbf{HO}\cdot\textbf{C}_{10}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{S}\cdot\textbf{CH}_{4}\cdot\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{4}. & B. & \textbf{Durch Verseifen von 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-benzylmercapto-naphthalin mit alkoh. Alkali (Rennert, B. 48, 467). Nadeln (aus Benzol-Benzin). \\ \textbf{F: 130^{\circ}.} & \textbf{Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Benzin.} \end{array}$
- 5-Oxy-1-bensylsulfon-naphthalin, Bensyl-[5-oxy-naphthyl-(1)]-sulfon $C_{17}H_{14}O_3S=HO\cdot C_{10}H_4\cdot SO_3\cdot CH_3\cdot C_6H_5$. B. Durch Verseifen von 5-[Carbäthoxy-oxy]-1-bensylsulfonnaphthalin (Rennert, B. 48, 468). Nadeln (aus Eisessig). F: 234°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig.
- 5-Acetoxy-1-methylmercapto-naphthalin, Methyl-[5-acetoxy-naphthyl-[1]]-sulfid $C_{10}H_{10}O_2S=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot S\cdot CH_8$. B. Aus 5-Oxy-1-methylmercapto-naphthalin und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (RENNERT, B. 48, 467). Nadeln (aus Alkohol). F: 77—78°. Leicht löslich in Eisessig, schwerer in Alkohol.

- 5-Acetoxy-1-benzylmercapto-naphthalin, Benzyl-[5-acetoxy-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{19}H_{16}O_2S = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 5-Oxy-1-benzylmercapto-naphthalin und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Rennert, B. 48, 467). Blättchen (aus Eisessig). F: 157°. Ziemlich leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwerer in Alkohol.
- 5-Acetoxy-1-benzylsulfon-naphthalin, Benzyl-[5-acetoxy-naphthyl-(1)]-sulfon $C_{19}H_{16}O_4S=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot SO_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus 5-Oxy-1-benzylsulfon-naphthalin und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (RENNERT, B. 48, 468). Nadeln (aus Alkohol). F: 118°. Löslich in Benzol, Alkohol und Eisessig.
- 5-Acetoxy-1-acetylmercapto-naphthalin $C_{14}H_{12}O_3S = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_5 \cdot S \cdot CO \cdot CH_3$.

 B. Aus 5-Oxy-1-mercapto-naphthalin und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Renneet, B. 48, 466). Nadeln (aus Alkohol). F: 149—150°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig.
- 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin $C_{13}H_{14}O_3S = C_2H_5 \cdot O_4C \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot SH$. B. Aus 1-[Carbāthoxy-oxy]-naphthalin-sulfonsäure-(5)-chlorid durch Reduktion mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in Alkohol (Rennert, B. 48, 463). Krystalle (aus Alkohol). F: 41—42°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Benzin. Wird in alkal. Lösung an der Luft rasch oxydiert. Gibt mit Chlor in Chloroform bei Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch die Verbindung $C_{13}H_7O_3Cl_8$ (s. u.).

Lösung an der Luft rasch oxydiert. Gibt mit Chlor in Chloroform bei Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch die Verbindung C₁₈H₇O₃Cl₅ (s. u.).

Verbindung C₁₈H₇O₃Cl₅. B. Durch Einw. von Chlor auf 5-[Carbäthoxy-oxy-]-1-mercapto-naphthalin oder auf 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-benzylmercapto-naphthalin in Chloroform unter Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch (R., B. 48, 469). — Nadeln (aus Benzin). F: 129—130°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Eisessig, schwerer in Benzin. — Gibt beim Verseifen mit alkoh. Kalilauge eine Verbindung C₁₀H₅O₃Cl₃ (Nadeln; F: 172°; leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzin).

- 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-methylmercapto-naphthalin, Methyl-[5-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{14}H_{14}O_3S=C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin und Dimethylsulfat in sodaalkalischer Lösung (Rennerr, B. 48, 463). Nadeln (aus Methanol). F: 79°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Benzin. Gibt mit Brom in Eisessig Methyl-[8(?)-brom-5-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfiddibromid (S. 480).
- 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-methylsulfon-naphthalin, Methyl-[5-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfon $C_{14}H_{14}O_5S=C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot SO_2\cdot CH_3$. B. Aus 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-methylmercapto-naphthalin und Wasserstoffperoxyd in Eisessig auf dem Wasserbade (Rennert, B. 48, 464). Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 94—95°. Ziemlich löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwerer in Benzin.
- 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-bensylmercapto-naphthalin, Bensyl-[5-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfid $C_{20}H_{18}O_{3}S=C_{2}H_{8}\cdot O_{2}C\cdot O\cdot C_{10}H_{6}\cdot S\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin und Bensylchlorid in sodaalkalischer Lösung (Rennert, B. 48, 465). Blättchen (aus Alkohol). F: 136—137°. Ziemlich löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Benzin. Liefert mit Chlor in Eisessig 1-[Carbāthoxy-oxy]-naphthalin-sulfonsäure-(5)-chlorid, in Chloroform eine Verbindung $C_{13}H_{7}O_{3}Cl_{5}$ (s. o.).
- 5-[Carbäthoxy-oxy]-1-benzylsulfon-naphthalin, Benzyl-[5-(carbäthoxy-oxy)-naphthyl-(1)]-sulfon $C_{20}H_{18}O_{5}S=C_{3}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot O\cdot C_{10}H_{6}\cdot SO_{2}\cdot CH_{1}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-benzylmercapto-naphthalin und Wasserstoffperoxyd in Eisessig auf dem Wasserbad (Rennert, B. 48, 465). Nadeln (aus Alkohol). F: 130°. Ziemlich löslich in Eisessig und Benzol, schwerer in Alkohol, sehr wenig in Benzin.
- 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-acetylmercapto-naphthalin $C_{15}H_{14}O_4S = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot O \cdot C_{10}H_4 \cdot S \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 5-[Carbāthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Rennert, B. 48, 463). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 86°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.
- Bis-[5-oxy-naphthyl-(1)]-disulfid, 5.5'-Dioxy-1.1'-dinaphthyldisulfid $C_{30}H_{14}O_{3}S_{3}=HO\cdot C_{10}H_{4}\cdot S\cdot S\cdot C_{10}H_{4}\cdot OH$. B. Durch Verseifen von 5.5'-Bis-[carbāthoxy-oxy]-1.1'-dinaphthyldisulfid mit alkoh. Alkali (Rennert, B. 48, 466). Entsteht anscheinend bei der Einw. von Bromwasserstoff auf 1-Oxy-naphthalin-sulfinsäure-(5) (R., B. 48, 468). Nadeln (aus Eisessig). F: 212°. Ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzin. Löslich in Alkalien
- Bis-[5-acetoxy-naphthyl-(1)]-disulfid, 5.5'-Diacetoxy-1.1'-dinaphthyldisulfid $C_{24}H_{18}O_4S_2 = CH_4\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_4\cdot S\cdot S\cdot C_{10}H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_4$. B. Aus 5.5'-Dioxy-1.1'-dinaphthyldisulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (RENNERT, B. 48, 466). Blättchen (aus Essignäure). F: 154°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol.
- Bis [6 (carbāthoxy oxy) naphthyl (1)] disulfid, 5.5'-Bis [carbāthoxy oxy] 1.1'-dinaphthyldisulfid $C_{26}H_{21}O_6S_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot S\cdot S\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus

5-[Carbäthoxy-oxy]-1-mercapto-naphthalin und FeCl₃ in Alkohol auf dem Wasserbad (Renner, B. 48, 463). — Blättchen (aus Benzin). F: 87°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Benzin.

8(P)-Brom-5-[carbathoxy-oxy]-1-methylsulfoxyd-naphthalin $C_{14}H_{13}O_4BrS = C_2H_5$. O₂C·O·C₁₀H₅Br·SO·CH₃. B. Aus 5-[Carbathoxy-oxy]-1-methylmercapto-naphthalin durch Einw. von Brom in Eisessig und Erwärmen des entstandenen Dibromids (s. u.) mit Wasser (Renneer, B. 48, 464). — Nadeln (aus Benzin). F: 119—120°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwerer in Benzin. — Methyl-[8(?)-brom-5-(carbathoxy-oxy)naphthyl-(1)]-sulfiddibromid $C_{14}H_{13}O_3Br_3S = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot O \cdot C_{10}H_5Br \cdot SBr_2 \cdot CH_3$. Rotbraune Nadeln. F: 103° (Zers.). Verändert sich leicht.

5. 1.6 - Dioxy - naphthalin 'C₁₀H₈O₂ = C₁₀H₆(OH)₂ (S. 981). F: 137—138° (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 1). — Gibt mit salpetriger Säure vorwiegend 6-Oxynaphthochinon-(1.2)-oxim-(2) und geringere Mengen 6-Oxynaphthochinon-(1.4)-oxim-(4) (F. B., J. pr. [2] 94, 3). Liefert beim Erhitzen mit KHCO₃ und K₂CO₃ auf 180° im the contraction of the contraction Rohr 1.6 Dioxy-naphthalin-carbonsaure-(x) (v. HEMMELMAYR, M. 38, 86). 1 Mol Benzoldiazoniumchlorid in saurer Lösung 1.6-Di-HO 0Hoxy-4-benzolazo-naphthalin, mit 2 Mol in Pyridinlösung

1.6-Dioxy-x.x-bis-benzolazo-naphthalin, mit 3 Mol in stark alkal. Lösung 1.6-Dioxy-x.x.x-tris-benzolazo-naphthalin (F., B., J. pr. [2] 94, 10). Gibt beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid auf 180-2000 Dioxy-naphthofluoran (s. nebenstehende Formel) und geringe Mengen 2-[1.6-Dioxy-naph-thoyl-(2)]-benzoesäure (F., König, B. 47, 1077; 50, 1011; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 275897; C. 1914 II, 100; Frdl. 12, 217).

<o>j>co

1.6-Dimethoxy-naphthalin $C_{12}H_{12}O_2 = C_{10}H_8(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 1.6-Dioxy-naphthalin und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] 94, 2). — Nadeln (aus Petroläther). F: 60-61°.

1.6-Diäthoxy-naphthalin $C_{14}H_{16}O_2=C_{10}H_6(O\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 1.6-Dioxy-naphthalin und Diäthylsulfat in alkal. Lösung (Ö. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 2). — Nadeln (aus Ligroin). F: 83°.

2-Nitroso-1.6-dioxy-naphthalin $C_{10}H_7O_3N=ON\cdot C_{10}H_5(OH)_2$ ist desmotrop mit 6-Oxynaphthochinon-(1.2)-oxim-(2), Syst. No. 778.

4-Nitroso-1.6-dioxy-naphthalin $C_{10}H_7O_3N = ON \cdot C_{10}H_5(OH)_2$ ist desmotrop mit 6-Oxynaphthochinon-(1.4)-oxim-(4), Syst. No. 778.

- 6. 1.8-Dioxy-naphthalin $C_{10}H_8O_8 = C_{10}H_6(OH)_2$ (S. 981). Färbt mit Metallsalzen gebeizte Wolle an (Möhlau, B. 52, 1733).
- 7. 2.3-Dioxy-naphthalin $C_{10}H_8O_3=C_{10}H_6(OH)_2$ (S.982). (Vereinigt sich mit 1 Mol Benzochinon zu einem Chinhydron (SIEGMUND, M. 29, 1097); J. pr. [2] 88, 555). Gibt mit o-Amino-phenol im CO₂-Strom bei 200° 2.3-Benzo-phenoxazin und [2-Oxy-phenyl]-[3-oxynaphthyl-(2)]-amin (KEHRMANN, NEIL, B. 47, 3102).

8. 2.6-Dioxy-naphthalin $C_{10}H_8O_2 = C_{10}H_6(OH)_2$.

6-Oxy-2-mercapto-naphthalin, [6-Oxy-naphthyl-(2)]-mercaptan $C_{10}H_8OS=HO\cdot$ C₁₀H. SH. B. Durch Verseifung von 6-[Carbathoxy-oxy]-2-mercapto-naphthalin mit Alkali unter Zusatz von etwas Alkohol (ZINCKE, DERESEE, B. 51, 357). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 137°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Eisessig.

6-Oxy-2-methylmercapto-naphthalin, Methyl-[6-oxy-naphthyl-(2)]-sulfid $C_{11}H_{10}OS = HO \cdot C_{10}H_4 \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus 6-[Carbāthoxy-oxy]-2-methylmercapto-naphthalin durch Verseifung mit alkoh. Kalilauge (Z., D., B. 51, 357). — Blättchen (aus Benzol + Benzin). F: 121°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Benzin. — Liefert mit 4 Atomen Brom in Chloroform 1.5(?)-Dibrom-6-oxy-2-methylmercapto-naphthalin, bei Einw. von überschüssigem Brom Methyl-[1.5(?)-dibrom-6-oxy-naphthyl-(2)]-sulfiddibromid.

Methyl-[6-oxy-naphthyl-(2)]-sulfoxyd $C_{11}H_{10}O_{2}S=HO\cdot C_{10}H_{4}\cdot SO\cdot CH_{2}$. B. Durch Verseifung von Methyl-[6-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(2)]-sulfoxyd mit alkoholisch-wäßrigem Alkali (Z., D., B. 51, 359). — Nadeln (aus Wasser). F: 164—165°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser. Leicht löslich in Alkalien.

- 6 Oxy 2 methylsulfon naphthalin, Methyl [6 oxy naphthyl (2)] sulfon $C_{11}H_{10}O_3S = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3 \cdot CH_3$. B. Durch Verseifung von 6-[Carbäthoxy-oxy]-2-methylsulfon-naphthalin mit alkoholisch-wäßrigem Alkali (ZINKE, DERESER, B. 51, 359). Aus dem Silbersalz der Naphthol-(2)-sulfinsäure-(6) und Methyljodid (Z., D., B. 51, 360). Nadeln (aus Essigsäure). F: 151—152°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Benzin. Leicht löslich in Alkalien.
- 6-Methoxy-2-methylmercapto-naphthalin, Methyl-[6-methoxy-naphthyl-(2)]-sulfid $C_{19}H_{19}OS = CH_8 \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot CH_8$. B. Aus 6-Oxy-2-mercapto-naphthalin und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (ZINCKE, DERESER, B. 51, 358). Blättchen (aus Essigsäure). F: 105–106°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.
- 6-Methoxy-2-methylsulfon-naphthalin, Methyl-[6-methoxy-naphthyl-(2)]-sulfon $C_{12}H_{12}O_3S=CH_3\cdot O\cdot C_{10}H_4\cdot SO_2\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Dimethylsulfat in alkal. Lösung auf 6-Oxy-2-methylsulfon-naphthalin oder auf Naphthol-(2)-sulfinsäure-(6) (Z., D., B. 51, 359, 360). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 143—144°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.
- 6-Acetoxy-2-methylmercapto-naphthalin, Methyl-[6-acetoxy-naphthyl-(2)]-sulfid $C_{13}H_{19}O_{3}S=CH_{3}\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_{4}\cdot S\cdot CH_{3}$. Aus 6-Oxy-2-methylmercapto-naphthalin und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Z., D., B. 51, 358). Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 74°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.
- 6-Acetoxy-2-methylsulfon-naphthalin, Methyl-[6-acetoxy-naphthyl-(2)]-sulfon $C_{13}H_{12}O_4S = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_2 \cdot CH_3$. B. Aus 6-Oxy-2-methylsulfon-naphthalin und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Z., D., B. 51, 359). Nadeln (aus Essigeäure). F: 145—146°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzin.
- 6-Acetoxy-2-acetylmercapto-naphthalin $C_{14}H_{12}O_3S=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot S\cdot CO\cdot CH_3$.

 B. Aus 6-Oxy-2-mercapto-naphthalin und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Z., D., B. 51, 357). Nadeln (aus Alkohol). F: 107°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.
- 6-[Carbäthoxy-oxy]-2-mercapto-naphthalin $C_{13}H_{12}O_3S = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot SH$. Aus 2-[Carbäthoxy-oxy]-naphthalin-sulfonsäure-(6)-chlorid durch Reduktion mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in Alkohol (Z., D., B. 51, 355). Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 87°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Eisessig, schwer in Benzin. Oxydiert sich in feuchtem Zustande und in alkal. Lösung leicht zum entsprechenden Disulfid. Gibt mit Chlor in Eisessig 2-[Carbāthoxy-oxy]-naphthalin-sulfonsäure-(6)-chlorid. Bewirkt auf der Haut Entzündungen.
- 6-[Carbäthoxy-oxy]-2-methylmercapto-naphthalin, Methyl-[6-(carbäthoxy-oxy)-naphthyl-(2)]-sulfid $C_{14}H_{14}O_3S=C_3H_5\cdot O_3C\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus 6-[Carbāthoxy-oxy]-2-mercapto-naphthalin und Dimethylsulfat in sodaalkalischer Lösung (ZINOKE, DEREER, B. 51, 356). Nadeln (aus Eisessig). F: 97°. Leicht löslich in Alkohol, heißem Eisessig und Benzol, schwerer in Benzin. Gibt mit Chlor in Eisessig eine Verbindung $C_{14}H_{10}O_3Cl_4S$ (?) (Blättchen; F: 167—172°).
- Methyl-[6-(carbāthoxy-oxy)-naphthyl-(2)]-sulfoxyd $C_{14}H_{14}O_4S C_2H_5 \cdot O_2C \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot SO \cdot CH_3$. B. Aus 6-[Carbāthoxy-oxy]-2-methylmercapto-naphthalin und Wasserstoffperoxyd in kaltem Eisessig (Z., D., B. 51, 356). Schuppen (aus Benzin). F: 67°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, sohwer in Benzin und Wasser.
- 6-[Carbäthoxy-oxy]-2-methylsulfon-naphthalin, Methyl-[6-(carbäthoxy-oxy)-naphthyl-(2)]-sulfon $C_{16}H_{14}O_5S=C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3\cdot CH_3$. B. Aus 6-[Carbäthoxy-oxy]-2-methylmercapto-naphthalin und überschüssigem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei Wasserbadtemperatur (Z., D., B. 51, 357). Schuppen (aus Eisessig). F: 98°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Eisessig, schwerer in Äther und Benzin.
- 6-[Carbäthoxy-oxy]-2-acetylmercapto-naphthalin $C_{15}H_{14}O_4S=C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot S\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 6-[Carbäthoxy-oxy]-2-mercapto-naphthalin und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Z., D., B. 51, 355). Nadeln (aus Methanol). F: 95°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.
- Bis-[6-oxy-naphthyl-(2)]-disulfid, 6.6'-Dioxy-2.2'-dinaphthyldisulfid $C_{20}H_{14}O_{2}S_{3}=HO\cdot C_{10}H_{4}\cdot S\cdot S\cdot C_{10}H_{4}\cdot OH$. B. Durch Verseifung von 6.6'-Bis-[carbāthoxy-oxy]-2.2'-dinaphthyldisulfid (Z, D., B. 51, 357). Blättchen (aus Eisessig). F: 220—221°. Ziemlich lö ich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzin. Löslich in Alkalien mit gelber Farbe.
- Bis-[6-acetoxy-naphthyl-(2)]-disulfid, 6.6'-Diacetoxy-2.2'-dinaphthyldisulfid $C_{24}H_{19}O_4S_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_4\cdot S\cdot S\cdot C_{10}H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_8$. B. Aus 6.6'-Dioxy-2.2'-dinaphthyldisulfid und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Z., D., B. 51, 357). Blättchen (aus Eisessig). F: 167—168°. Leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in Alkohol.

- Bis [6 (carbäthoxy oxy) naphthyl (2)] disulfid, 6.6'- Bis [carbäthoxy oxy]-2.2'-dinaphthyl-disulfid $C_{26}H_{22}O_6S_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot S \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_6$. B. Aus 6-[Carbāthoxy-oxy]-2-mercapto-naphthalin durch Oxydation mit FeCl₃ in alkoh. Lösung (ZINCKE, DERESER, B. 51, 356). Schuppen (aus Eisessig). F: 127°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Benzin.
- 1.5 (?)-Dibrom-6-oxy-2-methylmercapto-naphthalin $C_{11}H_{3}OBr_{4}S = HO \cdot C_{10}H_{4}Br_{2} \cdot S \cdot CH_{3}$. B. Aus 6-Oxy-2-methylmercapto-naphthalin und 4 Atomen Brom in Chloroform (Z., D., B. 51, 358). Blättchen (aus Eisessig). F: 194—195°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, schwer in Eisessig.
- 1.5 (P) Dibrom 6-oxy-2-methylsulfoxyd-naphthalin $C_{11}H_4O_2Br_2S = HO \cdot C_{10}H_4Br_2 \cdot SO \cdot CH_3$. Methyl-[1.5(?)-dibrom-6-oxy-naphthyl-(2)]-sulfiddibromid $C_{11}H_4OBr_4S = HO \cdot C_{10}H_4Br_2 \cdot SBr_2 \cdot CH_3$. B. Aus 6-Oxy-2-methylmercapto-naphthalin und überschüssigem Brom in Chloroform (Z., D., B. 51, 358). Rotbraune Krystalle. Verliert leicht Brom.
- 1.5(?)-Dibrom-6-acetoxy-2-methylmercapto-naphthalin $C_{12}H_{10}O_2Br_2S=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_4Br_2\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus 1.5(?)-Dibrom-6-oxy-2-methylmercapto-naphthalin und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Z., D., B. 51, 358). Nadeln (aus Eisessig). F: 145°. Leicht löslich in heißem Eisessig, schwerer in Alkohol.
- 9. 2.7-Dioxy-naphthalin $C_{10}H_8O_2=C_{10}H_8(OH)_3$ (S. 985). F: 190° (O. FISCHER, KERN, J. pr. [2] 94, 34). Einw. von Glycerin in Gegenwart von Schwefelsäuremonohydrat: BASF, D. R. P. 283066; C. 1915 I, 814; Frdl. 12, 497. Verbindung mit 1.3.5-Trinitrobenzol $C_{10}H_8O_2+C_6H_3O_6N_3$. Braune Prismen (aus Benzol) oder Tafeln (aus Eisessig). F: 162° (SUDBOROUGH, BEARD, Soc. 99, 212).
- 2-Oxy-7-methoxy-naphthalin $C_{11}H_{10}O_3 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 986). B. Zur Bildung aus 2.7-Dioxy-naphthalin und Dimethylsulfat vgl. O. Fischer, Hammerschmidt, J. pr. [2] 94, 24. Tafeln (aus Ligroin oder verd. Alkohol). F: 117°.
- 2.7-Dimethoxy-naphthalin $C_{12}H_{12}O_{3} = C_{10}H_{6}(O \cdot CH_{3})_{3}$ (S. 986). B. Aus 2.7-Dioxy-naphthalin bei wiederholter Behandlung mit Dimethylsulfat und Alkali (O. Fischer, Kern, J. pr. [2] 94, 34). Tafeln (aus Alkohol). F: 138°; sehr leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, heißem Alkohol, Pyridin und Eisessig, sehr wenig in Wasser und Petroläther (F., K.). Liefert in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,4) 1-Nitro-2.7-dimethoxy-naphthalin, mit Salpetersäure (D: 1,52) 1.8-Dinitro-2.7-dimethoxy-naphthalin (F., K., J. pr. [2] 94, 35, 44). Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{12}H_{13}O_{2} + C_{6}H_{3}O_{6}N_{3}$. Orangegelbe Nadeln. F: 111,5° (Sudbourough, Beard, Soc. 99, 215).
- 2-Methoxy-7-acetoxy-naphthalin $C_{13}H_{13}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_{10}H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2-Oxy-7-methoxy-naphthalin durch Einw. von Acetanhydrid oder von Acetylchlorid in Gegenwart von Pyridin (O. FISCHER, HAMMERSCHMIDT, J. pr. [2] 94, 24). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 130°.
- 2-Methoxy-7-chloracetoxy-naphthalin $C_{13}H_{11}O_3Cl=CH_3\cdot O\cdot C_{10}H_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3Cl.$ B. Aus 2-Oxy-7-methoxy-naphthalin und Chloracetylchlorid in alkal. Lösung (O. Fischer, Hammerschmidt, J. pr. [2] 94, 25). Blättchen (aus Petroläther). F: 106°.
- 1-Nitroso-2-oxy-7-methoxy-naphthalin $C_{11}H_{\bullet}O_{\delta}N=CH_{\delta}\cdot O\cdot C_{10}H_{\delta}(NO)\cdot OH$ ist desmotrop mit 7-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1), Syst. No. 778.
- 1-Nitro-2.7-dimethoxy-naphthalin $C_{11}H_{11}O_4N = O_4N \cdot C_{10}H_4(O \cdot CH_4)_4$. B. Aus 2.7-Dimethoxy-naphthalin und Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (O. Fisches, Kern, J. pr. [2] 94, 35). Gelbe Prismen oder Tafeln (aus Eisessig oder Alkohol). F: 141°. Verpufft bei stärkerem Erhitzen. Leicht Idslich in Aceton, Chloroform und Pyridin, schwer in Alkohol, Eisessig und Petroläther, sehr wenig in Wasser. Färbt sich am Licht grünlich. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,15) bei kurzem Kochen geringe Mengen 1.8-Dinitro-2.7-dimethoxy-naphthalin, mit Salpetersäure (D: 1,34) bei mehrstündigem Kochen 1.8.x-Trinitro-2.7-dimethoxy-naphthalin und geringe Mengen 3-Nitro-4-methoxy-phthalsäure. Liefert mit alkoh. Ammoniak bei 200° 8-Nitro-2-methoxy-7-amino-naphthalin; reagiert analog mit Methylamin. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist bräunlich und wird beim Erhitzen erst grün, dam violett.
- 1.8-Dinitro-2.7-dimethoxy-naphthalin $C_{12}H_{10}O_4N_2=(O_2N)_2C_{10}H_4(0\cdot CH_2)_2$. B. Aus 2.7-Dimethoxy-naphthalin und Salpetersäure (D:1,52) in Eisessig (O. Fischer, Kern, J. pr. [2] 94, 44). In geringer Menge bei kurzem Kochen von 1-Nitro-2.7-dimethoxy-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,15) (F., K., J. pr. [2] 94, 41). Hellgelbe Prismen oder Nadeln (aus Eisessig). F: 286°. Verpufft beim raschen Erhitzen auf höhere Temperaturen unter

Knall und Feuererscheinung. Leicht löslich in Pyridin, schwer in kaltem Eisessig, Alkohol, Äther und Benzol, sehr wenig in Wasser.— Färbt sich am Licht grünlich. Liefert mit alkoh. Ammoniak bei 190—200° 1.8-Dinitro-2.7-diamino-naphthalin.

1.8.x-Trinitro-2.7-dimethoxy-naphthalin $C_{12}H_2O_3N_3 = (O_2N)_3C_{10}H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 1-Nitro-2.7-dimethoxy-naphthalin bei mehrstündigem Kochen mit Salpetersäure (D: 1,34) (O. FISCHER, KERN, J. pr. [2] 94, 41). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 216°.

2. Dioxy-Verbindungen $C_{11}H_{10}O_2$.

- 1. 6.7-Dioxy-1-methyl-naphthalin $C_{11}H_{10}O_2 = CH_3 \cdot C_{10}H_{5}(OH)_2$.
- 6.7-Dimethoxy-1-methyl-naphthalin $C_{13}H_{14}O_3=CH_3\cdot C_{10}H_5(0\cdot CH_3)_3$. B. Aus Eugenolmethyläther durch Kondensation mit Acetylchlorid und AlCl $_3$ in CS $_2$ und Destillation des Reaktionsproduktes unter vermindertem Druck (LUFF, PERKIN, ROBINSON, Soc. 97, 1139). Blättchen (aus Alkohol). F: 114°. Wird durch KMnO $_4$ in Aceton zu 4.5-Dimethoxy-phthalsäure oxydiert.
- 2. 2.1¹-Dioxy-1-methyl-naphthalin, [2-Oxy-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{11}H_{10}O_3 = HO \cdot C_{10}H_4 \cdot CH_3 \cdot OH$.
- 1¹-Oxy-2-methoxy-1-methyl-naphthalin, [2-Methoxy-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{13}H_{13}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus 1-Aminomethyl-naphthol-(2)-methyläther durch Einw. von salpetriger Säure (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 674). Blättchen (aus Wasser). F: 100—101° (korr.).
- 3. 4.1¹-Dioxy-1-methyl-naphthalin, [4-Oxy-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{11}H_{10}O_2 = HO \cdot C_{10}H_0 \cdot CH_2 \cdot OH$.
- 1¹-Oxy-4-methoxy-1-methyl-naphthalin, [4-Methoxy-naphthyl-(1)]-carbinol $C_{19}H_{12}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Durch Einw. von KOH auf 4-Methoxy-naphthaldehyd-(1), neben 4-Methoxy-naphthalin-carbonsäure-(1) (Madinavertia, Puyal, C. 1919 III, 789). F: 35°. Kp₁₅: 202°. Das Phenylurethan schmilzt bei 240°.
- 3. 6.7 Dioxy-2.3 dimethyl-naphthalin $C_{12}H_{12}O_2=(CH_3)_2C_{10}H_4(OH)_2$. Diese Konstitution kommt wahrscheinlich der Verbindung zu, die Wieser (M. 1, 605) durch Kalischmelze von Pyroguajacin (s. u.) erhielt. Krystalle (aus Alkohol). F: 202°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser. Gibt bei der Destilation mit Zinkstaub 2.3-Dimethyl-naphthalin (W.; vgl. Schroeter, Lichtenstadt, Irineu, B. 51, 1588). Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine dunkelblaue Färbung, nach einiger Zeit einen blaugrauen Niederschlag (W.).
- 6-Oxy-7-methoxy-2.3-dimethyl-naphthalin, Pyroguajacin C₁₃H₁₄O₃ = (CH₃)₂C₁₀H₄(OH)·O·CH₃. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Herzig, Schiff, M. 19, 95; Schrotter, Lichtenstadt, Irineu, B. 51, 1592, 1604. B. Bei der trocknen Destillation von Guajacharz (Pelletier, Deville, A. 52, 402; Ebermayer, J. pr. [1] 62, 291; J. 1854, 612; Hlasiwetz, A. 106, 381; Wieser, M. 1, 595; Richter, Ar. 244, 96), von Guajacharzsäure (S. 578) (Hl., A. 119, 277) und von Guajaconsäure (Hptw., Syst. No. 4745) (Doebner, Lücker, Ar. 234, 603; R., Ar. 244, 100) sowie von Lariciresinol (Hptw., Syst. No. 4740) (Bamberger, Vischner, M. 21, 564). Darstellung durch Destillation von Guajacharz: W. Blättchen (aus Alkohol). F: 180—183° (H., Sch., M. 19, 96), 180,5° (W., M. 1, 598), 181° (D., L.), 183° (Hl., A. 106, 382). Sublimierbar (Hl.). Sehr wenig löslich in siedendem Wasser, schwer in Alkohol, ziemlich schwer in Ather (W.). Gibt beim Erhitzen mit Zinkstaub 2.3-Dimethyl-naphthalin (W.; vgl. Sch., L., I.). Liefert mit Brom in heißem Eisessig ein Brom-Derivat vom Schmelzpunkt 172° (W.). Liefert beim Schmelzen mit KOH 6.7-Dioxy-2.3-dimethyl-naphthalin(?) (W.). Gibt mit alkoh. FeCl₃-Lösung keine Färbung (W.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelblau (W.; vgl. Hl., A. 119, 279). Natriumsalz. Blättchen (Hl., A. 119, 278). Kaliumsalz. Prismen (Hl.; W.).
- 6.7-Dimethoxy-2.8-dimethyl-naphthalin, Pyroguajacinmethyläther $C_{14}H_{16}O_{2} = (CH_{3})_{2}C_{10}H_{4}(O \cdot CH_{3})_{3}$. B. Aus Pyroguajacin und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Schrößter, Lichtenstadt, Irinet, B. 51, 1604). Blättchen (aus Alkohol oder Ameisensäure). F: 149° bis 150°. Schwer löslich in Alkohol und Ameisensäure. Gibt bei der Oxydation mit Na₃Cr₂O₇ in Eisessig 6.7-Dimethoxy-2.3-dimethyl-naphthochinon-(1.4).

Pyroguajacinacetat $C_{15}H_{16}O_{5}=(CH_{3})_{2}C_{10}H_{4}(O\cdot CH_{3})\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$. Zur Zusammensetzung vgl. Herzte, Schiff, M. 19, 98. — Nadeln (aus Alkohol). F: 122° (Wieser, M. 1, 598), 122° bis 123° (Bamberger, Vischner, M. 21, 567), 122—124° (H., Sch.).

- 4. $3 \cdot 0 \times y \cdot 2 \cdot [a \cdot o \times y \cdot i \circ o \operatorname{propyl}]$ -naphthalin, Dimethyl-[3-o xy-naphthyl-(2)]-carbinol $C_{13}H_{14}O_{8} = HO \cdot C_{16}H_{4} \cdot C(CH_{3})_{3} \cdot OH$. B. Aus 3-Oxy-naphthalin-carbonsäure-(2)-methylester und $CH_{3} \cdot MgI$ (Lameer, M. 35, 172). Mikroskopische Prismen (aus verd. Alkohol). F: 140—141°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Pyridin, unlöslich in Wasser. Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat 3-Acetoxy-2-isopropenyl-naphthalin. Gibt mit salpetriger Säure 3-[a-Oxy-isopropyl]-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1). Löst sich in konz. Schwefelsäure unter anfänglicher Rotfärbung mit grüner Farbe, die auf Zusatz von Salpetersäure in Dunkelrotbraun übergeht. Gibt mit FeCl₃ in Alkohol eine grüne Färbung.
- 5. Diāthyl-[1-0xy-naphthyl-(2)]-carbinol $C_{15}H_{18}O_{3}=HO\cdot C_{10}H_{8}\cdot C(C_{2}H_{5})_{2}\cdot OH$. B. Aus 1-0xy-naphthalin-carbonsāure-(2)-methylester und $C_{2}H_{5}\cdot MgI$ (Pressecker, M. 35, 895). Schwach rötliche Krystalle (aus Benzin). F: 80—81°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, unlöslich in Wasser und verd. Säuren; leicht löslich in warmer Kalilauge. Gibt in alkoh. Lösung mit FeCl₃ eine rote Färbung.

7. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_2$.

1. 2-0xy-1.4-oxymethylen-naphthalin $C_{11}H_8O_2 = \bigcirc \cdot OH \ CH \cdot OH$.

2-Methoxy-1.4-[carbäthoxy-oxymethylen]-naphthalin (?) $C_{15}H_{14}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_5 : CH \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (?). B. Aus 3-Methoxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydro-naphthalin und Chlorameisensäureäthylester in alkal. Lösung (Dean, Nieeenstein, Soc. 109, 596). — Nadeln (aus Alkohol). F: 126—127°. — Liefert beim Erwärmen mit Essigsäure oder verd. Pyridin 3-Methoxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydro-naphthalin zurück.

2. Dioxy-Verbindungen $C_{12}H_{10}O_2$.

- 1. 2.2'-Dioxy-diphenyl, o.o-Diphenol C₁₃H₁₀O₂ = HO·C₅H₄·O₄ (S. 989). Die wasserfreien Krystalle sind rhombisch-bipyramidal; F: 98°; Dichte der festen Substanz: 1,342 (Mielettner, Z. Kr. 55, 59). Gibt mit Chlor in Eisessig 3.3'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenyl und 5.5'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenyl (Robertson, Briscoe, Soc. 101, 1972). Gibt in alkal. Lösung mit Benzoldiazoniumhydroxyd 2.2'-Dioxy-5.5'-bis-benzolazo-diphenyl (R., Brady, Soc. 103, 1479).
- 2.2'-Dimethoxy-diphenyl, o.o-Dianisol $C_{14}H_{14}O_2=CH_3\cdot C\cdot C_6H_4\cdot C\cdot CH_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 989). B. Aus 2.2'-Dioxy-diphenyl und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Borsche, Scholten, B. 50, 607). Rhombisch-bipyramidal; Dichte der festen Substanz: 1,268 (MIELEITNER, Z. Kr. 55, 60). Gibt beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,39) in Eisessig 5.5'-Dinitro-2.2'-dimethoxy-diphenyl, beim Sulfurieren und Behandeln der Sulfonsäure mit Salpeterschwefelsäure 3.5.3'.5'-Tetranitro-2.2'-dimethoxy-diphenyl (B., Sch.).
- 8.3'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenyl $C_{13}H_{8}O_{2}Cl_{2} = HO \cdot C_{8}H_{2}Cl \cdot C_{8}H_{2}Cl \cdot OH$. B. Aus 2.2'-Dioxy-diphenyl und Chlor in Eisessig, neben 5.5'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenyl (ROBERTSON, BRISCOE, Soc. 101, 1973). Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: ca. 129°. Liefert mit Brom in Eisessig x.x-Dichlor-x.x-dibrom-2.2'-dioxy-diphenyl. Gibt mit Salpetersäure in Eisessig x.x-Dichlor-x.x-dinitro-2.2'-dioxy-diphenyl.
- 5.5'- Dichlor 2.2'-dioxy-diphenyl C₁₂H₂O₂Cl₂ = HO·C₆H₃Cl·O₄H₃Cl·OH. B. Aus 2.2'-Dioxy-diphenyl und Chlor in Eisessig, neben 3.3'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenyl (Robertson, Briscon, Soc. 101, 1972). Krystalle (aus Benzol). F: 170°. Gibt mit Brom in Eisessig x.x-Dichlor-x.x-dibrom-2.2'-dioxy-diphenyl; bei einem Versuch wurde x.x-Dichlor-x-brom-2.2'-dioxy-diphenyl erhalten. Liefert mit Salpetersäure in Eisessig x.x-Dichlor-x.x-dinitro-2.2'-dioxy-diphenyl.
- x.x-Dichlor-x-brom-2.2'-dioxy-diphenyl C₁₂H₂O₂Cl₂Br = C₁₂H₂Cl₃Br(OH)₂. B. Wurde einmal aus 5.5'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenyl und Brom in Eisessig erhalten (ROBERT-SON, BRISCOE, Soc. 101, 1974). F: 190°.
- x.x-Dichlor-x.x-dibrom-2.2'-dioxy-diphenyl C₁₂H_cO₂Cl₂Br₃ = C₁₂H_cCl₂Br₃(OH)₂. B. Aus 3.3'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenyl oder 5.5'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenyl und Brom in Eisessig (ROBERTSON, BRISCOE, Soc. 101, 1973). Krystalle (aus Alkohol). F: 185°.
- 5.5' Dinitro 2.2' dioxy diphenyl C₁₂H₅O₂N₂ = HO·C₂H₅(NO₂)·C₄H₅(NO₂)·OH (S. 990). Gibt mit Brom in Eisessig 3.3'-Dibrom-5.5'-dinitro-2.2'-dioxy-diphenyl (ROBERTSON, BRISCOE, Soc. 101, 1974).

DIPHENOLE

- Dimethyläther, 5.5'-Dinitro-2.2'-dimethoxy-diphenyl $C_{14}H_{12}O_6N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot O \cdot CH_2$ (S. 990). B. Aus 2.2'-Dimethoxy-diphenyl und Salpetersäure (D: 1,39) in Eisessig auf dem Wasserbad (Borsche, Scholten, B. 50, 607). Gelbliche Nadeln. F: 263°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, leichter in Eisessig oder Chloroform.
- x.x-Dichlor-x.x-dinitro-2.2'-dioxy-diphenyl $C_{12}H_{4}O_{6}N_{2}Cl_{2} = HO \cdot C_{6}H_{2}Cl(NO_{2}) \cdot C_{6}H_{2}Cl(NO_{2}) \cdot OH$. B. Durch Einw. von Salpetersäure in Eisessig auf 3.3'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenyl oder auf 5.5'-Dichlor-2.2'-dioxy-diphenyl (Robertson, Briscoe, Soc. 101, 1973). Krystalle (aus Essigsäure). F: 180° .
- 3.3'-Dibrom-5.5'-dinitro-2.2'-dioxy-diphenyl $C_{12}H_6O_6N_2Br_2 = HO \cdot C_6H_2Br(NO_2) \cdot C_6H_2Br(NO_2) \cdot OH$. B. Aus 5.5'-Dibrom-2.2'-dioxy-diphenyl') und Salpetersäure in Eisessig (ROBERTSON, BRISCOE, Soc. 101, 1974). Aus 5.5'-Dinitro-2.2'-dioxy-diphenyl und Brom in Eisessig (R., B.). Krystalle (aus Alkohol). F: 201°.
- 3.5.3'.5'-Tetranitro -2.2'-dimethoxy-diphenyl $C_{14}H_{10}O_{10}N_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_2(NO_2)_8 \cdot C_6H_2(NO_2)_8 \cdot O \cdot CH_3$. B. Man führt 2.2'-Dimethoxy-diphenyl durch Erwärmen mit Schwefelsäure in eine Sulfonsäure über und behandelt diese erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann auf dem Wasserbade mit Salpeterschwefelsäure (Borsche, Scholten, B. 50, 607). Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 177—178°. Sehr wenig löslich in Alkohol. Gibt mit alkoh. Ammoniak bei 140—150° 1.3.6.8-Tetranitro-carbazol.
- 2. 2.4'-Dioxy-diphenyl, o.p-Diphenol $C_{12}H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 990). B. Neben 4.4'-Dioxy-diphenyl und anderen Verbindungen bei der elektrolytischen Oxydation von Phenol in verdünnt-schwefelsaurer Lösung an einer Bleianode (Fichter, Brunner, Bl. [4] 19, 286). F: 162—163°. Kp₁₁: 206—210°. Unlöslich in Toluol. Geht bei weiterer elektrolytischer Oxydation in Brenzcatechin und Hydrochinon bezw. Chinon über.
- 3. 3.3'-Dioxy-diphenyl, m.m-Diphenol $C_{12}H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (8. 991). B. Zur Bildung durch Verschmelzen von Diphenyl-disulfonsäure-(3.3') mit KOH vgl. BORSCHE, B. 50, 828. F: 123—124°. Kp₁₈: 247°. Liefert mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig auf dem Wasserbad 4.6.4'.6'-Tetranitro-3.3'-dioxy-diphenyl und 2.4.6.4'.6'-Pentanitro-3.3'-dioxy-diphenyl. Gibt mit salpetriger Säure eine Verbindung $C_{12}H_6O_3N_2$ (braunes Krystallpulver).
- x.x.x.x.+Hexabrom-8.3'-dioxy-diphenyl $C_{12}H_4O_2Br_6=C_{12}H_2Br_6(OH)_2$. B. Aus 3.3'-Dioxy-diphenyl und Brom in Gegenwart von Eisen in siedendem Eisessig (Borsche, B. 50, 833). Nadeln (aus Methanol). F: 196°. Sehr leicht löslich in Methanol.
- 4.6.4'.6'-Tetranitro-3.3'-dioxy-diphenyl $C_{12}H_4O_{10}N_4=HO\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot C_6H_2(NO_2)$
- 2.4.6.4'.6'-Pentanitro-8.8'-dioxy-diphenyl $C_{18}H_5O_{18}N_5=HO\cdot C_6H(NO_2)_3\cdot C_8H_8(NO_2)_2\cdot OH$. B. Neben 4.6.4'.6'-Tetranitro-3.3'-dioxy-diphenyl aus 3.3'-Dioxy-diphenyl aud Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig auf dem Wasserbad (Borsone, B. 50, 830). Gelbliche Körnchen (aus verd. Alkohol). F: 248° (Zers.). Löslichkeit wie bei 4.6.4'.6'-Tetranitro-3.3'-dioxy-diphenyl.
- 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-3.3'-dioxy-diphenyl ("Dipikrinsāure") $C_{12}H_4O_{14}N_6=HO\cdot C_6H(NO_2)_3\cdot C_6H(NO_3)_3\cdot OH$. B. Man sulfuriert 3.3'-Dioxy-diphenyl mit konz. Schwefelsäure und behandelt das Reaktionsprodukt mit Salpeterschwefelsäure (Borsche, B. 50, 832). Hellgelbe Nadeln (aus Benzol). Bleibt bis 270° unverändert, verpufft bei stärkerem Erhitzen unter Feuererscheinung. Sehr leicht löslich mit gelber Farbe in Wasser, Alkohol, Aceton und Eisessig, schwer löslich (fast farblos) in Benzol, Äther und Chloroform. Die Lösungen in Wasser und Eisessig werden durch Mineralsäuren gefällt.
- 4. 4.4'-Dioxy-diphenyl, p.p-Diphenol C₁₂H₁₀O₂ = HO·C₆H₄·C₈H₄·OH (S. 991).

 B. Aus 4.4'-Dibrom-diphenyl und feuchtem Silberoxyd (MIELEITNER, Z. Kr. 55, 77 Anm. 2).

 Neben 2.4'-Dioxy-diphenyl und anderen Verbindungen bei der elektrolytischen Oxydation von Phenol in verd. Schwefelsäure an einer Bleianode (Fighter, Beunner, Bl. [4] 19, 286).

 Aus 4-Oxy-4'-amino-diphenyl durch Diazotieren in salzsaurer Lösung und Erwärmen der Diazolösung auf dem Wasserbade (Bamberger, A. 380, 159). Rhombisch-bipyramidal (M.). F: 272° (F., Br.), 273° (M.), 274—275° (Ba.). Dichte der festen Substanz: 1,25 (M.).

 Löslichkeit in Wasser und in Eisessig bei Siedetemperatur: Bratz, v. Niementowski, B.

^{&#}x27;) Über diese Verbindung finden sich in der Literatur keine Angaben. Vielleicht hat das x.x'-Dibrom-2.2'-dioxy-diphenyl des *Hptw.* (S. 989) vorgelegen.

- 52, 192. Geht bei weiterer elektrolytischer Oxydation in schwefelsaurer Lösung in Chinon über (F., Br.). Liefert mit Phthalsäureanhydrid und AlCl₃ bei 130—135° 4.4′-Dioxy-3-[2-carboxy-benzoyl]-diphenyl und 6-Oxy-3-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-benzophenon-carbonsäure-(2′), bei 150° 4.4′-Dioxy-dianthrachinonyl-(1.1′) (Scholl, Seer, B. 44, 1092, 1099). Gibt mit Phthalsäureanhydrid und ZnCl₂ bei 185—205° das Phthalein Co·O·C[C₆H₃(OH)·C₆H₄·OH]₂ (Syst. No. 2568) (Sch., S.).
- S. 991, Z. 10 v. u. statt ,,-diphenyl-trisulfonsäure-(4.4'.x)" lies ,,-diphenyl-trisulfonsäure-(3.3'.x)".
- 4.4'-Dimethoxy-diphenyl, p.p-Dianisol $C_{14}H_{14}O_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 991). Gibt mit Oxalylchlorid bei 160° im Einschlußrohr oder in Gegenwart von AlCl₃ bei gewöhnlicher Temperatur 4.4'-Dimethoxy-diphenyl-carbonsäure-(2 oder 3) in sehr geringer Menge (Litbermann, B. 45, 1203). Liefert mit Phthalsäureanhydrid bei Gegenwart von AlCl₃ in Nitrobenzol bei 70—80° 4.4'-Dioxy-3-[2-carboxy-benzoyl]-diphenyl, bei Abwesenheit eines Lösungsmittels bei 150° 4.4'-Dioxy-dianthrachinonyl-(1.1') (SCHOLL, SEER, B. 44, 1099).
- 8.5.3′.5′-Tetrabrom -4.4′-dioxy diphenyl $C_{12}H_6O_2Br_4 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot C_6H_2Br_3 \cdot OH$ (S. 992). F: 266° (Morg, C. 1913 II, 1665). Liefert bei der Oxydation mit FeCl₃, 50% iger Salpetersäure oder CrO_3 in Eisessig 3.5.3′.5′-Tetrabrom-diphenochinon-(4.4′), mit Ammonium-persulfat oder Kaliumferricyanid in alkal. Lösung das Chinhydron $C_{12}H_4O_2Br_4 + C_{12}H_6O_2Br_4$ (s. bei Tetrabromdiphenochinon, Syst. No. 675), mit Kaliumchlorat und Bromwasserstoffsäure oder mit PbO₂ in Benzol 2.6-Dibrom-p-chinon. Gibt mit NaOBr-Lösung 2.4.6-Tribrom-phenol.

S. 992, Z. 27 v. u. statt "Diphenyl" lies "4.4'-Dioxy-diphenyl".

- Diacetat $C_{16}H_{10}O_4Br_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_2Br_2 \cdot C_6H_2Br_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 992). B. Bei längerem Kochen von 3.5.3'.5'-Tetrabrom-diphenochinon-(4.4') mit Acetanhydrid (Moir, C. 1913 II, 1665). F: 247°. Liefert bei Oxydation mit CrO_3 in Eisessig und nachfolgender Hydrolyse 3.5-Dibrom-4-oxy-benzoesäure.
- 5.8'.5'-Tribrom-3-nitro-4.4'-dioxy-diphenyl C₁₂H₃O₄NBr₃ = HO·C₆H₂Br(NO₃)·C₆H₂Br₅·OH. B. Beim Eindampfen einer mit AgNO₃ versetzten Lösung von 5.3'.5'-Tribrom-4.4'-dioxy-diphenyl-sulfonsäure-(3) (Moir, C. 1913 II, 1665). Durch Nitrieren des bei der unvollständigen Bromierung von 4.4'-Dioxy-diphenyl entstehenden Tribrom-4.4'-dioxy-diphenyls (M.). Gelb. F: 210°. Gibt ein rotes Kaliumsalz.
- 3.3' Dinitro 4.4' dioxy diphenyl C₁₃H₂O₆N₂ = HO·C₆H₃(NO₂)·C₆H₃(NO₂)·OH (S. 992). F: 278° (Bratz, v. Niementowski, B. 52, 193). Sehr wenig löslich in Eisessig, etwas leichter in Nitrobenzol, unlöslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln. Löslich in Alkalilauge mit roter Farbe.
- 5.5'-Dibrom 3.8'-dinitro 4.4'-dioxy-diphenyl $C_{12}H_{e}O_{e}N_{2}Br_{2} = HO \cdot C_{e}H_{3}Br(NO_{2}) \cdot C_{e}H_{3}Br(NO_{2}) \cdot OH$. B. Durch Einw. von Salpetersäure auf 5.5'-Dibrom-4.4'-dioxy-diphenyl-disulfonsäure-(3.3') (MOIB, C. 1913 II, 1665). F: 237°.
- 8.x.3'.x'-Tetranitro-4.4'-dioxy-diphenyl $C_{12}H_2O_{10}N_4 = HO \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot C_6H_2(NO_2)_3 \cdot C_6H_$
- 4.4'-Dimercapto-diphenyl, p.p-Diphenylendimercaptan $C_{19}H_{10}S_3=HS\cdot C_0H_4\cdot C_0H_4\cdot SH$ (S. 993). B. Man setzt eine mit Natronlauge neutralisierte Lösung von Diphenylbis-diazoniumehlorid-(4.4') unter gleichzeitigem Eintragen von Kupferpulver zu einer auf 60° erwärmten wäßr. Lösung von äthylxanthogensaurem Kalium und verseift das entstandene ölige Reaktionsprodukt mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge, der man gegen Ende der Reaktion Na₂S zusetzt (ZINCKE, DAHM, B. 45, 3460). F: 175°; ziemlich schwer löslich in kaltem Eisessig, Alkohol und Benzol (Z., D.). Oxydiert sich leicht zu einem amorphen, unlöslichen Produkt (Leuckart, J. pr. [2] 41, 213; Z., D.). Gibt mit Chlor in Eisessig Diphenyl-disulfonsäure-(4.4')-dichlorid, in Chloroform oder CCl_4 p.p-Diphenylen-bis-schwefelchlorid (Z., B. 44, 770; Z., D.).

Dimethyläther, 4.4'-Bis-methylmercapto-diphenyl, p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid $C_{14}H_{14}S_2 = CH_4 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot C_8H_4 \cdot S \cdot CH_2$ (S. 993). B. Aus 4.4'-Dimercapto-diphenyl und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (ZINCKE, DAHM, B. 45, 3462). — Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 185°. Leicht löslich in warmem Benzol und Eisessig, schwerer in Alkohol. — Gibt mit Chlor in Eisessig Diphenyl-disulfonsäure-(4.4')-dichlorid, in Chloroform p.p-Diphenylen-bis-trichlormethylsulfid. Liefert mit Brom ein Hexabromid, mit Jod in Chloroform ein Hexapodid (S. 487).

p.p-Diphenylen-bis-methylsulfoxyd C₁₄H₁₄O₂S₂ = CH₃·SO·C₆H₄·C₆H₄·SO·CH₃. B. Aus p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid durch Oxydation mit verd. Salpetersäure oder mit 2 Mol Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Zincke, Dahm, B. 45, 3466). — Blättchen (aus Xylol oder verd. Salzsäure). F: 195°. Leicht löslich in Wasser, Chloroform und Eisessig, schwer in Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau. — Gibt mit Chlor eine bei 186° schwelzende Verbindung. Wird durch HBr bezw. HI in Eisessig-Lösung zu p.p-Diphenylen-bismethylsulfid reduziert; in Chloroform-Lösung entsteht durch Einw. von HBr das Tetrabromid (s. u.), durch Einw. von HI ein Hexajodid (s. u.). — p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid von HBr in Chloroform (Z., D., B. 45, 3464). Rote Krystalle. F: 130° (Zers.). Schwer löslich in Chloroform und Eisessig. Verliert beim Aufbewahren Brom. Wird durch konz. Alkalien, Na₃S₂O₃ oder NaHSO₃ in p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid, durch verd. Alkalien in p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid vnd Brom in Chloroform (Z., D., B. 45, 3464). Rote Krystalle. Zersetzt sich bei 90° unter Abgabe von Brom. Schwer löslich in Chloroform und Eisessig. Wird durch konz. Alkali, NaHSO₃ oder Na₃S₃O₃ in p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid und Brom in Chloroform (Z., D., B. 45, 3464). Dunkelrote Krystalle. Zersetzt sich bei 90° unter Abgabe von Brom. Schwer löslich in Chloroform und Eisessig. Wird durch konz. Alkali, NaHSO₃ oder Na₃S₃O₃ in p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid und Jod in Chloroform (Z., D., B. 45, 3465). Aus p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid und Jod in Chloroform (Z., D., B. 45, 3465). Aus p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid vand HI in Chloroform (Z., D., B. 45, 3465). Aus p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid vand HI in Chloroform (Z., D.). Fast schwarze Krystalle. F: 198° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Eisessig und Chloroform. Gibt mit verd. Alkali, NaHSO₃ oder Na₃S₃O₃ p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid.

p.p-Diphenylen-bis-methylsulfon $C_{14}H_{14}O_4S_2 = CH_3 \cdot SO_2 \cdot C_8H_4 \cdot C_8H_4 \cdot SO_2 \cdot CH_3$. B. Aus p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid oder p.p-Diphenylen-bis-methylsulfoxyd durch Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig (ZINCKE, DAHM, B. 45, 3466). — Blättchen (aus-Eisessig). F: ca. 302°. Schwer löslich in Benzol, Chloroform und Alkohol, leichter in Eisessig:

Diäthyläther des p.p-Diphenylendimercaptans, 4.4'-Bis-äthylmercapto-diphenyl, p.p-Diphenylen-bis-äthylsulfid $C_{1e}H_{1e}S_2=C_2H_5\cdot S\cdot C_4H_4\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_2H_5$ (S. 993). B. Analog p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid. — F: 135° (ZINCKE, DAHM, B. 45, 3463). Ziemlich leicht löslich in heißem Eisessig und Chloroform, schwerer in Alkohol. — Liefert mit Chlor in Eisessig Diphenyl-disulfonsäure-(4.4')-dichlorid, in Chloroform ein rotes öliges Produkt. Gibt mit Brom in Chloroform das Tetrabromid (s. u.), mit Jod in Chloroform das Hexajodid (s. u.)

p.p-Diphenylen-bis-āthylsulfoxyd $C_{1e}H_{18}O_{2}S_{2}=C_{2}H_{5}\cdot SO\cdot C_{e}H_{4}\cdot C_{e}H_{4}\cdot SO\cdot C_{2}H_{5}.$ Analog p.p-Diphenylen-bis-methylsulfoxyd. — Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 134° (Zinokk, Dahm, B. 45, 3467). Leicht löslich in Chloroform, Eisessig und Alkohol, schwerer in Wasser. — p.p-Diphenylen-bis-āthylsulfid-tetrabromid $C_{1e}H_{18}Br_{4}S_{3}=C_{2}H_{5}\cdot SBr_{3}\cdot C_{2}H_{5}\cdot SH_{3}\cdot S$

p.p-Diphenylen-bis-äthylsulfon $C_{16}H_{18}O_4S_3=C_2H_5\cdot SO_3\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot SO_3\cdot C_3H_5$. B. Aus p.p-Diphenylen-bis-äthylsulfid und Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Zincke, Dahm, B. 45, 3467). — Nadeln (aus Eisessig). F: 187°. Ziemlich löslich in Chloroform und Eisessig, schwerer in Alkohol.

4.4'-Bis-bensylmercapto-diphenyl, p.p-Diphenylen-bis-bensylsulfid $C_{26}H_{12}S_1=C_6H_5\cdot CH_2\cdot S\cdot C_8H_4\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus p.p-Diphenylendimercaptan und Benzylchlorid in alkal. Lösung (ZINCKE, DAHM, B. 45, 3463). — Blättchen (aus Eisessig). F: 198° bis 199°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leicht in Benzol. — Liefert mit Chlor in Eisessig Diphenyl-disulfonsäure-(4.4')-chlorid, in Chloroform p.p-Diphenylen-bis-schwefel-chlorid und Benzalchlorid.

p.p-Diphenylen-bis-bensylsulfoxyd $C_{26}H_{22}O_{2}S_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot SO\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot SO\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot SO\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_$

p.p-Diphenylen-bis-bensylsulfon $C_{se}H_{ss}O_4S_2=C_0H_5\cdot CH_2\cdot SO_3\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot SO_3\cdot CH_3\cdot C_6H_5$. B. Aus p.p-Diphenylen-bis-bensylsulfoxyd und Wasserstoffperoxyd in Eisessig auf dem Wasserbad (ZINOKE, DAHM, B. 45, 3467). — Nadeln. F: 320°. Sehr wenig löslich.

- p.p-Diphenylen-bis-acetonylsulfid $C_{18}H_{18}O_{2}S_{2}=CH_{3}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot S\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot S\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot B$. Beim Erhitzen von p.p-Diphenylen-bis-schwefelchlorid mit Aceton (ZINCKE, DAHM, B. 45, 3462). Aus p.p-Diphenylendimercaptan und Chloraceton in alkal. Lösung (Z., D.). Nadeln. F: 165°. Ziemlich löslich in heißem Eisessig, Chloroform und Benzol, schwerer in Alkohol.
- p.p-Diphenylen-bis-trichlormethylsulfid $C_{14}H_0Cl_0S_2 = CCl_3 \cdot S \cdot C_0H_4 \cdot C_0H_4 \cdot S \cdot CCl_3$. B. Aus p.p-Diphenylen-bis-methylsulfid und Chlor in Chloroform (ZINCKE, DAHM, B. 45, 3463). Nadeln (aus Chloroform). F: 195°. Ziemlich löslich in heißem Benzol, schwerer in Eisessig, Chloroform und Alkohol. Liefert beim Erhitzen mit Anilin N.N'.N''-Triphenylguanidin und p.p-Diphenylendimercaptan.
- p.p-Diphenylen-bis-thioglykolsäure $C_{16}H_{14}O_4S_2=HO_2C\cdot CH_2\cdot S\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (S. 993). Gibt mit Chlorsulfonsäure die Sulfonsäure eines blauen Küpenfarbstoffs (Kalle & Co., D. R. P. 232995; C. 1911 I, 1166; Frdl. 10, 480).
- 4.4'-Bis-chlormercapto-diphenyl, p.p-Diphenylen-bis-schwefelchlorid $C_{12}H_{6}Cl_{2}S_{5}=ClS\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot Scl.$ B. Aus p.p-Diphenylendimercaptan oder p.p-Diphenylen-bis-benzylsulfid durch Einw. von Chlor in CCl_{4} (ZINCE, B. 44, 770; Z., Dahm, B. 45, 3461). Rotgelbe Krystalle. F: 114—115°; zersetzt sich bei 145°. Ziemlich löslich in Benzol und Chloroform, schwer in CCl_{4} und Benzin. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Eisessig, Alkohol oder verd. Alkalien. Wird durch Salpetersäure (D: 1,4) oder durch Chlor in Eisessig zu Diphenyl-disulfonsäure-(4.4')-dichlorid oxydiert. Gibt mit Aceton p.p-Diphenylen-bis-soctonylsulfid.
- 2.3'-Dinitro-4.4'-dirhodan-diphenyl $C_{14}H_6O_4N_4S_2=NC\cdot S\cdot C_6H_6(NO_9)\cdot C_6H_5(NO_9)\cdot S\cdot CN$. B. Man diazotiert 2.3'-Dinitro-benzidin (vgl. Hptw. Bd. XIII, S. 236), stumpft die überschüssige Säure mit Natriumacetat ab und gießt in KCNS-Lösung (Cain, Coulthard, Micklethwaff, Soc. 103, 2083). Schwach rötliche Krystalle (aus Alkohol). F: 158°.

3. Dioxy-Verbindungen $C_{18}H_{12}O_2$.

- 1. 4.4'-Dioxy-diphenylmethan C₁₃H₁₃O₂ = HO·C₆H₄·CH₈·C₆H₄·OH (S. 995). B. Aus 1 Mol Formaldehyd und 2 Mol Phenol in Gegenwart von sehr verd. Salzsäure (Noelting, Herzberg, Ch. Z. 16, 185; Caro, B. 25, 947). Aus 5.5'-Methylen-disalicylsäure beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Erhitzen mit Alkalien (Clemmensen, Heitman, Am. Soc. 38, 740). F: 148° (Cl., H.). Darstellung eines braunen Schwefelfarbstoffs durch Erhitzen von Dioxydiphenylmethan mit Schwefel und Natronlauge auf 260—280°: Bayer & Co., D. R. P. 232713; C. 1911 I, 1094; Frdl. 10, 294.
- 4.4'-Dimethoxy-diphenyldichlormethan $C_{15}H_{14}O_2Cl_2=(CH_3\cdot O\cdot C_6H_4)_3CCl_2$. B. Aus 4.4'-Dimethoxy-benzophenon und Oxalylchlorid durch 2-stdg. Erhitzen (Staudinger, Clab, Czako, B. 44, 1645; vgl. Straus, Dützmann, J. pr. [2] 103, 46). F: 101—102° (St., Cl., Cz.), 98—100° (bei langsamem Erhitzen) (Str., D.). Bei der Einw. von Zink oder Quecksilber auf die äther. Lösung entsteht Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]-äthylen (St., Cl., Cz.). Liefert in äther. Lösung mit ZnCl₂ oder HgCl₂ rote Niederschläge, die durch Wasser unter Bildung von 4.4'-Dimethoxy-benzophenon zersetzt werden (St., Cl., Cz.).
- **3.3'-Dijod-4.4'-dimethoxy-diphenylmethan** $C_{15}H_{14}O_2I_1=(CH_3\cdot O\cdot C_6H_3I)_3CH_2$. B. Aus o-Jod-anisol und Formaldehyd in Gegenwart von Schwefelsäure (Robinson, Soc. 109, 1087). Aus 4.4'-Dimethoxy-3.3'-diamino-diphenylmethan durch Diazotieren und Ersatz der Diazogruppen durch Jod (R.). Tafeln (aus Eisessig). F: 142°. Liefert bei starker Einw. von Salpetersäure 2.4-Dinitro-anisol.
- 3.3'-Dinitro-4.4'-dioxy-diphenylmethan $C_{13}H_{10}O_eN_2=[HO\cdot C_eH_3(NO_2)]_eCH_2$ (S. 998). Beim Erhitzen mit Natriumpolysulfid-Lösung, gegebenenfalls unter Zusatz von Kupfer oder Kupfersalzen, entstehen braune Schwefelfarbstoffe (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 223980; C. 1910 II, 522; Frdl. 10, 295).
- 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethoxy-diphenylmethan $C_{15}H_{14}O_5N_2=[CH_3\cdot O\cdot C_8H_3(NO_3)]_4CH_2$. B. Aus o-Nitro-anisol und Formaldehyd in Gegenwart von Schwefelsaure (BASF, D. R. P. 140690; C. 1903 I, 1010; Frdl. 7, 458). Krystalle (aus Alkohol + Benzol). F: 160°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwerer in Alkohol.
- 2. 2.a-Dioxy-diphenylmethan, 2-Oxy-diphenylcarbinol, 2-Oxy-benz-hydrol $C_{12}H_{12}O_2 = C_4H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_4H_4 \cdot OH$.
- a-Oxy-2-äthoxy-diphenylmethan, 2-Äthoxy-benzhydrol $C_{15}H_{16}O_3 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_5H_5$. B. Aus 2-Äthoxy-benzaldehyd und Phenylmagnesiumbromid oder aus Benzaldehyd und 2-Äthoxy-phenylmagnesiumbromid (Gattermann, A. 393, 224). Krystalle (aus Äther). F: 75°.

3. 4.a-Dioxy-diphenylmethan, 4-Oxy-diphenylcarbinol, 4-Oxy-benz-hydrol $C_{12}H_{12}O_2 = C_0H_3 \cdot CH(OH) \cdot C_0H_4 \cdot OH$ (8. 998). Gibt bei der Einw. von Brom in Eisessig 3.5-Dibrom-4-oxy-benzhydrol, Benzaldehyd und 2.4.6-Tribrom-phenol (Kohler, Pator, Am. Soc. 38, 1212).

a·Oxy·4-methoxy-diphenylmethan, 4-Methoxy-benzhydrol C₁₄H₁₄O₂ = C₆H₅·CH(OH)·C₅H₄·O·CH₂ (S. 998). B. Durch Reduktion von 4-Methoxy-benzophenon mit Natriumamalgam in Alkohol (KOHLEE, PATCH, Am. Soc. 38, 1213; vgl. ADAMS, WIBTH, FRENCH, Am. Soc. 40, 430) oder mit Aluminiumamalgam in 80% igem Alkohol; Ausbeute 64% der Theorie (BÖESEKEN, COHEN, C. 1915 I, 1375; C., R. 38, 121). Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Anisaldehyd (K., P.). — Nadeln (aus Ligroin). F: 60% (K., P.; B., C.; C.), 68% (A., W., F.). — Wird durch Brom in Chloroform zu cs. 20% unter Bildung von Benzaldehyd und p-Brom-anisol gespalten (K., P.). Salpetersäure in Eisessig bewirkt teils Substitution zu 2 (oder 3)-Nitro-4-methoxy-benzhydrol, teils Spaltung in Benzaldehyd und p-Nitro-anisol (K., P.).

4-Methoxy-a-äthoxy-diphenylmethan, Äthyl-[4-methoxy-benzhydryl]-äther $C_{16}H_{18}O_2=C_6H_5\cdot CH(0\cdot C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot 0\cdot CH_3$. B. Durch Umsetzung von Anisaldehyd mit Phenylmagnesiumbromid, Behandlung des Reaktionsproduktes mit chlorwasserstoffreiem Acetylchlorid und Kochen der so erhaltenen Acetylchlorid mit Alkohol (Kohler, Patch, Am. Soc. 38, 1214). — Hellgelbes Öl. Erstarrt nicht bei —17°. Kp₄₅: 258—260°. — Wird durch Brom in Chloroform zu ca. $10^9/_0$ in Benzaldehyd, p-Brom-anisol und Äthylbromid(?) gespalten. Liefert mit Salpetersäure in Eisessig neben 2(oder 3)-Nitro-4-methoxy-benzhydrol ca. $10^9/_0$ Benzaldehyd und p-Nitro-anisol.

Bis-[4-methoxy-benzhydryl]-äther $C_{2g}H_{3g}Q_3 = [CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_5)]_2O$. B. Neben 4-Methoxy-benzhydrol bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Anisaldehyd (Kohler, Patch, Am. Soc. 38, 1213). — Nadeln (aus Ligroin). F: 120°.

8-Brom-a-oxy-4-methoxy-diphenylmethan, 3-Brom-4-methoxy-benzhydrol $C_{14}H_{13}O_3Br=C_6H_6\cdot CH(OH)\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 3-Brom-4-methoxy-benzaldehyd und $C_6H_5\cdot MgBr$ in Ather (Kohler, Patch, Am. Soc. 38, 1215). — Krystalle (aus 50%) eigem Alkohol). F: 79%. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Wird durch Brom in Chloroform zu ca. 7,5% unter Bildung von Benzaldehyd gespalten.

8.5 - Dibrom - 4.a - dioxy - diphenylmethan, 3.5 - Dibrom - 4 - oxy - benzhydrol $C_{12}H_{10}O_2Br_2$. Benzoide Form $C_{12}H_{10}O_2Br_3 = C_eH_e \cdot CH(OH) \cdot C_eH_2Br_2 \cdot OH$ (S. 998). B. Bei der Einw. von Brom in Chloroform auf 4-Oxy-benzhydrol (Kohler, Patch, Am. Soc. 38, 1212). — Nadeln (aus Benzol). F: 164° (Zers.). — Beständig gegen Brom in Chloroform und gegen konz. Salpetersäure in Eisessig.

2 (oder 3)-Nitro-a-oxy-4-methoxy-diphenylmethan, 2 (oder 3)-Nitro-4-methoxy-benshydrol $C_{14}H_{13}O_4N=C_6H_8\cdot CH(OH)\cdot C_6H_8(NO_9)\cdot O\cdot CH_8$. B. Bei der Einw. von Salpetersäure in Eisessig auf 4-Methoxy-benshydrol (Kohler, Patch, Am. Soc. 38, 1213). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 104°.

4. Dioxy-Verbindungen C14H14O2.

1. $a.\beta$ -Bis-[2-oxy-phenyl]-āthan, 2.2'-Dioxy-dibenzyl $C_{14}H_{14}O_2 = HO \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot OH$.

Dimethyläther, 2.2'-Dimethoxy-dibensyl $C_{16}H_{18}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CL_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 999). B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Athylmagnesiumhalogeniden auf 2-Methoxy-benzylbromid (Späth, M. 34, 1997). — Krystalle (aus Methanol). F: 86—87°. Kp₈: 189—191°.

a.a' - Dibrom - 2.2' - dimethoxy - dibensyl, 2.2' - Dimethoxy - stilbendibromid $C_{1e}H_{1e}O_{2}Br_{2} = CH_{3} \cdot O \cdot C_{e}H_{4} \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_{e}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$ (S. 999). F: 190° (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1064).

a.a'-Dibrom-2.2'-diäthoxy-dibensyl, 2.2'-Diäthoxy-stilbendibromid $C_{18}H_{20}O_2Br_2 = C_2H_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CHBr \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 2.2'-Diäthoxy-stilben (F: 87,5°) und Brom (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1066). — Blaßgelbe Krystalle. F: 218—219°.

2. $a-[2-Oxy-phenyl]-\beta-[4-oxy-phenyl]-athan, 2.4'-Dioxy-dibenzyl <math>C_{14}H_{14}O_2=H_0\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_0H_4\cdot OH.$

4'-Oxy-2-methoxy-dibensyl $C_{18}H_{16}O_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot C_8H_4 \cdot OH$. B. Aus 4'-Oxy-2-methoxy-stilben durch Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol (STORRMER, FRIEMEL, B. 44, 1847). — Nadeln (aus Ligroin). F: 63°. Leicht löslich.

2.4'-Dimethoxy-dibensyl $C_{16}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2.4'-Dimethoxy-stilben durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Stoermer, Friemel,

- B. 44, 1847). Aus 4'-Oxy-2-methoxy-dibenzyl und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (St., F.). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 45°.
- a.a'- Dibrom 2.4' dimethoxy dibensyl, 2.4' Dimethoxy stilbendibromid $C_{1e}H_{1e}O_{2}Br_{2} = CH_{3} \cdot O \cdot C_{e}H_{4} \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_{e}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$. B. Aus 2.4'-Dimethoxy-stilben und Brom in CS_{2} (Stoermer, Friemel, B. 44, 1846). Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 133°. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Petroläther. Zersetzt sich an der Luft.
- a.a'-Dibrom-2-methoxy-4'-acetoxy-dibensyl, 2-Methoxy-4'-acetoxy-stilbendibromid $C_{17}H_{16}O_3Br_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2-Methoxy-4'-acetoxy-stilben und Brom in Chloroform (Stoermer, Friemel, B. 44, 1847). Blättchen (aus Alkohol). F: 170°.
- 3. $a.\beta$ -Bis-[3-oxy-phenyl]-āthan, 3.3'-Dioxy-dibenzyl $C_{14}H_{14}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot C_8H_4 \cdot OH$.
- 3.3'-Dimethoxy-dibensyl $C_{16}H_{18}O_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_8$. Bei der Umsetzung von 3-Methoxy-benzylbromid mit $CH_3 \cdot MgBr$, neben anderen Verbindungen (Späth, M. 34, 1999). Krystalle (aus Alkohol). F: 39—40°. Kp_{16} : 195—200°.
- a.a'- Dibrom 3.8'- dimethoxy dibenzyl, 3.3'- Dimethoxy stilbendibromid $C_{10}H_{10}O_3Br_3=CH_3\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 3.3'-Dimethoxy-stilben und Brom (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1065). Krystalle. F: 183,5—184,5°.
- 4. $a.\beta$ -Bis-[4-oxy-phenyl]-āthan, 4.4'-Dioxy-dibenzyl $C_{14}H_{14}O_{2} = HO \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot CI_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$.
- 4.4 -Dimethoxy-dibensyl $C_{16}H_{18}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 1000). B. Bei der Umsetzung von 4-Methoxy-benzylbromid mit Alkyl- und Arylmagnesiumhalogeniden (SPÄTH, M. 34, 2002). Krystalle (aus Alkohol). F: 126—127°.
- 2.5.2'.5' Tetrabrom 3.3' dinitro 4.4' dioxy dibenzyl $C_{14}H_8O_6N_2Br_4 = HO \cdot C_6HBr_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot CI_3 \cdot CI_6HBr_3(NO_2) \cdot OH$. B. Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig auf 2.5.2'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-3.3'-bis-methylmercapto-dibenzyl (ZINCKE, FROHNEBERG, KEWFF, A. 381, 49). Gelbe Krystalle (aus Tetrachlorāthan). Schmilzt oberhalb 260° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in Eisessig, kaum in Alkohol und Benzol, leicht in heißem Tetrachlorāthan. Bildet dunkelrote, in Wasser schwer lösliche Alkalisalze.
- 5. $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$ -diphenyl-dthan, a.a'-Dioxy-dibenzyl, a.a'-Diphenyl-dthylenglykol $C_{14}H_{14}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot C_{6}H_{6}$.

on on

- a) Inakt. nicht spaltbare Form, Hydrobenzoin $C_{14}H_{14}O_{2} = C_{6}H_{5} \cdot \dot{C} \dot{C} \cdot C_{6}H_{5}$ \dot{H} \dot{H}
- (S. 1003). B. Neben Isohydrobenzoin bei der Reduktion von Benzaldehyd mit Magnesiumamalgam in Äther bei 0° (Ciusa, Milani, R. A. L. [5] 22 II, 685; G. 45 I, 85). Neben Isohydrobenzoin bei der Belichtung eines Gemisches von Benzylalkohol und Aceton (Ciamician, Silber, B. 43, 948; R. A. L. [5] 19 I, 366). Neben anderen Verbindungen bei der Belichtung eines Gemisches von Benzylalkohol und Acetophenon (Ciam., S., B. 47, 1810; R. A. L. [5] 23 I, 862). F: 137° (Berner, C. 1919 III, 777), 137—138° (Ciam., S., B. 43, 948; R. A. L. [5] 19 I, 366), 138° (Ciusa, M.). Kp_{0,023}: 139° (B.). D¹²⁴: 0,9271 (Vanstone, Soc. 103, 1837). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1723,2 kcal/Mol (B.). Thermische Analyse der Gemische mit Benzil: V., Soc. 103, 1833. Wärmetönung bei der Auflösung in Alkohol: B. Gibt mit Acetylbromid a-Stilbendibromid, Hydrobenzoindiacetat und geringe Mengen Hydrobenzoinmonoscetat (Irvine, Fyff, Soc. 105, 1655). Geht im Organismus des Kaninchens in o-Benzyl-benzoesäure über (Sieburg, Harloff, H. 108, 200).

он н

b) Inakt. spaltbare Form, Isohydrobenzoin $C_{14}H_{14}O_3 = C_8H_5 \cdot C - C \cdot C_6H_5$ und $\dot{H} \quad \dot{O}H$

н он

- $C_6H_5\cdot C-C\cdot C_6H_5$ (S. 1004). B. In geringer Menge bei der Oxydation von Stilben mit KMnO₄ OH
- (BERNER, C. 1919 III, 777; vgl. STRAUS, A. 342, 209). Neben Hydrobenzoin bei der Belichtung eines Gemisches von Benzylalkohol und Aceton (Clamician, Silber, B. 43, 948; R. A. L. [5] 19 I, 366). Neben Hydrobenzoin beim Eintragen von Magnesiumamalgam in eine

- mit Eis gekühlte äther. Lösung von Benzaldehyd (Ciusa, Milani, R. A. L. [5] 22 II, 685; G. 45 I, 85). Aus monomerem Glyoxal und Phenylmagnesiumbromid (Wren, Still, Soc. 103, 1772). Darst. Man kocht ein Gemisch von 20 ga-Stilbendibromid, 20 gwasserfreiem Kaliumacetat und 50 cm³ Eisessig 9½ stdn. und verfährt weiter nach der von Breuer, Zincke (A. 198, 154; vgl. Hptw., S. 1005) gegebenen Vorschrift (B.). Ist monotropdimorph (Schaum, Schaeling, Klausing, A. 411, 193). F: 117,5—118,8° (W., St.), 119,5° (B.), 120—121° (Ciusa, M.), 121° (Ciam., Sl.). Kp_{0,033}: 133° (B.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1728 kcal/Mol (B.). Lösungswärme in Alkohol: B. Isohydrobenzoin ist triboluminescent (Ostromysslenski, Ж. 42, 595; C. 1910 II, 1525).
- S. 1004, Zeile 1 v. u. statt "inakt. spaltbares sowie inakt. nicht spaltbares a.β-Diphenyla-oxy-β-amino-āthan" lies "die beiden diastereoisomeren inaktiven Phenyl-[α-amino-benzyl]-carbinole (Diphenyloxāthylamin, Bd. XIII, S. 706 und Isodiphenyloxāthylamin, Bd. XIII, S. 710)".
- c) Derivate des a.a' Dioxy dibenzyls $C_{14}H_{14}O_5=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5$, deren sterische Zugehörigkeit nicht bekannt ist.
- $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$ -bis-[3-chlor-phenyl]-äthan, 3.3'-Dichlor-a.a'-dioxy-dibenzyl $C_{14}H_{13}O_3Cl_2=C_6H_4Cl\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot C_6H_4Cl$. Stereoisomer mit der im Hptw. (S. 1006) unter dieser Formel beschriebenen Verbindung. B. Bei der elektrolytischen Reduktion von m-Chlor-benzaldehyd in einem mit Natriumacetat versetzten Gemisch von Wasser, Alkohol und Essigester (Law, Soc. 99, 1115). Krystalle (aus Petroläther). F: 95°. Sehr wenig löslich in Wasser. Gibt bei der Oxydation mit CrO_3 in wäßr. Lösung m-Chlor-benzaldehyd und m-Chlor-benzoesäure.
- $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$ -bis-[4-chlor-phenyl]-äthan, 4.4'-Dichlor-a.a'-dioxy-dibenzyl $C_{14}H_{19}O_2Cl_2 = C_6H_4Cl \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4Cl \cdot (S. 1006)$. B. Bei der elektrolytischen Reduktion von p-Chlor-benzaldehyd, am besten in wäßrig-alkoholischer Kalilauge an Nickelkathoden (Law, Soc. 99, 1115). Krystalle (aus Benzol). F: 151°.
- 6. a.a-Bis-[4-oxy-phenyl]-athan $C_{14}H_{14}O_2=CH_3\cdot CH(C_0H_4\cdot OH)_2$ (S. 1006). B. Aus Phenol und Acetaldehyd bei Gegenwart von Schwefelsäure in Alkohol (Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 285772; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 590). Liefert mit Formaldehyd und Na₂SO₃ bei 100° ein gerbstoffartiges Kondensationsprodukt.
- $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthan $C_{16}H_{16}O_3Cl_2 = CHCl_3 \cdot CH(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$ (S. 1006). B. Bei der elektrolytischen Reduktion von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthan in alkoholisch-salzsaurer Lösung an einer Kupferkathode (Brand, B. 46, 2941). F: 113—114°.
- $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a-bis-[4-äthoxy-phenyl]-äthan $C_{18}H_{20}O_3Cl_2=CHCl_2\cdot CH(C_4H_4\cdot O\cdot C_2H_5)_2$ (S. 1006). B. Bei der elektrolytischen Reduktion von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[4-āthoxy-phenyl]-äthan in alkoholisch-salzsaurer Lösung an einer Kupferkathode (BRAND, B. 46, 2942).
- $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[4-oxy-phenyl]-äthan $C_{16}H_{11}O_{2}Cl_{3}=CCl_{3}\cdot CH(C_{6}H_{4}\cdot OH)_{8}$ (S. 1006). B. Durch Kondensation von Phenol mit Chloral in Gegenwart von AlCl₃ (Frank-forter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1520). Krystalle (aus Essigsäure). F: 212°.
- Dimethyläther, $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthan $C_{16}H_{16}O_3Cl_3=CCl_3\cdot CH(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)_2$ (8. 1007). B. Aus Anisol und Chloral bei Gegenwart von AlCl_3 oder konz. Schwefelsäure (Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1522). Krystalle (aus Alkohol). F: 78° (F., K.). Gibt bei der elektrolytischen Reduktion in alkoholisch-salzsaurer Lösung an einer amalgamierten Zinkkathode 4.4′-Dimethoxy-stilben, an einer Kupferkathode $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthan (Brand, B. 46, 2939, 2941), an einer Bleikathode a.a.ā.ā-Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]- β -butin und 4.4′-Dimethoxy-stilben (B., Matsui, B. 46, 2949; vgl. B., B. 54, 2017).
- Diëthyläther, $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[4-äthoxy-phenyl]-äthan $C_{18}H_{19}O_2Cl_3 = CCl_3 \cdot CH(C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5)_2$ (8. 1007). B. Aus Phenetol und Chloral in Gegenwart von AlCl₃ oder konz. Schwefelsäure (Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1523). Gibt bei der elektrolytischen Reduktion in alkoholisch-salzsaurer Lösung an einer amalgamierten Zinkkathode 4.4'-Diäthoxy-stilben, an einer Kupferkathode $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a-bis-[4-āthoxy-phenyl]-āthan und wenig 4.4'-Diäthoxy-stilben (Brand, B. 46, 2939, 2942).
- β.β.β-Tribrom-a.a-bis-[4-äthoxy-phenyl]-äthan C₁₈H₁₉O₂Br₃ = CBr₃·CH(C₄H₄·O·C₄H₅)₂. B. Aus Phenetol und Bromal in Gegenwart von AlCl₃ (Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1524). Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 112°.
- $\beta.\beta\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[2.3.5.6-tetranitro-4-methoxy-phenyl]-äthan $C_{16}H_2O_{16}N_8Cl_8=CCl_8\cdot CH[C_6(NO_8)_4\cdot O\cdot CH_3]_8$. Aus $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthan und

rauchender Salpetersäure bei 0° (Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1523). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 173 $^{\circ}$.

β.β.β-Trichlor-a.a-bis-[2.3.5.6-tetranitro-4-äthoxy-phenyl]-äthan $C_{18}H_{11}O_{18}N_8Cl_3 = CCl_3 \cdot CH[C_6(NO_8)_4 \cdot O \cdot C_2H_5]_3$. B. Aus β.β.β-Trichlor-a.a-bis-[4-āthoxy-phenyl]-āthan und rauchender Salpetersaure bei O^0 (Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1523). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 137°.

β.β.β-Tribrom-a.a-bis-[2.3.5.6-tetranitro-4-äthoxy-phenyl]-äthan $C_{18}H_{11}O_{18}N_8Br_8=CBr_3\cdot CH[C_6(NO_2)_4\cdot O\cdot C_2H_5]_2$. B. Aus β.β.β-Tribrom-a.a-bis-[4-äthoxy-phenyl]-äthan und rauchender Salpetersäure bei 0° (Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1524). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 153°.

7. $a.\beta$ - Dioxy-a.a-diphenyläthan, a.a-Diphenyl-äthylenglykol $C_{1a}H_{1a}O_{1}=(C_{a}H_{1})_{a}C(OH)\cdot CH_{1}\cdot OH$ (8. 1008). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid bald a.a-Diphenyl-äthylenglykoldiacetat, bald $\beta.\beta$ -Diphenyl-vinylacetat (TIFFENEAU, C.r. 150, 1183; vgl. Stoermer, B. 39, 2292).

a.a-Diphenyl-äthylenglykoldiacetat $C_{18}H_{18}O_4 = (C_8H_8)_2C(O\cdot CO\cdot CH_8)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 1999). B. Beim Kochen von a.a-Diphenyl-äthylenglykol mit Acetanhydrid (Tir-FENEAU, C. r. 150, 1183). - F: 144°.

 $\textbf{4.4'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenyl} \ C_{14}H_{14}O_{3} = HO \cdot C_{6}H_{3}(CH_{3}) \cdot C_{6}H_{3}(CH_{3}) \cdot OH$ (S. 1009). B. Bei der elektrolytischen Oxydation von o-Kresol in schwefelsaurer Lösung an einer Bleianode (Fighter, Ackermann, Helv. 2, 595). — Krystalle (aus Toluol). F: 161°.

Discotat $C_{18}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 1010). F: 135,5° (F., A., Helv. 2, 596).

x.x-Dinitro-4.4'-dioxy-3.8'-dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{12}O_{4}N_{2}$ (S. 1010).

S. 1010, Z. 27 u. 26 v. u. statt ,,3.3'-Dimethyl-diphenyl-dicarbonsäure-(4.4')" lies ,,4.4'-Dioxy-5.5'-dimethyl-diphenyl-dicarbonsaure-(3.3')'

3.3'-Dimethyl-diphenylen-bis-thioglykolsäure-(4.4') $C_{18}H_{18}O_4S_2 = HO_3C \cdot CH_2 \cdot S \cdot C_6H_3(CH_2) \cdot C_6H_3(CH_2) \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Kondensation von 4.4'-Disulfhydryl-3.3'-dimethyl-diphenyl (Hptw., S. 1010) mit Chloressigsäure (Kalle & Co., D. R. P. 232995; C. 1911 I, 1186; Frdl. 10, 480). — Blättchen (aus 50%) iger Essigsäure). F: 187—168°. Leicht löslich in Eisessig und Alkohol, schwer in heißem Wasser, Äther und Benzol. — Gibt mit Chlorsulfonsäure 3.3′-Dioxy-7.7′-dimethyl-5.5′-bis-thionaphthen, das durch Oxydation mit K₃Fe(CN)₆ oder durch Kondensation mit Isatin, Isatinanilid oder Acenaphthenchinon in Küpenfarbstoffe übergeht.

9. **6.6'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenyl** $C_{14}H_{14}O_3 = HO \cdot C_eH_s(CH_3) \cdot C_eH_s(CH_3) \cdot OH$ (S. 1010). B. Neben anderen Verbindungen bei der elektrolytischen Oxydation von p-Kresol in schwefelsaurer Lösung an einer Bleianode (Fichter, Ackermann, Helv. 2, 597). — Krystalle (aus Benzol). F: 153-153,5°.

Diacetat $C_{18}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3(CH_4) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 88° (F., A., *Helv.* 2, 597). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer in Wasser.

5. Dioxy-Verbindungen $C_{15}H_{16}O_{2}$.

1. $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$ -diphenyl-propan, $a.\beta$ -Diphenyl-propylenglykol $C_{18}H_{16}O_{2}$ = $C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot C(OH)(CH_5) \cdot C_6H_5.$

a) Rechtsdrehende Form. B. Aus l-Benzoin und Methylmagnesium jodid (Mo Kenzie, WREN, Soc. 97, 477). — Amorph. F: 81—82°. $[a]_0^{as}$: + 34,0° (in Aceton; c = 1,65). Sehr leicht löslich in siedendem CS₂ und CCl₄, kaltem Benzol, Alkohol und Äther, sehr wenig in Wasser. Löslich in kalter konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

b) Inaktive Form (S. 1011). B. Bei längerer Belichtung eines Gemisches von Acetophenon und Benzylalkohol (Paterno, Perret, G. 44 I, 156; Ciamician, Silber, B. 47, 1810; R. A. L. [5] 23 I, 862). (Aus Benzoin . . . A. ch. [8] 16, 253); Mc Kenzie, Wren, Soc. 97, 478). — Nadeln (aus CS₂). F: 103,5—104,5° (Mc K., W.).

2. $a.\beta$ -Dioxy-a.a-diphenyl-propan, a.a-Diphenyl-propylenglykol $C_{15}H_{16}O_3 = (C_0H_0)_0C(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH_3$.

a-Oxy- β -äthoxy-a.a-diphenyl-propan $C_{17}H_{20}O_2 = (C_0H_0)\cdot C(OH)\cdot CH(O\cdot C_0H_1)\cdot CH_2$ (vgl. S. 1011). Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei Benzophenon, Syst. No. 652.

 $a.\gamma$ - Dioxy - a.a - diphenyl - propan, a.a - Diphenyl - trimethylenglykol $C_{15}H_{16}O_2 = (C_6H_6)_2C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot OH.$

- a-Oxy- γ -äthoxy-a,a-diphenyl-propan, [β -Äthoxy-äthyl]-diphenyl-carbinol $C_{17}H_{20}O_3=(C_6H_6)_2C(OH)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus β -Äthoxy-propiophenon und $C_6H_5\cdot MgBr$ (Reynolds, Am. 44, 322). Platten (aus Ligroin). F: 78°. Kp₂₁: 207°. Löslich in Ather und Alkohol.
- 4. β - β -Bis-[4-oxy-phenyl]-propan $C_{15}H_{16}O_{2}=(CH_{3})_{2}C(C_{5}H_{4}\cdot OH)_{2}$ (S. 1011). Darst. Man trägt 100 g konz. Schwefelsäure unter Kühlung in ein Gemisch von 94 g Phenol und 35 g Aceton ein und verdünnt nach $^{1}/_{2}$ Stde. mit Eiswasser (SCHMIDLIN, LANG, B. 43, 2814). Krystallisiert aus Benzol mit $^{1}/_{3}$ Mol Benzol, das im Vakuum bei 80° noch nicht vollständig abgegeben wird.
- Dioxy-dimethyl-diphenylmethan, Dioxyditolylmethan $C_{15}H_{16}O_3 = [HO \cdot I]$ C₆H₃(CH₃)]₂CH₃. Ist wahrscheinlich 6.6'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenylmethan (BASF, Priv. Mitt.). — B. Aus p-Kresol und Formaldehyd (BASF, D. R. P. 301451; C. 1917 II, 787; Frdl. 13, 691). — F: 126° . — Kondensation mit 2.1° . 3° -Trioxy-1.3.5-trimethyl-benzol: BASF.

6. Dioxy-Verbindungen $C_{16}H_{18}O_{2}$.

- 1. a.s-Dioxy-a.s-diphenyl-butan, a.a'-Diphenyl-tetramethylenglykol $C_{1e}H_{18}O_3=C_eH_5\cdot CH(OH)\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C_eH_5$ (S. 1013). Die im Hptw. beschriebenen Präparate vom Schmelzpunkt 93—94° werden von DUPONT (A. ch. [8] 30, 529) als Gemische der beiden Stereoisomeren (s. u.) aufgefaßt.
- a) Höherschmelzende Form, a.s-Dioxy-a.s-diphenyl-butan vom Schmelzpunkt 113—113,5° $C_{16}H_{18}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH(OH)\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus a.s-Dioxy-a.s-diphenyl- β -butin vom Schmelzpunkt 142° (S. 506) durch Einw. von 2 Mol Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Ather oder von kolloidalem Palladium in Alkohol (DUPONT, A. ch. [8] 30, 529; SALKIND, ISAKOWITSCH, Ж. 45, 1902; C. 1914 I, 1813); Geschwindigkeit dieser Reaktion: S., I. — Krystalle (aus Ather), Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 110—1110 (D.), 113—113,5° (S., I.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer in Wasser (D.; S., I.). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung (D., C. r. 158, 716).

Diacetat $C_{20}H_{22}O_4 = C_eH_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_eH_5$. Krystalle (aus Äther). F: 99—99,5° (Salkind, Isakowitson, 3%. 45, 1902; C. 1914 I, 1813).

- b) Niedrigerschmelzende Form, a. δ Dioxy a. δ diphenyl butan vom Schmelzpunkt 89—90° $C_{16}H_{18}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH(OH)\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus a. δ -Dioxy-a. δ -diphenyl- β -butin vom Schmelzpunkt 103—104° (S. 506) und 2 Mol Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Äther (DUPONT, A. ch. [8] 30, 529). — Nadeln (aus Wasser). F: 89-90°. - Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung (D., C. r. 158, 716).
- 2. $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$ -diphenyl-butan, a-Åthyl-a.a'-diphenyl-äthylenglykol, a-Åthyl-hydrobenzoin $C_{16}H_{18}O_3 = C_6H_5 \cdot C(C_2H_5)(OH) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$.

 a) Rechtsdrehende Form. B. Aus l-Benzoin und Åthylmagnesiumjodid (Mc Kenzie,
- WREN, Soc. 97, 478). Prismen (aus CS₂). F: 96,5—97,5°. [a]₀^{0,1}: +3,2° (in Chloroform; c = 2); [a]₀^{0,1}: +19,6° (in Alkohol; c = 2,9); [a]₀^{0,1}: +27,4° (in Aceton; c = 4,7). Sehr leicht löslich in siedenden CS₂, leicht in Aceton, Alkohol, Benzol, Chloroform und Ather. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist fuchsinrot und wird beim Erwärmen grün.

b) Inaktive Form vom Schmelzpunkt 1170 (S. 1013). Bei der Einw. von eiskalter konz. Schwefelsäure auf a-Äthyl-hydrobenzoin entstehen a-Phenyl-butyrophenon und Äthylbenzhydryl-keton (Orbohow, Bl. [4] 25, 183; TIFFENEAU, O., C. r. 171, 401; Bl. [4] 29, 424).

β.y - Dioxy - β.y - diphenyl - butan, a.a' - Dimethyl - a.a' - diphenyl - athylen -

glykol, Acetophenonpinakon $C_{16}H_{16}O_{3} = C_{6}H_{5} \cdot C(CH_{3})(OH) \cdot C(CH_{3})(OH) \cdot C_{6}H_{5}$.

a) Bei 1226 schmelzende Form (S. 1013). B. Aus Acetophenon durch Reduktion mit Natrium in feuchtem Ather (DE LEEUW, R. 30, 245), mit Calcium in Alkohol (DE L.), mit Aluminiumamalgam in feuchtem Ather (DE L.) oder in 80% igem Alkohol (COHEN, R. 38, 122), durch Erhitzen mit Magnesium und HgCl, und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Wasser (JOHLIN, Am. Soc. 89, 292), durch Belichtung von Lösungen in Alkohol oder Isopropylalkohol (CIAMIGIAN, SILBER, B. 33, 2912; 34, 1538; 47, 1807; R. A. L. [5] 10 I, 98; 23 I, 860; vgl. a. Paterno, Maselli, G. 42 I, 68; R. A. L. [5] 21 I, 238) oder durch Belichtung einer Lösung in Benzylalkohol (CI., S., B. 47, 1810; R. A. L. [5] 23 I, 862). Aus Diacetyl und Phenylmagnesiumbromid oder aus Benzil und Methylmagnesiumjodid (J.). — F: 122° (Cr., S.; Co.), 123—124° (DE L.). — Liefert beim Erhitzen mit Acetanhydrid auf 180° bis 200° β.γ-Diphenyl-a.γ-butadien (?) (Thörner, Zincer, B. 13, 645; J.).

b) Bei 86—87° schmelzende Form. B. Neben der bei 122° schmelzenden Form bei

der Einw. von Sonnenlicht auf Lösungen von Acetophenon in Alkohol oder Isopropylalkohol (CIAMICIAN, SILBER, B. 47, 1807; R. A. L. [5] 231, 860). — Krystalle (aus Benzol). F:

86-870.

4. $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$ -di-o-tolyl-āthan, a.a'-Di-o-tolyl-āthylenglykol $C_{18}H_{18}O_{2}=CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. Bei der elektrolytischen Reduktion von o-Tolylaldehyd in einem mit Kaliumacetat versetzten Gemisch von Essigester, Alkohol und Wasser (LAW, Soc. 99, 1116). Aus monomerem Glyoxal und o-Tolylmagnesiumbromid (WREN, STILL, Soc. 103, 1773). — Nadeln (aus Petroläther oder Wasser). F: 116,5—118° (W., ST.), 118° (L.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Benzol, schwer in siedendem Wasser und Petroläther (W., ST.).

Diacetat $C_{30}H_{39}O_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Prismen (aus Methanol). F: 99—100° (WREN, STILL, Soc. 103, 1773). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther.

5. a.β-Dioxy-a.β-di-p-tolyl-āthan, a.a'-Di-p-tolyl-āthylenglykol C₁₆H₁₈O₂ = CH₃· C₆H₄· CH(OH)· CH(OH)· C₆H₄· CH₃. Hochschmelzende Form, Hydrotoluoin (S. 1014). B. In geringer Menge bei der elektrolytischen Oxydation von p-Xylol in verd. Schwefelsäure in einem Bleigefäß ohne Diaphragma (Fighter, Rinderspacher, Helv. 9, 1098; vgl. F., Stocker, B. 47, 2018). In geringer Menge bei der Belichtung einer Lösung von p-Toluylaldehyd in Trimethyläthylen (Paterno, Perret, G. 44 I, 155). Aus monomerem Glyoxal und p-Tolylmagnesiumbromid (Wren, Still, Soc. 103, 1772). — Nadeln (aus Methanol). F: 161° (F., St.), 161,8—162,6° (W., St.). Leicht löslich in siedendem Benzol und in kaltem Aceton, schwer in siedendem Wasser und Petroläther (W., St.).

Diacetat der hochschmelzenden Form $C_{20}H_{22}O_4 = CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH$ $(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_0H_4 \cdot CH_3$. Krystalle (aus Petrolather). F: 105—106° (Wren, Still, Soc. 108, 1773). Leicht löslich in Chloroform, Aceton und heißem Methanol.

- 6. a.β-Dioxy-β-methyl-a.a-diphenyl-propan, a.a-Dimethyl-a'.a'-diphenyl-āthylenglykol C₁₈H₁₈O₂ = (C₆H₅)₂C(OH)·C(CH₃)₂·OH. B. Aus a-Oxy-isobuttersäure-äthylester und Phenylmagnesiumbromid (Parry, Soc. 99, 1171; Meerwein, A. 396, 259). Aus Benzilsäuremethylester und Methylmagnesiumjodid (Erdmann, Dissertation [Rostock 1910], S. 50, 62). Nadeln (aus Ligroin oder verd. Alkohol). F: 89—89,5° (P.), 91° (M.), 92° (E.). Kp₁₆: 120° (E.). Fast unlöslich in Petroläther, sehr leicht löslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln (P.). Geht bei der Einw. von Acetanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure, bei der Einw. von kalter konz. Schwefelsäure oder beim Erwärmen mit einem Gemisch aus 1 Vol. konz. Schwefelsäure und 1 Vol. Wasser in α-Methyl-a.a-diphenyl-aceton über (E., Dissertation, S. 71; M.; P., Soc. 99, 1172; 107, 115).
- β -Oxy-a-methoxy- β -methyl-a.a-diphenyl-propan $C_{17}H_{30}O_2=(C_8H_5)_2C(O\cdot CH_8)\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$. B. Aus a-Methoxy-diphenylessigs β -weight with β -weight β -weight
 - 7. 1.2-Dioxy-1.2-diāthyl-acenaphthen $C_{16}H_{18}O_2 = C(C_2H_5)\cdot OH$. B. Aus

Acenaphthenchinon und Äthylmagnesiumbromid (Caldebaro, G. 43 II, 635). — Nadeln (aus Methanol). F: 197—198°. Unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwer löslich in Alkohol, leichter in Essigsäure.

7. Dioxy-Verbindungen $C_{17}H_{20}O_{2}$.

1. a.s-Bis-[4-oxy-phenyl]-pentan $C_{17}H_{20}O_{2}=H0\cdot C_{6}H_{4}\cdot [CH_{2}]_{5}\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH$. B. Aus γ -Oxo-a.s-his-[4-oxy-phenyl]-pentan durch Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Borsone, B. 52, 2079). — Krystallmasse. Kp₂₅: 300—301°.

Dimethyläther $C_{10}H_{24}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_0H_4\cdot [CH_2]_5\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus $\gamma\cdot Oxo-a.s$ -bis-[4-methoxy-phenyl]-pentan durch Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Borsohe, B. 52, 2078). — Kp₂₀: 264—265°.

a.e-Bis-[x.x-dinitro-4-oxy-phenyl]-pentan $C_{17}H_{16}O_{10}N_4 = HO \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot [CH_2]_3 \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Aus a.e-Bis-[4-oxy-phenyl]-pentan und Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig (Borsche, B. 52, 2079). — Hellgelbe Schuppen (aus Eisessig). F: 446—148° (Zers.). Schwer löslich in heißem Alkohol. Löslich in verd. Natronlauge mit rotgelber Farbe.

2. $a.\beta$ -Dioxy- β -methyl-a.a-diphenyl-butan, a-Methyl-a-dityl-a'.a'-diphenyl-dthylenglykol $C_{17}H_{20}O_{3}=(C_{6}H_{6})_{2}C(OH)\cdot C(CH_{2})(C_{2}H_{5})\cdot OH$. B. Aus Methylathylglykolsäuremethylester und Phenylmagnesiumbromid (Meerwein, A. 419, 156). — Sehr zähflüssiges Öl. Kp₁₂: 202°. — Liefert beim Eintragen in eiskalte konzentrierte Schwefelsäure a-Athyl-a.a-diphenyl-aceton.

3. β -Methyl-5.5-bis-[4-oxy-phenyl]-butan $C_{17}H_{20}O_{2}=(HO\cdot C_6H_4)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isovaleraldehyd und Phenol in Gegenwart von konz. Salzsäure (Iwanow, **%. 44**, 908; C. 1913 I, 705). — Nadeln (aus Wasser oder Methanol). F: 154°. Löslich in 650 Tln. siedendem Wasser und in 8800 Tln. Wasser von gewöhnlicher Temperatur.

Dimethyläther $C_{19}H_{24}O_2 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Dickflüssig. Kp₁₁: 230—230,5°; D₁°: 1,0627; D₂°: 1,0487 (Iwanow, Ж. 44, 909; C. 1913 1, 705). — Gibt bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessig 4.4′-Dimethoxy-benzophenon und 4-Methoxy-benzoesäure.

- 4. $\beta.\delta$ **Dioxy** β methyl- $\delta.\delta$ diphenyl- butan $C_{17}H_{20}O_2 = (C_0H_5)_2C(OH)\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$. B. Aus β -Oxy- β - β -diphenyl-propionsäureäthylester und $CH_3\cdot Mgl$ (Berberianu, C. 1913 II, 766). Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus Äther). F: 114°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich in Äther und Benzol, sehr wenig in Petroläther, unlöslich in siedendem Wasser. Geht bei der Einw. von rauchender Salzsäure oder von Ameisensäure in γ -Methyl-a.a-diphenyl- $a.\beta$ -butadien über.
- 5. tert. Butyl phenyl [4 oxy phenyl] carbinol $C_{17}H_{20}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C(CH_3)_3$.
- tert. Butyl phenyl [4 methoxy phenyl] carbinol $C_{18}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C(CH_3)_3$. B. Aus $\omega.\omega.\omega$ -Trimethyl-acetophenon und 4-Methoxy-phenyl-magnesiumbromid (Ramart-Lucas, A. ch. [8] 30, 370). Krystalle. F: 67—68°. Kp₁₅: 210—215°. Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Acetylchlorid β -Methyl- γ -phenyl- γ -[4-methoxy-phenyl]-a-butylen (R.-L., A. ch. [8] 30, 396; vgl. Ramart, C. τ . 179, 635).
- tert. Butyl phenyl [4 äthoxy phenyl] carbinol $C_{13}H_{24}O_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C(CH_3)_3$. B. Aus $\omega.\omega.\omega$ -Trimethyl-acetophenon und 4-Äthoxy-phenylmagnesiumbromid (Ramart-Lucas, A. ch. [8] 30, 371). Zähflüssig. Kp₁₅: 215—220°. Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Acetylchlorid β -Methyl- γ -phenyl- γ -[4-äthoxy-phenyl]-a-butylen (R.-L., A. ch. [8] 30, 397; vgl. Ramart, C. r. 179, 635).
- 6. $\beta.\beta$ -Bis-[4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan $C_{17}H_{30}O_2=[HO\cdot C_8H_3(CH_3)]_2C(CH_3)_2$ B. Aus Aceton und o-Kresol in Gegenwart von konz. Salzsäure (ZINCKE, A. 400, 33). Nadeln (aus Xylol). F: 136°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Benzin. Liefert mit Brom in Eisessig $\beta.\beta$ -Bis-[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan, mit unverdünntem Brom $a.a.\beta.y.y$ -Pentabrom- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan, 3.4.5-Tribrom-2-oxy-toluol (Z., A. 400, 29, 33).

Diacetat $C_{21}H_{24}O_4=[CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)]_2C(CH_3)_2$. Prismen (aus Alkohol). F: 88—89° (Zincke, A. 400, 33). Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwerer in Alkohol und Benzin.

 β .β-Bis-[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan $C_{17}H_{18}O_2Br_3=[HO\cdot C_6H_2Br(CH_3)]_2$ C(CH₃)₂. B. Aus β .β-Bis-[4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan und Brom in Eisessig (ZINCKE, A. 400, 33). — An der Luft verwitternde Tafeln (aus Eisessig) oder Doppelpyramiden (aus Benzin). F: 119—120°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig. — Gibt mit unverdünntem Brom dieselben Produkte wie β .β-Bis-[4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan (s. o.); bei einem Versuch wurde außerdem eine Verbindung $C_{10}H_9Br_5$ (Nadeln; F: 250—251°) erhalten (Z., A. 400, 35 Anm.).

Diacetat $C_{21}H_{22}O_4Br_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_2Br(CH_3)]_2C(CH_3)_2$. Tafeln (aus Eisessig). F: 145° (ZINCKE, A. 400, 34).

8. Dioxy-Verbindungen $C_{18}H_{22}O_2$.

- 1. a.ζ-Dioxy-a.ζ-diphenyl-hexan C₁₈H₂₂O₃ = C₆H₅·CH(OH)·[CH₂]₄·CH(OH)·C₆H₅.

 B. Durch Reduktion von a.δ-Dibenzoyl-butan mit Natrium und Alkohol (BAUER, A. ch. [9] 1, 344). Nadeln (aus Benzol). F: 109—110°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und siedendem Benzol.
- 2. $\beta.\epsilon$ Dioxy $\beta.\epsilon$ diphenyl hexan $C_{18}H_{22}O_2 = C_6H_5 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot C_8H_5$.
- a) Bei 154° schmelzende Form. B. Aus dem bei 125—127° schmelzenden $\beta.\epsilon$ -Dioxy- $\beta.\epsilon$ -diphenyl- γ -hexin (S. 508) durch Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz oder kolloidalem Palladium (Salkind, Kwapischewski, \mathcal{H} . 47, 702; C. 1916 I, 922). Säulen (aus Äther). F: 154°. 100 g Äther lösen bei 10°2 g. Liefert beim Erhitzen mit 15°/0iger Schwefelsäure ein Oxyd $C_{18}H_{20}O$ (Syst. No. 2370).
- b) Bei 142° schmelzende Form. B. Aus dem bei 163° schmelzenden β.ε-Dioxyβ.ε-diphenyl-γ-hexin (S. 508) durch Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz oder kolloidalem Palladium (Salkind, Kwapischewski, Ж. 47, 701; C. 1916 I, 922). — Krystalle.

- F: 142°. 100 g Äther lösen bei 10° 0,9 g; unlöslich in Wasser, löslich in Aceton. Gibt mit Schwefelsäure eine schwache Gelbfärbung.
- 3. $a.\delta$ Dioxy $a.\delta$ di p tolyl butan $C_{18}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$.
- a) Bei 133—134° schmelzende Form. B. Aus dem bei 173° schmelzenden $\alpha.\delta$ -Dioxy- $\alpha.\delta$ -di-p-tolyl- β -butin (S. 508) und Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol (Dupont, C. r. 158, 715). Nadeln (aus Alkohol). F: 133—134°.
- b) Bei 103—104° schmelzende Form. B. Aus dem bei 127° schmelzenden a.δ-Dioxy-a.δ-di-p-tolyl-β-butin (S. 508) und Wasserstoff bei Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol (D., C. r. 158, 715).
 Nadeln (aus CCl₄).
 F: 103—104°.

Beide Formen geben mit konz. Schwefelsäure rote Färbungen (D., C. r. 158, 716).

- 4. $a.\beta$ -Dioxy- β -methyl-a.a-dibenzyl-propan, a.a-Dimethyl-a'.a'-dibenzyl-athylenglykol $C_{16}H_{22}O_2 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2C(OH) \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus a-Oxy-isobuttersäure-äthylester und Benzylmagnesiumchlorid (Parry, Soc. 99, 1173). Prismen (aus verd. Alkohol oder Petroläther). F: 47—48°.
- 5. δ.ε-Dioxy-β-methyl-δ.ε-diphenyl-pentan, a-Isobutyl-a.a'-diphenyl-äthylenglykol, a-Isobutyl-hydrobenzoin C₁₈H₂₂O₂ = C₈H₅·CH(OH)·C(C₈H₅)(OH)·CH₂·CH(CH₃)₂. B. Aus Benzoin und Isobutylmagnesiumbromid (Orectrow, Bl. [4] 25, 185). Prismen (aus Toluol). Schmilzt unscharf bei 101—109°. Gibt mit konz. Schwefelsäure bei 0° ms-Isobutyl-desoxybenzoin.
- 6. $\gamma.\delta$ -Dioxy - $\gamma.\delta$ -diphenyl-hexan, a.a'-Diäthyl-a.a'-diphenyl-äthylen-glykol $C_{18}H_{22}O_2=C_6H_5\cdot C(C_2H_5)(OH)\cdot C(C_2H_5)(OH)\cdot C_6H_5$.
- a) Höherschmelzende Form (S. 1017). B. Neben der niedrigerschmelzenden Form bei der Belichtung einer Lösung von Äthylphenylketon in Alkohol (CIAMICIAN, SILBER, B. 47, 1809; R. A. L. [5] 23 I, 861). Blätter oder Prismen (aus Petroläther). F: 138—139°. Löslich in Alkohol und Benzol, schwer löslich in Petroläther.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. Krystalle (aus Ather). F: 113° (C., S., B. 47, 1810; R. A. L. [5] 23 I, 862).
- 7. $\beta.\delta-Dioxy-\beta-methyl-\delta-phenyl-\delta-p-tolyl-butan$ $C_{18}H_{22}O_2=CH_3\cdot C_6H_4$. $C(C_6H_8)(OH)\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$. B. Aus $\beta-Oxy-\beta-phenyl-\beta-p-tolyl-propionsăureāthylester^1)$ und $CH_3\cdot MgI$ (Berberlanu, C. 1913 II, 766). Prismen. F: 63°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich in Benzol.
- 9. $\alpha.\gamma$ -Dioxy- γ -äthyl- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-pentan $C_{19}H_{24}O_2=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot CH_2\cdot C(C_2H_5)_2\cdot OH$. B. Aus β -Oxy- $\beta.\beta$ -diphenyl-propionsäureäthylester und $C_2H_6\cdot MgI$ (Berbertanu, C. 1913 II, 766). Prismen (aus Äther). F: 50°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Petroläther.

10. Dioxy-Verbindungen $C_{20}H_{26}O_2$.

- 1. Dioxy-dimethyl-diisopropyl-diphenyl aus 4-Methyl-2-isopropyl-phenol $C_{20}H_{26}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_2(CH_3)(OH) \cdot C_6H_2(CH_3)(OH) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Oxydation von 4-Methyl-2-isopropyl-phenol mit verd. FeCl₃-Lösung oder mit Luft in Gegenwart des mit Glycerin macerierten Pilzes Russula delica (COUSIN, HÉRISSEY, C. r. 155, 216; Bl. [4] 11, 854). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 96—97° (korr.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig. Leicht löslich in verd. Alkalilauge. Gibt mit FeCl₂ keine Färbung.
- 2. Dioxy-dimethyl-disopropyl-diphenyl aus Carvacrol, Dicarvaerol, Dehydrodicarvacrol C₂₀H₂₆O₂ = (CH₃)₂CH·C₆H₂(CH₃)(OH)·C₆H₂(CH₃)(OH)·CH(CH₃)₂ (S. 1020). B. Durch Oxydation von Carvacrol mit FeCl₃ in verd. Alkohol (Cousin, Hérissey, C. r. 150, 1334; Bl. [4] 7, 662). Nadeln mit 2H₂O (aus verd. Alkohol). Wird bei 110° wasserfrei. F: 165—166° (wasserfrei). Unlöslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther, schwerer in Chloroform und Eisessig, sehr wenig in Petroläther. Leicht löslich in Alkalilaugen. Gibt in Chloroform mit 4 Atomen Chlor Dichlordicarvaerol, mit überschüssigem Chlor die Verbindung C₂₀H₂₂O₂Cl₆ (s. u.), mit Brom Dibromdicarvaerol (C., C. r. 154, 441; Bl. [4] 11, 333). Gibt mit FeCl₃ in absol. Alkohol keine Färbung (C., H., Bl. [4] 7, 663).

Verbindung C₂₀H₂₂O₂Cl₆. B. Aus Dicarvacrol und überschüssigem Chlor in Chloroform (Cousin, C. r. 154, 442; Bl. [4] 11, 335). — Goldgelbe Prismen (aus Alkohol). Zersetzt

¹⁾ Uber die Gewinnung dieser Verbindung finden sich in der Literatur keine Angaben.

sich bei 155—156⁶. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in Äther, leicht löslich in Chloroform und Benzol. Unlöslich in Alkalien. — Gibt beim Schütteln mit Zinkstaub in Alkohol Dichlordicarvaerol.

Dimethyläther $C_{33}H_{30}O_2 = [(CH_3)_2CH \cdot C_6H_2(CH_3)(O \cdot CH_3)-]_2$. B. Aus Dicarvacrol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Cousin, Härissey, C. r. 150, 1335; Bl. [4] 7, 664). — Prismen. Erweicht bei 98°, ist bei 110° geschmolzen. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther, Benzol und Chloroform.

Diacetat C₂₄H₃₀O₄ = [(CH₃)₂CH·C₆H₂(CH₃)(O·CO·CH₃)-]₂. B. Aus Dicarvacrol und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Cousin, Hérissey, C. r. 150, 1335; Bl. [4] 7, 665). — Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). Erweicht bei 169°, F: 182—183°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, leicht löslich in Äther, Chloroform und Petroläther.

Dichlordicarvacrol $C_{20}H_{24}O_2Cl_2$. B. Aus Dicarvacrol und 4 Atomen Chlor in Chloroform (Cousin, C. 7. 154, 442; Bl. [4] 11, 334). Aus der Verbindung $C_{20}H_{22}O_2Cl_6$ (S. 496) beim Schütteln mit Zinkstaub in Alkohol (C.). — Schwach gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 163—164° (korr.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem verdünntem Alkohol, löslich in Äther, Chloroform und Benzol. Löslich in Alkalien.

Dibromdicarvacrol C₂₀H₂₄O₂Br₂. B. Aus Dicarvacrol und 4 Atomen Brom in Chloroform (Cousin, C. r. 154, 441; Bl. [4] 11, 333). — Schwach gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 479—180° (korr.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in Äther, Chloroform und Benzol. Löslich in Alkalien.

3. Dioxy-dimethyl-diisopropyl-diphenyl aus Thymol, Dithymol $C_{20}H_{2r}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_2(CH_3)(OH) \cdot C_6H_2(CH_3)(OH) \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 1020). B. Aus Thymol bet der elektrolytischen Oxydation in verd. Schwefelsäure an Bleidioxyd-Anoden, neben anderen Produkten (Fichter, Stocker, B. 47, 2018; F., Rinderspacher, Helv. 10, 104), bet der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in alkoh. Lösung im Sonnenlicht (Brissemoret, Blancheterer, Bl. [4] 7, 235) und bet der Oxydation mit $K_2S_2O_8$ in Gegenwart von AgNO3 in wäßr. Lösung (Austin, Soc. 99, 265). — Schmelzpunkt des wasserhaltigen Dithymols: 140° (F., R., Helv. 10, 104), des wasserfreien Dithymols: 162° (Au.), 164—165° (Br., Bl.), 165° (F., R.).

11. Dioxy-Verbindungen $C_{22}H_{30}O_2$.

- 1. a.x-Dioxy-a.x-diphenyl-decan $C_{22}H_{30}O_2=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot [CH_2]_8\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5$. B. Aus a.3-Dibenzoyl-octan durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Borsche, Wollemann, B. 44, 3188). Nadeln (aus Ligroin). F: 70—72°. Gibt beim Erhitzen mit ZnCl₂ a.x-Diphenyl-a. ι -decadien.
- 2. Bis-[1-oxy-2-methyl-5-isopropenyl-cyclohexen-(2)-yl-(1)]-acetylen $C_{22}H_{30}O_2=H_2C < CH = C(CH_3):CH_2 > C(OH)\cdot C:C\cdot (HO)C < C(CH_3):CH_2 > CH = CH = C(CH_3):CH_2 > CH$. Aus Carvon und Acetylendimagnesiumbromid (Jozitsch, \mathcal{H} . 34, 243). Krystalle F: 145—147°.

8. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-16} O_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_{13}H_{10}O_2$.

2.8-Dioxy-pentanthren C13H10O2.

9-Brom-2.8-diacetoxy-pentanthren $C_{17}H_{12}O_4Br = C_{13}H_7Br(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$ (S. 1022). S. 1022, Zeile 2 v. o. statt "3-Brom-2 (oder 3)-oxy-8 (oder 2)-oxo-pentanthren-dihydrid (Syst. No. 752)" lies "9-Brom-2 (oder 8)-oxy-8 (oder 2)-oxo-pentanthren-dihydrid (Bd. VIII, S. 165)".

2. Dioxy-Verbindungen C₁₄H₁₂O₂.

1. 2.4-Dioxy-stilben, a-Phenyl- β -[2.4-dioxy-phenyl]-āthylen $C_{14}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot CH\cdot CG_6H_3(OH)_2.$

a'-Nitro-2.4-dimethoxy-stilben $C_{16}H_{15}O_4N = C_6H_5 \cdot C(NO_3) : CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Man läßt 2.4-Dimethoxy-benzaldehyd längere Zeit auf Phenylnitromethan in alkoh. Lösung in Gegenwart von salzsaurem Methylamin und Na_2CO_3 einwirken (Kauffmann, B. 52, 1432). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 120°.

2. 2.5-Dioxy-stilben, a-Phenyl- β -[2.5-dioxy-phenyl]-āthylen $C_{14}H_{12}O_{2}=C_{4}H_{4}\cdot CH:CH\cdot C_{4}H_{4}(OH)_{2}$.

- a'-Nitro-2.5-dimethoxy-stilben $C_{1e}H_{16}O_4N=C_4H_5\cdot C(NO_2):CH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Man läßt 2.5-Dimethoxy-benzaldehyd längere Zeit auf Phenylnitromethan in alkoh. Lösung in Gegenwart von salzsaurem Methylamin und Na $_2$ CO $_3$ einwirken (Kauffmann, B. 50, 636). Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 124 o . Leicht löslich in Pyridin und Chloroform, weniger in Benzol, Alkohol und Äther. Fluoresciert in festem Zustand schwach gelb, in Chloroform- oder Pyridin-Lösung schwach orangerot.
- 3. Hochschmelzendes 2.2' Dioxy stilben, hochschmelzendes a. β Bis [2-oxy-phenyl]-āthylen $C_{14}H_{12}O_{2}=HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH$.

Dimethyläther, 2.2'-Dimethoxy-stilben $C_{16}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3 \cdot (S. 1022)$. B. Durch pyrogene Zersetzung von Bis-[2-methoxy-benzal]-hydrazin oberhalb 270° (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1064). — F: 136°.

2.2'-Diäthoxy-stilben $C_{18}H_{30}O_3 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch pyrogene Zersetzung von Bis-[2-āthoxy-benzal]-hydrazin oberhalb 287° (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1066). — Krystalle (aus Alkohol). F: 87,5°.

4. 2.4' - Dioxy - stilben, a - [2 - Oxy - phenyl] - β - [4 - oxy - phenyl] - \ddot{a} thylen $C_{14}H_{12}O_{2} = HO \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH \cdot CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$.

- 4'-Oxy-2-methoxy-stilben C₁₈H₁₄O₂ = CH₃·O·C₆H₄·CH·CH·C₆H₄·OH. Zur Konstitution vgl. Stoermer, Friemel, B. 44, 1838. B. Man schmilzt α.β-Dibrom-β-[2-methoxy-phenyl]-propionsäure und Phenol auf dem Wasserbad zusammen und behandelt die entstandene β-Brom-α-[4-oxy-phenyl]-β-[2-methoxy-phenyl]-propionsäure mit Sodalösung (St., Fr., B. 44, 1843; vgl. a. Werner, B. 39, 32). Aus 2-Methoxy-α-[4-oxy-phenyl]-zimtsäure durch Destillation mit Natronkalk (St., Fr., B. 44, 1852). Blättchen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 149° (St., Fr.), 150—154° (W.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, fast unlöslich in Ligroin und Benzol (W.; St., Fr.). Leicht löslich in kalter Natronlauge, unlöslich in Ammoniak (W.); löslich in heißer Sodalösung (St., Fr.). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in siedender Natronlauge o-Methoxy-benzoesäure (St., Fr.). Bei Reduktion mit Natrium in siedendem Amylalkohol entsteht 4'-Oxy-2-methoxy-dibenzyl (St., Fr.).
- 2.4'-Dimethoxy-stilben $C_{16}H_{16}O_{3}=CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{2}$. Zur Konstitution vgl. Stoermer, Friemel, B. 44, 1838. B. Aus 4'-Oxy 2-methoxy-stilben und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (St., Fr., B. 44, 1846; vgl. a. Werner, B. 39, 34). Bei der Destillation von 2.4'-Dimethoxy-stilben-a-carbonsäure oder 4.2'-Dimethoxy-stilben-a-carbonsäure mit Natronkalk (St., Fr., B. 44, 1851, 1852). Blau fluorescierende Blättchen (aus Alkohol). F: 93° (St., Fr.), 94—95° (W.). Bei der Oxydation mit KMnO₄ entstehen o- und p-Methoxy-benzoesäure (St., Fr.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 2.4'-Dimethoxy-dibenzyl (St., Fr.).
- 4'-Oxy-2-äthoxy-stilben $C_{16}H_{16}O_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus β-Brom-a-[4-oxy-phenyl]-β-[2-äthoxy-phenyl]-propionsäure bei Einw. von Sodalösung (STOERMER, FRIEMEL, B. 44, 1852). Blau fluorescierende Nadeln (aus Ligroin). F: 107°. Löslich in allen organischen Lösungsmitteln; etwas löslich in heißer Sodalösung.
- 4'-Methoxy-2-äthoxy-stilben $C_{17}H_{18}O_2=C_2H_5\cdot O\cdot C_8H_4\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 4'-Oxy-2-äthoxy-stilben und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Stoermer, Friemel, B. 44, 1852). Blau fluorescierende Blättehen (aus Ligroin). F: 60°. Löslich in fast allen Lösungsmitteln.
- **2-Methoxy-4'-acetoxy-stilben** $C_{17}H_{16}O_3 = CH_2 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot CH : CH \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Stoermer, Friemel, B. **44**, 1838. Blättchen bezw. Nadeln (aus Alkohol). F: 102^0 (St., Fr., B. **44**, 1846; vgl. a. Werner, B. **39**, 34). Löslich in Äther, Ligroin, Benzol und Eisessig (W.).
- 5. 3.4-Dioxy-stilben, a-Phenyl- β -[3.4-dioxy-phenyl]-āthylen $C_{14}H_{12}O_2=C_4H_5\cdot CH:CH:CGH\cdot C_6H_5(OH)_2.$
- a'-Nitro-3.4-dimethoxy-stilben $C_{16}H_{15}O_4N=C_6H_5\cdot C(NO_2): CH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_2)_2$. B. Aus 3.4-Dimethoxy-benzaldehyd und Phenylnitromethan in Gegenwart von Methylaminhydrochlorid und Soda (Kauffmann, B. 52, 1431). Citronengelbe Krystalle. F: 109°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Pyridin und Chloroform. Zeigt in Lösung keine, in fester Form ganz schwache Fluorescenz.

6. 3.3'-Dioxy-stilben, a. β -Bis-[3-oxy-phenyl]-athylen $C_{14}H_{19}O_{2} = HO \cdot C_{4}H_{4}$. CH: CH · C.H. · OH.

Dimethyläther, 3.3'-Dimethoxy-stilben $C_{16}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3 \cdot (S. 1022)$. B. Durch pyrogene Zersetzung von Bis [3-methoxy-benzal]-hydrazin (Pascal, NORMAND, Bl. [4] 9, 1065). — Prismen (aus Alkohol). F: 97,5°. Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol und Ather.

- 4.4'-Dioxy-stilben, $a.\beta$ -Bis-[4-oxy-phenyl]-āthylen $C_{14}H_{12}O_2 = HO \cdot C_4H_4 \cdot C_4H_5$ CH: CH · C, H, · OH.
- 4.4'-Dimethoxy-stilben $C_{16}H_{16}O_{2} = CH_{3} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH \cdot CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$ (S. 1023).

 B. {Bei der elektrolytischen Reduktion von Anisaldehyd in saurer Lösung (Law, Soc. 91, 759); TAFEL, SCHEPPS, B. 44, 2152). Bei der elektrolytischen Reduktion von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlora.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthan in alkoh. Salzsaure an einer amalgamierten Zink-Kathode (Brand, B. 46, 2939). Durch pyrogene Zersetzung von Bis-[4-methoxy-benzal]-hydrazin oberhalb 290° (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1065).—F: 214° (T., Sch.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2018 kcal/Mol (Lemoult, C. r. 152, 1402; vgl. a. Swietoslawski, Popow, J. Chim. phys. 22, 397). Thermische Analyse der binären Gemische mit Stilben (Eutektikum bei 116,5° und 94 Gew. °/0 Stilben) und mit Azobenzol: P., N., Bl. [4] 13, 879.—Löst sich in konz. Schwefelsäure mit weinroter Farbe (Br.).—Verbindung mit 1.3.5-Tristro henral C. H. O. + 2 C. H. (NO.). Poto Nadeln (von Figersig). F. 1455 (772) nitro-benzol $C_{16}H_{16}O_3 + 2 C_6H_3(NO_2)_3$. Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 145—155° (Zers.) (Pfeiffer, A. 412, 299).
- 4.4'-Diäthoxy-stilben $C_{18}H_{20}O_{2}=C_{2}H_{5}\cdot O\cdot C_{8}H_{4}\cdot CH\cdot CH\cdot C_{8}H_{4}\cdot O\cdot C_{2}H_{5}$ (S. 1023).

 B. Durch Reduktion von $\beta.\beta$ -Dichlor- $\alpha.a$ -bis-[4-āthoxy-phenyl]-āthylen mit Zinkstaub und alkoh. Ammoniak (Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1523). Bei der elektrolytischen Reduktion von β, β, β -Trichlor-a.a-bis-[4-āthoxy-phenyl]-āthan in alkoh. Salzsāure an einer amalgamierten Zink-Kathode (Brand, B. 46, 2939). Durch pyrogene Zersetzung von Bis-[4-āthoxy-benzal]-hydrazin oberhalb 310° (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1067). F: 208° (P., N.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit weinroter Farbe (Br.).
- 8. a.a'-Dioxy-stilben, a. β -Dioxy-a. β -diphenyl- \ddot{a} thylen $C_{14}H_{12}O_2 = C_6H_5 \cdot C(OH)$: $C(OH) \cdot C_6H_5$.

Diacetate $C_{18}H_{16}O_4=C_8H_5\cdot C(O\cdot CO\cdot CH_3):C(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_5$ (S. 1025). Bei langsamem Zusatz von KNO₃ zu einer Lösung des α - oder β -Diacetats in Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure bei -15° erhält man Benzoinmononitrat und eine Verbindung $C_{14}H_{11}O_4N$ (s. u.); das β-Diacetat wird gleichzeitig zum Teil in das α-Diacetat umgelagert (FRANCIS, KEANE, Soc. 99, 347).

Verbindung C₁₄H₁₁O₄N (= x-Nitro-benzoin?). B. s. o. — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 188° (Francis, Keane, Soc. 99, 348). — Ist gegen siedende Kalilauge beständig.

- 4'-Nitroso-4-nitro-a.a'-dioxy-stilben (?) $C_{14}H_{10}O_5N_8 = ON \cdot C_6H_4 \cdot C(OH) \cdot C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot C$ NO₂(?). B. Man löst 4.4'-Dinitro-desoxybenzoin-ms-carbonsäurenitril in sehr verd. Natronlauge, gießt die rote Lösung in Salzsäure ein und extrahiert das ausgeschiedene Produkt mit viel siedendem Wasser oder wenig Eisessig (Heller, B. 46, 293). — Eisessig-haltige Blättchen (aus Eisessig). Wird eisessigfrei bei 130°, schwärzt sich von 210° ab und schmilzt gegen 225° (Zers.). Leicht löslich in Aceton und Alkohol, schwerer in Eisessig und Toluol; gegen 225° (Zers.). Leicht Joshen in Accton und Landstad, bei längerem Kochen mit Wasser. löslich in Sodalösung mit gelbroter Farbe. — Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Wasser. Gibt beim Erwärmen mit 66% iger Salpetersäure auf dem Wasserbad p-Nitro-benzoesäure. Bei der Reduktion mit SnCl₂ in konz. Salzsäure und Eisessig bei Wasserbadtemperatur entsteht p-Amino-benzoesäure. Geht beim Erwärmen mit Natronlauge zum Teil in p-Azoxybenzossäure über. Die alkoh. Lösung gibt mit FeCl₃ eine intensiv dunkelrote Färbung. Löst sich in Fehlingscher Lösung mit hellgrüner Farbe, ohne daß hierbei Reduktion eintritt. Verlauf der Acetylierung und Benzoylierung: H.
 - a.a-Bis-[4-oxy-phenyl]-āthylen $C_{14}H_{12}O_2 = CH_2:C(C_6H_4\cdot OH)_2$.

 β -Chlor-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylen $C_{16}H_{16}O_2Cl = CHCl: C(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2)_2$ (S. 1026). F: 80-81° (Brand, B. 46, 2942).

 $\beta\text{-Chlor-}a.a\text{-bis-}[4\text{-\ddot{a}thoxy-phenyl}]\text{-\ddot{a}thylen} \quad C_{18}H_{19}O_{2}Cl = CHCl: C(C_{6}H_{4}\cdot O\cdot C_{2}H_{5})_{2}$ (S. 1026). F: 76° (BRAND, B. 46, 2942).

 $\beta.\beta$ -Dichlor- $\alpha.\alpha$ -bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylen $C_{18}H_{14}O_{2}Cl_{2}=CCl_{2}:C(C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3})_{2}$ (8.1026). Krystalle (aus Alkohol). F: 109° (Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1522).

β.β-Dichlor-a,a-bis-[4-äthoxy-phenyl]-äthylen $C_{18}H_{18}O_3Cl_2 = CCl_3: C(C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5)_2$ (8. 1026). Nadeln (aus Alkohol). F: 97° (Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1523). Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Ammoniak 4.4'-Diäthoxy-stilben.

3. Dioxy-Verbindungen C₁₅H₁₄O₂.

1. $a.\gamma$ - Bis - [4 - oxy - phenyl] - a - propylen $C_{15}H_{14}O_5 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

CH₃ (vgl. S. 1027). Diese im Hptw. als y.y.Dichlor-a.y-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen beschriebene Verbindung von STRAUS, HÜSSY (B. 42, 2173) wurde von STRAUS (A. 893, 239) als a.y-Dichlor-a.y-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen erkannt. — B. Man behandelt 4.4'-Di-methoxy-chalkon in Benzol mit PCl_s unter Kühlung, schüttelt die ausgeschiedene PCl_s-Doppelverbindung mit Eiswasser und Benzol und sättigt die Benzol-Lösung bei Gegenwart von CaCl_s mit Chlorwasserstoff; man engt das Reaktionsgemisch im Vakuum bei 30—35° ein und filtriert vom Calciumchlorid ab (STRAUS, A. 374, 141). — Prismen (aus CS₂ + Petroläther). F: 78°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln außer in Petroläther. Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure: STB. - Färbt sich auch im Vakuum und bei Lichtabschluß bald oberflächlich braun. Einw. einer Lösung von Chlor in CCl4: STR. Gibt mit Brom in CS, das Perbromid des a (oder y)-Chlor-y-(oder a)-brom-a.y-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylens (STB., A. 374, 147; 393, 268). Beim Schütteln der Lösung in Benzol und Äther mit Wasser entsteht a-Chlor-y-oxy-a.y-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen; bei sehr kurzer Einw. von Methanol unter Kühlung entsteht a-Chlor-γ-methoxy-a-γ-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen, das durch die bei der Reaktion entstehende methylalkoholische Salzsäure rasch zu 4.4'-Dimethoxy-chalkon verseift wird; analog reagiert Eisessig (STB., A. 374, 150; 398, 250). Bildet farbige Lösungen mit konz. Salzsäure und Salpetersäure, mit flüssigem Schwefeldioxyd, Thionylchlorid, Phosphortrichlorid, Phosphoroxychlorid, Acetylchlorid und Nitrilen. — C₁₇H₁₆O₃Cl₂ + 4I. Dunkler krystalliner Niederschlag. F: 81—83°. Beständig. — C₁₇H₁₆O₃Cl₂ + HCl. Blaue Nadeln (aus CS₂ + Petroläther). Gibt bereits bei Zimmertemperatur HCl ab. — $C_{17}H_{16}O_2Cl_2 + 4HgCl_2$. Braunviolette Nadeln (aus Äther). Löslich in warmem Benzol, schwer in Äther. — $C_{17}H_{16}O_2Cl_2 + PCl_5$. Grüngelbe Blättchen (aus CS₂). — $C_{17}H_{16}O_2Cl_2 + PCl_5 + C_6H_6$. Stahlblaue Krystalle (aus Benzol).

a (oder γ)-Chlor- γ (oder a)-brom- $a.\gamma$ -bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen, "Ketochloridbromid des 4.4'-Dimethoxy-benzalacetophenons" $C_{17}H_{16}O_{2}ClBr=CH_{2}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CCl:CH\cdot CHBr\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$ oder $CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CBr:CH\cdot CHCl\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$ bezw. Gemisch beider Formen. Zur Konstitution vgl. STRAUS, A. 393, 271, 273. — B. Aus a-Brom- γ -oxy- $a.\gamma$ -bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen in Benzol durch Einw. einer Lösung von HCl in Benzol bei Gegenwart von CaCl, unter Kühlung; analog durch Einw. einer Lösung ron HBr in Benzol auf a-Chlor-γ-oxy-a.γ-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen (STE., A. 374, 187, 192). Durch Einw. šquimolekularer Mengen von a γ-Dichlor-a.γ-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen und a.γ-Dibrom-a.γ-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen aufeinander in Benzol bei Zimmertemperatur (STE., A. 374, 197). Das Perbromid entsteht durch Einw. von 3 Mol Brom auf a.γ-Dichlor-a.γ-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen in CS₂ (STE., A. 374, 147). — Citronengelbe Prismen. F: 71°. Färbt sich beim Aufbewahren dunkel (STE., A. 374, 188). Absorntionsspektrum in konz. Schwefelsäure: STE. A. 374, 190. — Quantitativer Verlauf Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure: Str., A. 874, 190. — Quantitativer Verlauf der Reaktion mit Wasser und mit Methanol: Str., A. 374, 190. Das Gleichgewicht zwischen dem Ketochloridbromid, Ketochlorid und Ketobromid in Benzol-Lösung liegt ganz auf der Seite des Ketochloridbromids (STR., A. 374, 196; 393, 273). — Perbromid C₁₇H₁₆O₂ClBr + Br₂. F: ca. 122° (Zers.) (STR., A. 374, 189; vgl. a. STR., A. 374, 147). — Perjodid. Grüner, krystalliner Niederschlag (aus CS₂). F: 102—104° (Zers.). — Über ein in stahlblauen Nadeln krystallisierendes Hydrobromid (C₁₇H₁₆O₂ClBr + HBr?) vgl. STR. — Additionelle Verbindung mit SO₂. Grüne, metallisch glänzende Krystalle (aus CS₂ + Petroläther). — C₁₇H₁₆O₂ClBr + 2 HgBr₂. Rotviolette Nadeln (aus Äther).

ay-Dibrom-ay-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen, "Ketobromid des 4.4'-Dimethoxy-benzalacetophenons" $C_{17}H_{16}O_8Br_2 = CH_6 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CBr \cdot CH \cdot CHBr \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 239. — B. Aus a-Brom-y-oxy-a.y-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen durch Einw. von HBr in Benzol in Gegenwart von CaBr₂(Stra., A. 374, 168). Die Verbindung mit Quecksilberbromid (s. u.) entsteht aus 4.4'-Dimethoxy-chalkon durch Kochen mit PBr, in Benzol und nachfolgendes Behandeln mit Quecksilberbromid (STR., A. 874, 164, 170). — Citronengelbe Prismen (aus CS, + Petrolather). F: 64°. Farbt sich, auch im Vakuum unter Lichtabschluß aufbewahrt, oberflächlich braun. Leicht löslich in hydroxylfreien Lösungsmitteln außer in Petroläther. Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure: Treien Losungsmitten alber in retrolatiner. Absorptionsspektrum in konz. Schwerelsaure: STR. — Verhält sich gegen Wasser und Methanol wie das entsprechende Ketochlorid (s. o.) Einw. von AgCl in Benzol: STR., A. 874, 194. Bildung farbiger Lösungen mit PBr₂, Acetylbromid, Nitrilen und Dimethylsulfat: STR., A. 874, 176. — $C_{17}H_{16}O_{2}Br_{2} + Br_{2}$. Mattgrüner krystalliner Niederschlag (aus CS₂). F: ca. 128—130° (Zers.) (STR., A. 874, 171). — $C_{17}H_{16}O_{2}Br_{2} + 4I$. Grüner krystalliner Niederschlag (aus CS₂). F: 104—106° (Zers.). — $C_{17}H_{16}O_2Br_2+HBr.$ Stahlblaue Nadeln (aus $CS_2+Petroläther).$ Sintert bei 50—60°, schmilzt bei 90—95°. — $C_{17}H_{16}O_2Br_2+SO_3$ (?). Blaugrüne, goldgrünglänzende Krystalle. — Sulfat. Grüne, metallisch glänzende Nadeln. — Nitrat. Stahlblaue Nadeln. Schwer löslich. — $C_{17}H_{16}O_2Br_2+3HgBr_2.$ Violette Nadeln.

2. a.a-Bis-[4-oxy-phenyl]-a-propylen $C_{15}H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH : C(C_6H_4 \cdot OH)_2$.

Diäthyläther $C_{10}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CH \cdot C(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$ (S. 1028). Gibt in CS₂ mit 1 Mol Brom in der Kälte x-Brom-a.a-bis-[4-äthoxy-phenyl]-a-propylen (Busignies, C. r. 151, 517).

x-Brom-a.a-bis-[4-äthoxy-phenyl]-a-propylen $C_{19}H_{21}O_2Br = C_{15}H_{11}Br(O \cdot C_2H_5)_2$. B. s. o. — F: 60° (Busignies, C. r. 151, 517).

4. Dioxy-Verbindungen C₁₆H₁₆O₂.

- 1. $a.\delta$ Dioxy $a.\delta$ diphenyl β butylen $C_{16}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH : CH \cdot CH(OH) \cdot C_8H_5$.
- a) a.δ-Dioxy-a.δ-diphenyl-β-butylen aus dem a.δ-Dioxy-a.δ-diphenyl-β-butin vom Schmelzpunkt 142° C₁₆H₁₆O₂ = C₆H₅·CH(OH)·CH:CH·CH(OH)·C₆H₅.

 B. Durch Reduktion der höherschmelzenden Form des a.δ-Dioxy-a.δ-diphenyl-β-butins in Alkohol mit 1 Mol Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium (Salkind, Isakowitsch, Ж. 45, 1903; C. 1914 I, 1813); Geschwindigkeit dieser Reaktion: S., Neustab, Ж. 50, 35, 38; C. 1923 III, 1392. Nadeln (aus Alkohol). F: 151—151,5° (S., N.). Löslich in Aceton und Chloroform, schwer löslich in Ather und CS₂, unlöslich in Wasser (S., I.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (S., Ж. 46, 898; C. 1915 I, 933).

Diacetat $C_{20}H_{20}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(C_8H_5)\cdot CH\cdot CH\cdot CH(C_8H_5)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus a.δ-Dioxy-a.δ-diphenyl- β -butylen (aus der höherschmelzenden Form des a.δ-Dioxy-a.δ-diphenyl- β -butins durch Reduktion gewonnen) und Essigsäureanhydrid (Salkind, Neustab, Ж. 50, 42; C. 1923 III, 1392; S., Privatmitt.). Durch Reduktion des Diacetats des höherschmelzenden a.δ-Dioxy-a.δ-diphenyl- β -butins in alkoh. Lösung mit 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (S., N.; S., Privatmitt.). — Krystalle (aus Åther). F: 97—97.5°.

- b) $a.\delta$ Dioxy- $a.\delta$ diphenyl- β butylen aus dem $a.\delta$ Dioxy- $a.\delta$ diphenyl- β butin vom Schmelzpunkt 103—104 $^{\circ}$ $C_{16}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben einem öligen Isomeren bei der Reduktion der tieferschmelzenden Form des $a.\delta$ Dioxy- $a.\delta$ diphenyl- β butins mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Salkind, Neustab, \mathcal{H} . 50, 38; C. 1923 III, 1392). F: 151—152°.
- $\beta.\gamma$ Dibrom $a.\delta$ dioxy $a.\delta$ diphenyl β butylen, Dibromid der niedriger-schmelzenden Form des $a.\delta$ -Dioxy- $a.\delta$ -diphenyl- β -butins $C_{16}H_{14}O_2Br_2=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot CBr: CBr\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Brom auf die niedrigerschmelzende Form des $a.\delta$ -Dioxy- $a.\delta$ -diphenyl- β -butins (Dupont, C.r. 150, 1122; A.ch. [8] 30, 522). Blättchen. F: 182°.
 - 2. 1-[4.a-Dioxy-benzyl]-hydrinden $C_{16}H_{16}O_2 = \frac{CH_2-CH_2}{C_6H_4 \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH}$

1-[a-Oxy-4-methoxy-bensyl]-hydrinden $C_{17}H_{18}O_2 = {}^{C}_{C_6}H_4 \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ B. Bei der Reduktion von 3-[a-Oxy-4-methoxy-bensyl]-inden mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Äther (Courtot, A. ch. [9] 5, 64). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 84°. — Geht bei kurzem Kochen mit alkoh. Salzsäure in 1-Anisal-hydrinden über.

- 3. 9.10 Dioxy 9.10 dimethyl 9.10 dihydro phenanthren $C_{16}H_{16}O_{2}=C_{6}H_{4}\cdot C(OH)\cdot CH_{3}$ (S. 1029). Die beim Auflösen in konz. Schwefelsäure oder bei Einw. von $C_{6}H_{4}\cdot C(OH)\cdot CH_{3}$ (S. 1029). Die beim Auflösen in konz. Schwefelsäure oder bei Einw. von $C_{6}H_{4}\cdot C(OH)\cdot CH_{3}$ PCl₅ entstehende Verbindung ist nicht 9.10-Oxido-9.10-dimethyl-phenanthren-dihydrid-(9.10) (ZINOKE, TROPP, A. 362, 249, 251), sondern 10-Oxo-9.9-dimethyl-9.10-dihydro-phenanthren (MEERWEIN, A. 396, 249).
- 4. 9-Oxy-9-[a-oxy-isopropyl]-fluoren, a.a-Dimethyl-a'.a'-diphenylen-dthylenglykol $C_{16}H_{16}O_2=\frac{C_0H_4}{C_0H_4}C(OH)\cdot C(OH)\cdot (CH_3)_2$. B. Man läßt $CH_2\cdot MgI$ auf-Diphenylenglykolsäureäthylester in Äther unter anfänglicher Kühlung einwirken und erwärmt dann auf dem Wasserbad (Merrwein, A. 396, 241). Nadeln (aus Ligroin oder verd. Alkohol). F: 101°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in CCl_4 . Liefert beim Eintragen in kalte konzentrierte Schwefelsäure 9-Methyl-9-acetyl-fluoren.

5. Dioxy-Verbindungen C₁₇H₁₈O₂.

1. $a.e-Bis-[4-oxy-phenyl]-\beta-amylen$ $C_{17}H_{18}O_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_4\cdot OH.$

C₈H₄· O· C.

a.γ.δ.ε-Tetrachlor-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]-β-amylen C₁₀H₁₈O₂Cl₄ = CH₂· O· C₆H₄· C· CHCl· CH: CCl· CHCl· CHCl· CHCl· CHCl. Diese Konstitution kommt der von Straus, ECKER (B. 39, 3004) und Straus (A. 374, 70) als γ.γ.δ.ε-Tetrachlor-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-amylen(?) (Hptw., S. 1029) beschriebenen Verbindung zu (Str., A. 393, 235, 250). — B. Bei der Einw. von Chlor auf γ.ε-Dichlor-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]-a.γ-pentadien in CCl₄ (Str., A. 374, 70). Beim Kochen der PCl₅-Additionsverbindung des γ.ε-Dichlor-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]-a.γ-pentadiens mit Benzol (Str., A. 374, 70). Durch Einw. von HCl auf γ.δ.ε-Trichlor-a-oxy-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]-β-amylen in Benzol in Gegenwart von CaCl₃ (Str., A. 374, 78). — Krystalle (aus CS₂). F: 108⁶ (Zers.). — Einw. von Chlor in CCl₄ bei Belichtung mit einer Bogenlampe: Str. Addiert in Chloroform-Lösung im Sonnenlicht kein Brom. Durch Behandlung mit einer verteiltem feuchtem Silberoxyd in Ather entstabt kein Brom. Durch Behandlung mit fein verteiltem feuchtem Silberoxyd in Ather entsteht γ.δ.ε-Trichlor-a-oxy-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]-β-amylen (STB., A. 374, 77; vgl. STB., A. 393, 252 Anm. 1). Bei kurzer Einw. von Methanol in Benzol bei Zimmertemperatur entstehen die höher- und die tieferschmelzende Form des $\gamma.\delta.e$ -Trichlor- α -methoxy- $\alpha.e$ -bis-[4-methoxy-phenyl]- β -amylens (STR., A. 374, 75; 393, 252 Anm. 1). Bei der Einw. einer methylalkoholischen Natriummethylat-Lösung in Gegenwart von Aluminium-Amalgam entsteht γ-Chlor-ε-methoxy-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]-a.γ-pentadien (STR., A. 374, 72; vgl. STR., A. 393, 251, 252 Anm. 1).

- 2. a.y-Dioxy-a.y-diphenyl-a-amylen $C_{17}H_{18}O_2 = C_6H_5 \cdot C(OH) \cdot CH \cdot C(OH)(C_4H_5) \cdot C(OH)$ CaHs.
- γ-Oxy-a-äthoxy-a.γ-diphenyl-a-amylen $C_{19}H_{22}O_3=C_6H_5\cdot C(O\cdot C_2H_5)\cdot CH\cdot C(OH)(C_2H_5)\cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Umsetzung von [a-Äthoxy-benzal]-acetophenon mit $C_2H_5\cdot MgBr$ (Reynolds, Am. 44, 326). Nadeln (aus Alkohol). F: 60,5°. Leicht löslich in Methanol, Chloroform, Äther und Aceton.
- 3. $\delta.\epsilon$ -Dioxy- $\delta.\epsilon$ -diphenyl- α -amylen, α -Allyl- $\alpha.\alpha'$ -diphenyl-āthylenglykol $C_{17}H_{18}O_2=CH_3:CH\cdot CH_2\cdot C(OH)(C_6H_5)\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5$. B. Aus Benzoin und Allylmagnesiumbromid in Ather (Jakubowitsch, \mathcal{H} . 44, 1859; C. 1913 I, 1417). Krystalle (aus CCl_4). F: 89°. Schwer löslich in Wasser, CS_2 , Petroläther und Ligroin, löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure entsteht die Verbindung $(C_{17}H_{16}O)_X$

Verbindung (C₁₇H₁₆O)_x. B. Aus δ.ε-Dioxy·δ.ε-diphenyl-α-amylen beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure (J., Ж. 44, 1860; C. 1913 I, 1417). — Nadeln (aus Alkohol). F: 125° bis 126°. Leicht löslich in Äther, schwer in Wasser, unlöslich in Ligroin.

6. Dioxy-Verbindungen $C_{18}H_{20}O_{2}$.

- 1. $\beta.\varepsilon Dioxy \beta.\varepsilon diphenyl \gamma hexylen$ $C_{18}H_{20}O_2 = C_8H_5 \cdot C(OH)(CH_3) \cdot CH \cdot CH \cdot CH$ $C(OH)(CH_3) \cdot C_6H_5$.
- a) β.ε-Dioxy-β.ε-diphenyl-γ-hexylen vom Schmelzpunkt 110° C₁₈H₂₀O₂ = C₆H₅· C(OH)(CH₃)·CH·C(OH)(CH₃)·C₆H₅. B. Durch Reduktion des β.ε-Dioxy-β.ε-diphenyl-γ-hexins vom Schmelzpunkt 125—127° mit Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol oder bei Gegenwart von Platinschwarz in Ather (Salkind), Kwapt-SCHEWSKI, M. 47, 700; C. 1916 I, 922). — Krystalle (aus Ligroin). F: 110°. 10° g Ather lösen bei 10° 12,2 g. — Beim Kochen mit 15°/oiger Schwefelsäure entsteht 2.5-Dimethyl-2.5-diphenyl-2.5-dihydro-furan (Syst. No. 2371).
- γ .δ-Dibrom- β .s-dioxy- β .s-diphenyl- γ -hexylen vom Schmelspunkt 99° $C_{18}H_{18}O_{2}Br_{3}=C_{6}H_{5}\cdot C(OH)(CH_{3})\cdot CBr:CBr\cdot C(OH)(CH_{3})\cdot C_{6}H_{5}$. B. Durch Einw. von Brom auf β .s-Dioxy- β .s-diphenyl- γ -hexin vom Schmelspunkt 125—127° (Duront, C. r. 150, 1123; A. ch. [8] 30, 523). — Krystalle (aus Alkohol). F: 99°.
- b) $\beta.\varepsilon$ Dioxy $\beta.\varepsilon$ diphenyl γ hexylen vom Schmelzpunkt 97—102° $C_{18}H_{30}O_3=C_6H_5\cdot C(OH)(CH_3)\cdot CH\cdot C(OH)(CH_3)\cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion des $\beta.\varepsilon$ -Dioxy- $\beta.\varepsilon$ -diphenyl- γ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -diphenyl- γ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -diphenyl- γ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -diphenyl- γ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -diphenyl- γ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -diphenyl- γ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -diphenyl- γ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -diphenyl- γ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -diphenyl- γ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -diphenyl- γ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -diphenyl- γ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ -hexins vom Schmelzpunkt 163° mit Wasserstoff in Gegenwart von kollowing $\beta.\varepsilon$ idalem Palladium oder von Platinschwarz (Salkind, Kwapischewski, Ж. 47, 699; C. 1916 I, 922). — Krystalle (aus Ligroin). F: 97—102°. 100 g Ather lösen bei 10° 8,4 g. — Wird durch siedende 15°/oige Schwefelsäure nicht verändert. Wird durch konz. Schwefelsäure schwach gelb gefärbt. Bei Einw. von Brom in Chloroform entsteht die Verbindung C₁₈H₁₉O₂Br (8. u.).

Verbindung C₁₈H₁₉O₂Br. B. Durch Einw. von Brom in Chloroform auf β.s.-Dioxy-β.s.-diphenyl-γ-hexylen vom Schmelzpunkt 97—102° (Salkind, Kwapischewski, Ж. 47,

699; C. 1916 I, 922). — Krystalle. F: 161°.

 $\gamma.\delta$ - Dibrom - $\beta.\epsilon$ - dioxy - $\beta.\epsilon$ - diphenyl - γ - hexylen vom Schmelzpunkt 124° C₁₈H₁₈O₂Br₂ = C₆H₅·C(OH)(CH₃)·CBr:CBr·C(OH)(CH₃)·C₆H₅. B. In sehr geringer Menge durch Einw. von Brom auf β .e-Dioxy- β .e-diphenyl- γ -hexin vom Schmelzpunkt 163° (Dupont, C. r. 150, 1123; A. ch. [8] 30, 522). — Krystalle (aus Alkohol). F: 124°.

- $2. \quad \textbf{1.1-Bis-[4-oxy-phenyl]-cyclohexan} \quad C_{18}H_{20}O_2 = H_2C < \begin{matrix} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{matrix} > C(C_6H_4 \cdot OH)_2.$ B. Entsteht beim Erwärmen von Phenol mit Cyclohexanon und konz. Schwefelsäure auf 50-70° (Schmidlin, Lang, B. 43, 2819). — Alkoholhaltige Tafeln (aus Benzol + Alkohol). F: 186° (korr.). Wird im Vakuum bei 100° alkoholfrei. Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, ziemlich in Alkohol und Benzol, sehr wenig in Petroläther und Ligroin, unlöslich in Wasser. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure eine tiefrote Lösung.
- 3. a.a-Diphenyl-a'.a'-tetramethylen-\(\text{athylenglykol}, [1-Oxy-cyclopentyl]-diphenyl-carbinol \(C_{18}H_{20}O_2 = \frac{H_2C-CH_2}{H_2C-CH_2}C(OH)\cdot C(OH)(C_6H_5)_2.\) B. Aus Cyclopentanol-(1)-carbons\(\text{aue}-(1)\)-methylester und Phenylmagnesiumbromid in \(\text{Ather}\) Ather (MEERWEIN,

A. 396, 231). — Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). F: 125°. — Liefert beim Eintragen in kalte konzentrierte Schwefelsäure 1.1-Diphenyl-cyclohexanon-(2).

9.10 - Dioxy - 9.10 - diäthyl - 9.10 - dihydro - anthracen $C_{18}H_{20}O_2 =$ $C_6H_4 < \frac{C(OH)(C_2H_5)}{C(OH)(C_2H_5)} > C_6H_4$ (S. 1030). Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton, CCl₄, heißem Benzol und CS₂; unlöslich in Natronlauge (Clarke, Carleton, Am. Soc. 33, 1969). — Beim Erhitzen mit Eiscssig wird Wasser abgespalten. Aus einer essigsauren KI-Lösung wird Jod frei gemacht. Einw. von Acetylchlorid und von verd. Salzsäure s. u. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

Verbindung (C₁₆H₁₇O)_x(?) B. Entsteht durch Einw. von Acetylchlorid auf 9.10-Dioxy-9.10-diathyl-9.10-dihydro-anthracen bei Zimmertemperatur (CL., CA., Am. Soc. 33, 1971). — Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 135,5—136°. Löslich in Methanol mit blauer Fluorescenz.

Verbindung C₃₆H₃₄O vom Schmelzpunkt 226°. B. Entsteht neben der isomeren Verbindung vom Schmelzpunkt 161° aus 9.10-Dioxy-9.10-diäthyl-9.10-dihydro-anthracen bei kurzer Einw. von heißer 2n-Salzsäure oder bei längerer Einw. von verd. Salzsäure bei Zimmertemperatur; je länger die Einw. dauert, desto größer ist die Ausbeute an der Verbindung vom Schmelzpunkt 226° (CL., CA., Am. Soc. 33, 1971). — Hellgelbe Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 226°. Schwer löslich in Methanol, Alkohol, Ather, Aceton und Eisessig, löslich in Benzol und Toluol. Die Lösungen zeigen Fluorescenz. — Addiert Brom. Wird durch Chromsäure zu Anthrachinon oxydiert.

Verbindung C₃₆H₃₄O vom Schmelzpunkt 161°. B. s. o. bei der Verbindung C₃₆H₃₄O vom Schmelzpunkt 226°. — Hellgelbe Tafeln (aus Benzol + Alkohol). F: 161° (Cl., CA., Am. Soc. 33, 1971). Schwer löslich in Methanol, Alkohol, Aceton, Ather und Eisessig, löslich in Benzol und Toluol. — Addiert Brom. Wird durch Chromsäure zu Anthrachinon

oxydiert.

Dimethyläther $C_{20}H_{24}O_2 = C_{18}H_{18}(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 9.10-Dioxy-9.10-diathyl-9.10-dihydro-anthracen durch Einw. von heißem Methanol in Gegenwart von wenig Salzsäure (CL., Ca., Am. Soc. 33, 1971). — Krystalle (aus Methanol). F: 178°. Ist weniger löslich als 9.10-Dioxy-9.10-diathyl-9.10-dihydro-anthracen. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

Diäthyläther $C_{22}H_{28}O_2=C_{18}H_{18}(O\cdot C_2H_8)_2$. B. Analog dem Dimethyläther (CL., CA., Am. Soc. 33, 1971). — Löslich in Alkohol.

- 5. a.a-Diāthyl-a'.a'-diphenylen-āthylenglykol, 9-Oxy-9-[a-oxy-a-āthyl-propyl]-fluoren $C_{18}H_{20}O_2 = \begin{array}{c} C_{6}H_{4} \\ C_{18}H_{20}O_{2} \end{array} = \begin{array}{c} C_{18$ äthylester und C₂H₅·MgBr in Äther (MEERWEIN, 'A. 396, 243). — Nadeln (aus Ligroin). F: 106°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und CCl4. — Bei Einw. von kalter konz. Schwefelsäure entsteht 9-Athyl-9-propionyl-fluoren.
- 7. $\alpha.\alpha$ -Diphenyl- $\alpha'.\alpha'$ -pentamethylen-äthylenglykol, [1-0xy-cyclohexyl]- $\label{eq:constraint} \begin{array}{ll} \text{diphenyl-carbinol } C_{19}H_{22}O_2 = H_2C \\ \hline CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ \hline \end{array} \\ C(OH) \cdot C(OH) (C_8H_5)_2. \quad B. \quad \text{Aus} \\ \end{array}$ Cyclohexanol-(1)-carbonsäure-(1)-methylester und C₆H₅ MgBr in Ather (Meerwein, A. 396, 239). — Prismen (aus Alkohol oder Ligroin). F: 130°. — Liefert bei Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure a.a-Diphenyl-a'.a'-pentamethylen-äthylenoxyd. Zerfällt beim Sieden

unter gewöhnlichem Druck, beim Kochen mit alkoh. Kalilauge oder beim Schmelzen mit KOH in Cyclohexanon und Benzhydrol; beim Schmelzen mit KOH entsteht daneben noch eine Verbindung C₁₉H₂₀O (Nadeln aus Tetrachloräthylen; F: 254—256°) (M., A. 419, 170).

8. Dioxy-Verbindungen $C_{20}H_{24}O_{2}$.

1. $\gamma \cdot \zeta - Dioxy - a \cdot \vartheta - diphenyl - \delta - octylen$ $C_{20}H_{24}O_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH : CH \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C_6H_5$.

 $a.\beta.\delta.s.\gamma.\vartheta$ -Hexabrom- $\gamma.\zeta$ -dioxy- $a.\vartheta$ -diphenyl- δ -octylen $C_{20}H_{16}O_2Br_6=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr$

2. 9.10-Dioxy-1.9.10-trimethyl-7-isopropyl-9.10-dihydro-phenanthren, Dioxy-dimethyl-dihydroreten $C_{20}H_{24}O_3= \frac{(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3\cdot C(CH_3)\cdot OH}{CH_3\cdot C_6H_3\cdot C(CH_3)\cdot OH}$. B. Aus Retenchinon und $CH_3\cdot MgI$ in Åther (Heiduschka, Grimm, Ar. 250, 44). — Krystalle. F: 166—167°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit braunvioletter Farbe.

9. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_{14}H_{10}O_2$.

- 1. 1.2-Dioxy-anthracen $C_{14}H_{10}O_2 = C_6H_4\frac{CH}{CH}C_6H_2(OH)_2$ (S. 1032). Verhalten als Beizenfarbstoff: Möhlau, B. 52, 1733.
- 2. 1.5-Dioxy-anthracen, Rufol $C_{14}H_{10}O_2 = HO \cdot C_4H_3 C_4H_3 \cdot OH$ (S. 1032). Gibt mit dem p-Dimethylamino-anil des Thionaphthenchinons einen indigoiden Farbstoff (BAYER & Co., D. R. P. 274299; C. 1914 I, 2080; Frdl. 12, 279).
- 3. 2.3-Dioxy-anthracen $C_{14}H_{10}O_3 = C_6H_4\frac{CH}{CH}C_6H_2(OH)_2$ (S. 1033). Verhalten als Beisenfarbstoff: Möhlau, B. 52, 1733.
- 4. 9.10-Dioxy-anthracen, Anthrahydrochinon $C_{14}H_{10}O_2 = C_6H_4\frac{C(OH)}{C(OH)}C_6H_4$ ist desmotrop mit 10-Oxy-9-oxo-9.10-dihydro-anthracen, C_6H_4 COCO C_6H_6 , Syst. No. 753.

Dimethyläther $C_{18}H_{14}O_2=C_{14}H_{18}(0\cdot CH_3)_2$. B. Man reduziert Anthrachinon mit Zinkstaub und siedender alkoholischer Natronlauge und setzt das erhaltene Natriumsalz des Anthrahydrochinons unter Luftausschluß mit Dimethylsulfat um (K. H. MEYER, A. 379, 70). — Farblose, stark blau fluorescierende Tafeln (aus Benzol). F: 202° . Ziemlich leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in Benzol und Eisessig, sehr wenig in Alkohol. Die Lösungen fluorescieren intensiv blau. — Beim Belichten einer Lösung in Eisessig entsteht sehr schnell Anthrachinon (H. MEYER, ECKERT, M. 39, 248).

Diäthyläther $C_{18}H_{18}O_8 = C_{14}H_8(O \cdot C_2H_8)_2$. B. Entsteht neben ms-Äthyl-oxanthranol, wenn man Anthrachinon mit Zinkstaub und Natronlauge reduziert und das entstandene Natriumsals des Anthrahydrochinons mit Diäthylsulfat umsetzt (K. H. Mexer, A. 379, 72). — Farblose, stark blau fluorescierende Nadeln (aus Alkohol). F: 148°. Sehr leicht löslich in Chloroform und CS_2 , löslich in Benzol und Eisessig, ziemlich schwer löslich in Alkohol und Benzin. — Färbt sich am Licht dunkelgelb.

Methyläther-acetat $C_{17}H_{14}O_3 = C_{14}H_{3}(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Schütteln der alkal. Lösung des Anthrahydrochinonmonomethyläthers (Syst. No. 753) mit Essigsäure-anhydrid (K. H. Meyer, A. 879, 70). — Krystalle (aus Benzol). F: 174°. Leicht löslich in Chloroform und Eisessig, schwer in Alkohol und Benzol. Die Lösungen fluorescieren blau.

Discetat $C_{16}H_{14}O_4=C_{14}H_{9}(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$ (S. 1034). B. Durch Kochen von Oxanthranol mit Acetylchlorid in Pyridin (K. H. Meyer, A. 879, 67). Durch Einw. von Aluminium-Pulver auf Anthrachinon in einem Gemisch von konz. Schwefelsäure und Eisessig (ECKERT, POLLAK, M. 38, 13).

DIOXYANTHRACENE, DIOXYPHENANTHRENE

1.5 - Dichlor - anthrahydrochinon - diacetat $C_{18}H_{12}O_4Cl_2 = C_{14}H_4Cl_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Entsteht bei der Einw. von Aluminium-Pulver auf 1.5 - Dichlor-anthrachinon in einem Gemisch von konz. Schwefelsäure und Eisessig (Eokert, Pollak, M. 38, 13; vgl. a. Bayer & Co., D. R. P. 201542; C. 1908 II, 1218; Frdl. 9, 682; vgl. dagegen Barnett, Cook, Matthews, B. 58, 977). — Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 249°.

5. 2.3 - Dioxy - phenanthren
$$C_{14}H_{10}O_2 = OH$$

Dimethyläther $C_{16}H_{16}O_2 = C_{14}H_8(O \cdot CH_3)_2$ (S. 1034). B. Aus 6.7-Dimethoxy-phenanthren-carbonsäure-(9) bei der Destillation unter 100—150 mm Druck (PSCHORR, A. 391, 39).

6. 3.4 - Dioxy - phenanthren, Morphol C₁₄H₁₀O₂, s. nebenstehende Formel (S. 1034). B. Man tropft in eine Lösung von 3-Oxy-4-formyl-phenanthren in Pyridin unter Luftausschluß Wasserstoff-peroxyd und konz. Kalilauge ein, kocht dann das Reaktionsgemisch HÖ OH kurz auf und säuem es mit Salzsäure an (BARGER, Soc. 113, 219). — Krystalle (aus Petroläther). Sublimiert im Hochvakuum bei 130°. — Gibt beim Schütteln mit Ag₂O in Äther in Gegenwart von wasserfreiem Na₂SO₄ Phenanthrenchinon-(3.4).

4-Oxy-3-methoxy-phenanthren, Morpholmonomethyläther, "Methylmorphol" $C_{15}H_{12}O_3 = C_{14}H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$ (S. 1034). B. Aus Chloro-a-methylmorphimethin (Syst. No. 4785) bei mehrstündigem Erhitzen mit Alkohol-Äther auf 100° (PSCHORR, DICKHÄUSER, A. 373, 80; vgl. a. P., D., B. 45, 1573). — F: 62—63°. — Pikrat. Dunkelrote, blauschillernde Nadeln. F: 150° (korr.).

3.4-Dimethoxy-phenanthren, Morpholdimethyläther $C_{16}H_{14}O_2 = C_{14}H_{8}(O \cdot CH_3)_2$ (S. 1035). B. Aus 3.4-Dioxy-phenanthren und Dimethylsulfat in methylalkoholischer Kalilauge (Barger, Soc. 113, 220). — Krystalle (aus Methanol). F: 45°.

7. 3.9 (oder 3.10)-Dioxy-phenanthren
C₁₄H₁₀O₂, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht
in sehr geringer Ausbeute beim Schmelzen von
3 (oder 6)-Brom-9-oxy-phenanthren mit Ätzkali
bei 340° (SCHMIDT, LUMPF, B. 43, 433). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 175°. Löslich in
konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. Löslich in Natronlauge je nach der Konzentration
mit rotbrauner bezw. grüner Farbe. — Die Benzoylverbindung krystallisiert aus Alkohol
in gelblichweißen Nadeln vom Schmelzpunkt 125°.

8. 9.10 - Dioxy - phenanthren, Phenanthrenhydrochinon $C_{14}H_{10}O_2 = C_0H_4 \cdot C \cdot OH$ $C_0H_4 \cdot C \cdot OH$ (S. 1035). B. Durch Reduktion von Phenanthrenchinon mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (SCHMIDT, LUMPP, B. 43, 790). — Gibt mit konz. wäßr. Ammoniak auf dem Wasserbad Phenanthrazin und Phenanthroxazin (FORESTI, G. 52 I, 278; vgl. SCHM., L.). Beim Kochen mit Anilin entsteht 9-Oxy-10-anilino-phenanthren (SCHM., L.). — Verhalten als Beizenfarbstoff: MÖHLAU, B. 52, 1733.

Phenanthrenhydrochinon-mono-o-xylyläther $C_{92}H_{18}O_2=C_{14}H_{8}(OH)\cdot O\cdot CH_{2}\cdot C_{8}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. Man belichtet ein Gemisch aus Phenanthrenchinon und o-Xylol unter Luftabschluß 4 Monate mit Sonnenlicht (Benrath, v. Meyer, J. pr. [2] 89, 260; vgl. B., v. M., B. 45, 2707). — Hellgelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 148—149°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heißem Ligroin. — Bei Einw. von HBr in Eisessig oder von alkoh. Natronlauge entsteht Phenanthrenhydrochinon. Beim Schmelzen mit Benzoesäureanhydrid bildet sich Phenanthrenhydrochinondibenzoat. Beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Eisessig entsteht eine Verbindung vom Schmelzpunkt 203—204° (rote Krystalle; sehr leicht löslich in Benzol und Äther, schwer in Essigsäure und Wasser).

Phenanthrenhydrochinon - mono - p - xylyläther $C_{32}H_{18}O_3 = C_{14}H_8(OH) \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_{44} \cdot CH_3$. B. Man belichtet ein Gemisch aus Phenanthrenchinon und p-Xylol unter Luftabschluß 5 Monate mit Sonnenlicht (Benrath, v. Meyer, J. pr. [2] 89, 263; vgl. B., v. M., B. 45, 2707). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 129—130°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig.

Phenanthrenhydrochinon-mono-pseudocumyläther $C_{33}H_{30}O_2 = C_{14}H_{8}(OH) \cdot O \cdot CH_{3} \cdot C_{4}H_{2}(CH_{3})_{3}$. B. Man belichtet ein Gemisch aus Phenanthrenchinon und Pseudocumol unter Luftsbschluß 4 Monate mit Sonnenlicht (Beneath, v. Meyer, J. pr. [2] 89, 264; vgl. B.,

v. M., B. 45, 2707). — Gelbliche Nadeln (aus Ligroin und Alkohol). F: 148⁶. Leicht löslich in Benzol und Eisessig.

Phenanthrenhydrochinon-diacetat $C_{18}H_{14}O_4 = C_{14}H_8(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$ (S. 1036).

S. 1036, Z. 26 v. u. statt ,,149) oder" lies ,,149). Aus Phenanthrenchinon durch Erwärmen".

3-Brom-9.10-dioxy-phenanthren $C_{14}H_9O_2Br = C_{14}H_7Br(OH)_2$. B. Durch Reduktion von 3-Brom-phenanthrenchinon mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (SCHMIDT, LUMPP, B. 43, 793). Man kocht 3-Brom-phenanthrenchinon in Benzol mit Phenylhydrazin bis zur Beendigung der Stickstoff-Entwicklung (SCHM., L., B. 43, 432). — Weiße Flocken. F: 220°. — Oxydiert sich in Lösungen an der Luft sehr leicht.

Diacetat $C_{16}H_{12}O_4Br=C_{14}H_7Br(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. Fast farblose Nadeln (aus Eisessig) oder rotbraune Krystalle (aus Alkohol). F: 177—178⁶ (Schm., L., B. 43, 432, 793).

Bis-[10-oxy-phenanthryl-(9)]-sulfid $C_{28}H_{18}O_{2}S = \begin{array}{c} C_{6}H_{4} \cdot C - S - C \cdot C_{6}H_{4} \\ C_{6}H_{4} \cdot C \cdot OH & H0 \cdot C \cdot C_{6}H_{4} \end{array}$ steht beim Kochen von 10-Chlor-9-oxy-phenanthren oder von 10-10-Dichlor-9-oxo-9-10-dihydro-phenanthren mit alkoh. K₂S-Lösung (Schmidt, Sauer, B. 44, 3253). — Hellbraunes Krystallmehl (aus Benzol). F: 223—224°. Schwer löstich in organischen Lösungsmitteln; löslich in warmer 1 n-Natronlauge unter teilweiser Zersetzung. Löslich in konz. Schwefelsäure mit schmutzigbrauner Farbe.

2. Dioxy-Verbindungen $C_{16}H_{14}O_2$.

- 1. $a.\delta-Dioxy-a.\delta-diphenyl-\beta-butin C_{16}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot C:C\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5.$
- a) Höherschmelzende Form, a.δ-Dioxy-a.δ-diphenyl-β-butin vom Schmelzpunkt 142° C₁₈H₁₄O₂ = C₀H₅·CH(OH)·C:C·CH(OH)·C₄H₅. B. Entsteht neben der niedrigerschmelzenden Form bei der Einw. von 1 Mol Acetylendimagnesiumbromid auf 2 Mol Benzaldehyd (Dupont, C. r. 150, 1122; A. ch. [8] 30, 507; Jozitsch, Ж. 35, 1274). Krystalle (aus Alkohol). F: 138—140° (J.), 142° (D.). Äther löst bei 16¹ 1,1°/₀ (D.). Wird durch CrO₃ in essigsaurer Lösung zu Dibenzoylacetylen oxydiert (D., C. r. 158, 1350). Bei der Oxydation mit KMnO₄ bei 0° entstehen Benzoesäure und Oxalsäure (D., C. r. 150, 1524; A. ch. [8] 30, 532). Bei der Reduktion mit 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium entsteht a.δ-Dioxy-a.δ-diphenyl-β-butylen vom Schmelzpunkt 151—151,5° (Salkind, Isakowitsch, Ж. 45, 1903; C. 1914 I, 1813); bei der Reduktion mit 2 Mol Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in äther. Lösung oder in Gegenwart von kolloidalem Palladium in alkoh. Lösung erhält man die höherschmelzende Form des a.δ-Dioxy-a.δ-diphenyl-butans (Dupont, A. ch. [8] 30, 528; S., I., Ж. 45, 1896, 1902; C. 1914 I, 1813). Geschwindigkeit der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz: S., I.; in Gegenwart von kolloidalem Palladium: S., I.; S., Neustab, Ж. 50, 34; C. 1923 III, 1392. Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumschwarz in Äther entsteht a.δ-Diphenyl-butan (D., C. r. 156, 1624). Bei der Einw. von Brom entsteht ein Produkt, aus dem sich geringe Mengen einer krystallisierenden Verbindung vom Schmelzpunkt 172° abscheiden lassen (D., C. r. 150, 1122; A. ch. [8] 30, 522). Die Lösung in Aceton wird durch konz. Schwefelsäure gefärbt (S., Ж. 46, 898).

Diacetat $C_{20}H_{18}O_4 = C_0H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C \cdot C \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_0H_5$. F: 88,5° (Duront, C. r. 150, 1122; A. ch. [8] 30, 508). 100 cm³ Alkohol lösen 1,2 g (Salkind, Neustab, \mathcal{H} . 50, 39; C. 1923 III, 1392). — Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ bei 0° Acetylmandelsäure (Dupont, C. r. 150, 1525; A. ch. [8] 30, 534). Bei der Reduktion in alkoh. Lösung mit 4 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium entsteht a.b-Diphenyl-butan; bei ungenügender Wasserstoffmenge entstehen auch die Diacetate des a.b-Dioxy-a.b-diphenyl-butans (S., N.).

b) Niedrigerschmelzende Form, $a.\delta-Dioxy-a.\delta-diphenyl-\beta-butin vom Schmelzpunkt 103—104° <math>C_{16}H_{14}O_{3}=C_{6}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot C:C\cdot CH(OH)\cdot C_{6}H_{5}$. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. — Krystalle (aus Alkohol). F: 103—104°; Äther löst bei 16° 16,3°/ $_{0}$ (Dupont, C. r. 150, 1122; A. ch. [8] 30, 507). — Wird durch CrO $_{3}$ in essigsaurer Lösung zu Dibenzoylacetylen oxydiert (D., C. r. 158, 1350). Bei der Reduktion mit 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol entsteht $a.\delta$ -Dioxy- $a.\delta$ -diphenyl- β -butylen vom Schmelzpunkt 151—152° neben einem öligen Isomeren; Geschwindigkeit dieser Reduktion: Salkind, Neustab, \mathcal{H} . 50, 37; C. 1923 III, 1392. Bei der Reduktion mit 2 Mol Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Ather entsteht die niedrigerschmelzende Form des $a.\delta$ -Dioxy- $a.\delta$ -diphenyl-butans (Dupont, A. ch. [8] 30, 529). Bei der Einw. von Brom entsteht $\beta.\gamma$ -Dibrom- $a.\delta$ -dioxy- $a.\delta$ -diphenyl- β -butylen vom Schmelzpunkt 182° (D., C. r. 150, 1122; A. ch. [8] 30, 522).

Diacetat $C_{30}H_{18}O_4 = C_0H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C : C \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_0H_5 \cdot F: 56-58^{\circ}$ (Dupont, *O. r.* 150, 1122; *A. ch.* [8] 30, 508). — Bei der Oxydation mit KMnO₄ bei 0° entsteht Acetylmandelsäure (D., *C. r.* 150, 1525; *A. ch.* [8] 30, 534).

- 2. 3-[2.a-Dioxy-benzyl]-inden $C_{16}H_{14}O_2 = {CH = CH \over C_6H_4 \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH}$. B. Aus 2 Mol Indenylmagnesiumbromid und 1 Mol Salicylaldehyd in Äther (COURTOT, A. ch. [9] 4, 108). Krystallkörner (aus Benzol). F: 128°. Färbt sich bald gelb. Verharzt bei der Einw. von Chlorwasserstoff in Äther bei 0° oder von Ameisensäure. Addiert Brom.
 - 3. 3-[4.a-Dioxy-benzyl]-inden $C_{16}H_{14}O_2 = CH = CH$ $C_{6}H_{4} \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$

3-[a-Oxy-4-methoxy-benzyl]-inden, 3-[a-Oxy-anisyl]-inden $C_{17}H_{16}O_2=CH=CH$. B. Aus Anisaldehyd und Indenylmagnesiumbromid in $C_{14}\cdot CH\cdot CH(OH)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ Ather (Courtot, A. ch. [9] 4, 105). — Prismen (aus Ather). F: 124°. — Färbt sich allmählich unter Wasserabspaltung gelb. Beim Kochen mit wenig konz. Salzsäure in Methanol oder Alkohol, beim Erwärmen mit Ameisensäure auf Temperaturen oberhalb 70° oder bei Einw. von alkoh. Kalilauge entsteht 3-Anisal-inden (C., A. ch. [9] 4, 106, 201, 206). Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Äther entsteht 1-[a-Oxy-4-methoxy-benzyl]-hydrinden (C., A. ch. [9] 5, 64). Addiert 1 Mol Brom (C., A. ch. [9] 4, 106). Bei Einw. von Anisaldehyd in alkoh. Kalilauge erhält man 1-[a-Oxy-anisyl]-3-anisal-inden und 3-Anisal-inden (C., A. ch. [9] 4, 200).

4. 9.10-Dioxy-2.7-dimethyl-phenanthren C₁₆H₁₄O₂, HO OH s. nebenstehende Formel. B. Man reduziert 2.7-Dimethyl-phenanthrenchinon durch Behandeln mit Zinkstaub und salzsäurehaltigem Eisessig oder durch Erhitzen mit schwefliger Säure im Rohr auf 100° (Liebermann, B. 45, 1191). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig mit schwefliger Säure gefällt). F: ca. 175—180°. Die Lösung in Eisessig färbt sich an der Luft blau.

Diacetat $C_{20}H_{18}O_4 = C_{16}H_{12}(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Man kocht 2.7-Dimethyl-phenanthrenchinon mit Essigsäureanhydrid, Natriumacetat und Zinkstaub (Liebermann, B. 44, 1454). — Blätter (aus Alkohol). F: 202°. Mit grüner Farbe löslich in konz. Schwefelsäure.

3. Dioxy-Verbindungen $C_{17}H_{16}O_2$.

1. a.e. Bis-[4-oxy-phenyl]-a.y-pentadien C_1 , $H_{16}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_1 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

γ.ε-Diohlor-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]-a.γ-pentadien, "Ketochlorid des Dianisalacetons" $C_{19}H_{18}O_2Cl_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CHCl \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (vgl. S. 1038). Ist die von Straus, Ecker (B. 39, 3003), Straus (A. 374, 60) und Stauddier (B. 42, 3974) als γ.γ-Dichlor-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]-a.δ-pentadien beschriebene Verbindung (Str., A. 393, 238, 239). — Darst.: Straus, A. 374, 60. — Blättchen (aus CS_2 + Petroläther). F: 91—92°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln außer in Petroläther. — Ist sehr empfindlich gegen Licht und Feuchtigkeit. Einw. von Wasser: Str., A. 374, 64. Bei Einw. einer Lösung von Chlor in CCl_4 entsteht a.γ.δ.ε-Tetrachlor-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]-β-amylen (Str., A. 374, 70; vgl. Str. 393, 250). Einw. von überschüssiger Schwefelsäure: Str., A. 374, 67. Wenn man die Lösung in Benzol mit Methanol versetzt und dann sofort mit Eiswasser mischt, so entsteht γ-Chlor-ε-methoxy-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]-a.γ-pentadien (Str., A. 374, 71; vgl. Str., A. 393, 251, 252 Anm. 1). Beim Kochen mit Methanol entsteht Dianisalaceton (Str., A. 374, 64). Entstehung farbiger Verbindungen bei Einwirkung von Salzsäure, Salpetersäure, Thionylchlorid, Phosphoroxychlorid, Eisessig, Acetylchlorid, Phosgen und verschiedenen Nitrilen: Str., A. 374, 66, 68, 69. — $C_{19}H_{18}O_2Cl_2$ + HCl. Grüne, rötlich glänzende Krystalle. Sintert bei 70—75°; schmilzt bei 100° (Gasentwicklung). Schwer löslich in Äther, löslich in Benzol, leicht löslich in CS₂. Unbeständig (Str., A. 374, 67). — 3C₁₉H₁₈O₂Cl₂ + 2SO₂. Grüner, krystalliner Niederschlag. Löslich in CS₂ und Benzol. Ziemlich beständig (Str., A. 374, 68). — $C_{19}H_{18}O_2Cl_2$ + SOCl₂. Grüner Niederschlag (aus CS₂ + Petroläther) (Str., A. 374, 65). — $C_{19}H_{18}O_2Cl_2$ + Cl₂. Grüner Niederschlag (aus CS₂ + Petroläther) (Str., A. 374, 65). — $C_{19}H_{18}O_2Cl_2$ + Cl₂. Grüner Niederschlag (Str., A. 374, 64, 70). — $C_{19}H_{18}O_2Cl_2$ + HgCl₂. Grünglänzende, violette Krystalle (aus Äther) (Str., A. 374, 65).

2. **Hondurol** $C_{17}H_{16}O_{2} = C_{17}H_{16}(OH)_{2}$ s. bei Hondurasbalsam, Syst. No. 4745.

4. Dioxy-Verbindungen C₁₈H₁₈O₂.

1. β .e-Dioxy- β .e-diphenyl- γ -hexin $C_{18}H_{18}O_2=C_6H_5\cdot C(OH)(CH_3)\cdot C:C\cdot C(OH)(CH_3)\cdot C_6H_5$.

- a) Höherschmelsende Form. B. Die höherschmelsende und die niedrigerschmelsende Form entstehen nebeneinander bei der Einw. von 1 Mol Acetylendimagnesiumbromid auf 2 Mol Acetophenon (Dupont, C. r. 150, 1122; A. ch. [8] 30, 509; vgl. a. Joeffel, X. 38, 658). Krystalle (aus Alkohol). F: 163°; Äther löst bei 16° 1°/₀ (D.). Bei der Oxydation der höherschmelsenden wie auch der niedrigerschmelsenden Form mit KMnO₄ entsteht α-Oxy-α-phenyl-propionsäure, neben Acetophenon und Oxalsäure (D., C. r. 150, 1524; A. ch. [8] 30, 532). Bei der Reduktion mit 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol oder von Platinschwarz in Äther entsteht β.ε-Dioxy-β.ε-diphenyl-γ-hexylen vom Schmelzpunkt 97—102°; bei Reduktion mit 2 Mol Wasserstoff entsteht β.ε-Dioxy-β.ε-diphenyl-hexan vom Schmelzpunkt 142° (Salkind, Kwapischewski, X. 47, 702; C. 1916 1, 922). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz schneller reduziert als die niedrigerschmelzende Form (S., Kw.). Bei der vollständigen Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumschwarz in Äther entsteht quantitativ β.ε-Diphenyl-hexan (D., C. r. 156, 1625). Bei Einw. von Brom entsteht eine geringe Menge γ.δ-Dibrom-β.ε-dioxy-β.ε-diphenyl-γ-hexylen vom Schmelzpunkt 124° (D., C. r. 150, 1123; A. ch. [8] 30, 522). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine violette Färbung (D., C. r. 158, 716). Bei Zusatz von konz. Schwefelsäure färbt sich die Lösung in Chloroform grünviolett, die Lösung in Aceton wird rot und seigt grüne Fluorescenz (S. Ж. 46, 808: C. 1915 I. 933).
- konz. Schwefelsäure färbt sich die Lösung in Chloroform grünviolett, die Lösung in Aceton wird rot und zeigt grüne Fluorescenz (S., Ж. 46, 898; C. 1915 I, 933).

 b) Niedrigerschmelzende Form. B. S. o. bei der höherschmelzenden Form. Krystalle (aus Toluol). F: 125—127° (Dupont, C. r. 150, 1122; A. ch. [8] 30, 509). Äther löst bei 16° 11,6°/₀ (D.). Verhält sich bei der Oxydation mit KMnO₄ wie die höherschmelzende Form. Bei der Reduktion mit 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol oder von Platinschwarz in Äther entsteht β.ε-Dioxy-β.ε-diphenyl-γ-hexylen vom Schmelzpunkt 110°; bei Reduktion mit 2 Mol Wasserstoff entsteht β.ε-Dioxy-β.ε-diphenyl-hexan vom Schmelzpunkt 154° (Salkind, Kwapischewski, Ж. 47, 688; C. 1916 I, 922). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium viel schneller reduziert als die höherschmelzende Form (S., Kw.). Bei Einw. von Brom entsteht γ.δ-Dibrom-β.ε-dioxy-β.ε-diphenyl-γ-hexylen vom Schmelzpunkt 99° (D., C. r. 150, 1123; A. ch. [8] 30, 523).

2. $a.\delta$ -Dioxy- $a.\delta$ -di-p-tolyl- β -butin $C_{18}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C \cdot C \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$.

a) Höherschmelzende Form. B. Die höherschmelzende und die niedrigerschmelzende Form entstehen nebeneinander bei der Einw. von 1 Mol Acetylendimagnesiumbromid auf 2 Mol p-Toluylaldehyd (DUPONT, C. r. 158, 714). — Monokline hemiedrische Prismen (aus Alkohol). F: 173°. Unlöslich in kaltem Äther. — Gibt im Gemisch mit der niedrigerschmelzenden Form bei der Oxydation mit CrO₃ in essigsaurer Lösung Di-p-toluylacetylen (D., C. r. 158, 1351). Die höherschmelzende Form liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol a.δ-Dioxy-a.δ-di-p-tolyl-butan vom Schmelzpunkt 133—134°. Bildet mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Pyridin a.δ-Dibenzoyloxy-a.δ-di-p-tolyl-β-butin vom Schmelzpunkt 125°.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. S. o. bei der höherschmelzenden Form. — Trikline Prismen (aus Äther). F: 127° (DUPONT, C. r. 158, 715). Löslich in kaltem Äther. — Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol entsteht a.s.-Dioxy-a.s-di-p-tolyl-butan vom Schmelzpunkt 103—104°. Bildet mit Benzoyl-

chlorid und Pyridin kein krystallinisches Derivat.

3. $\gamma \cdot \delta - Dioxy - \delta - methyl - a \cdot \gamma - diphenyl - a - pentin C₁₈H₁₈O₃ = (CH₃)₂C(OH)·C(OH)(C₆H₅)·C:C·C₂H₅. B. Durch Einw. von Phenylacetylenylmagnesiumbromid auf Dimethylbenzoylcarbinol (Faworski, Wenus, Ж. 47, 134; C. 1916 I, 745). — Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 93—93,5°. — Beim Erhitzen mit 20°/0 iger Schwefelsäure entsteht 3·Oxy-2.2-dimethyl-3.5-diphenyl-2.3-dihydro-furan.$

5. 9.10-Bis-[a-oxy-āthyl]-phenanthren $C_{18}H_{18}O_3 = {}^{C_8}H_4 \cdot C \cdot CH(CH_3) \cdot OH$ der Reduktion von 9.10-Diacetyl-phenanthren mit Zinkstaub und Eisessig auf dem Wasserbad (WILLGERODT, ALBERT, J. pr. [2] 84, 391). — Blättchen (aus Alkohol oder Benzol). F: 165—166°,

5. 1.2-Dioxy-2.4-diphenyl-bicyclo-[0.3.3]-octan $H_aC - C(OH) \cdot C(C_eH_b) \cdot OH$ CanHasOs, s. nebenstehende Formel. B. Man reduziert1-[a-Phen- H.C C20H22O2, S. Hebenson action action and the second action -CH·C₆H₅ mit Natriumamalgam unter Einleiten von CO₂ (GEORGI, J. pr. [2] H₂C—CH—CH-C₆H₅
86, 233). — Krystalle (aus Alkohol). F: 142—143°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. — Liefert mit Brom in Chloroform ein unbeständiges Bromderivat. Beizol und Chloroform. — Liefert mit Brom in Chloroform ein understandiges Bromderivat. Beim Erhitzen mit konz. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor entstehen Produkte der annähernden Zusammensetzung $C_{30}H_{30}O$. Die orangefarbene Lösung in konz. Schwefelsäure wird nach einiger Zeit rot. Gibt auch mit überschüssigem Benzoylchlorid oder m-Nitro-benzoylchlorid in Pyridin nur den entsprechenden Monoester. Liefert beim Erwärmen mit überschüssigem Phenylisocyanat auf dem Wasserbad ein Monophenylurethan vom Schmelzpunkt 140—141° (farblose Krystalle) und geringe Mengen einer hellgelben Verbindung vom Schmelzpunkt 120-122°.

10. Dioxy-Verbindung $C_n H_{2n-20} O_2$.

1-[4.lpha-Dioxy-benzyl]-naphthalin, [4-0xy-phenyl]-lpha-naphthyl-carbinol $C_{17}H_{14}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_{10}H_7$

1-[a-Oxy-anisyl]-naphthalin, [4-Methoxy-phenyl]-a-naphthyl-carbinol $C_{18}H_{16}O_2=$ CH₃·O·C₆H₄·CH(OH)·C₁₀H₇. B. Aus a Naphthyl-magnesiumbromid und Anisaldehyd in Ather (Shurakowski, 3K. 41, 1692; C. 1910 I, 1144). — Nadeln (aus Ligroin). F: 87°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser.

11. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-22} O_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_{16}H_{10}O_{20}$.

1. $a.\delta$ -Bis-[4-oxy-phenyl]-a.y-butadiin $C_{16}H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C : C \cdot C : C \cdot C_6H_4 \cdot OH$. $a.\delta$ -Bis-[4-methoxy-phenyl]- $a.\gamma$ -butadiin, Bis-[4-methoxy-phenyl]-diacetylen $C_{18}H_{14}O_{2} = CH_{3} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot C \cdot C \cdot C \cdot C \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}. \quad B.$ Aus der Kupfer-Verbindung des p-Methoxy-phenylacetylens in konzentriertem alkoholischem Ammoniak beim Schütteln mit Sauerstoff (Мамонот, A. 387, 289). — Nadeln (aus Alkohol). F: 144°.

(Formel I) ist desmotrop mit der Verbindung (Formel II), Syst. No. 755.

3. Dioxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_{2}$.

1. 2.4-Dioxy-triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_2 = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(OH)_2$.

2.4-Dimethoxy-triphenylmethan $C_{21}H_{20}O_3 = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Man reduziert 2.4-Dimethoxy-triphenylcarbinol durch Kochen mit Zinkstaub und Eisessig (Kaufffmann, Pannwitz, B. 43, 1211) oder durch Kochen mit Ameisensäure (K., P., B. 45, 772). Aus 2.4-Dimethoxy-triphenylessigsäure beim Erhitzen auf 245° (Fries, Kohlhaas, A. 389, 387). — Blättchen (aus Alkohol). F: 124° (K., P.). Leicht löslich in Chloroform, Benzol und CS₂, schwer in kaltem Eisessig, sehr wenig in Alkohol, Äther und Ligroin; löslich in konz. Schwefelsäure mit galbar Farba (K. P.) — Bei Einer von PCI auf eine Lauren in Chloroform. Schwefelsäure mit gelber Farbe (K., P.). — Bei Einw. von PCl₅ auf eine Lösung in Chloroform entsteht 5-Chlor-2.4-dimethoxy-triphenylmethan (K., P., B. 45, 776).

ĊН

- 5-Chlor-2.4-dimethoxy-triphenylmethan $C_{21}H_{19}O_2Cl = (C_6H_5)_2CH \cdot C_8H_2Cl(O \cdot CH_3)_2$. B. Man kocht 5-Chlor-2.4-dimethoxy-triphenylcarbinol mit alkoh. Salzsäure oder mit Ameisensäure oder man behandelt 2.4-Dimethoxy-triphenylmethan in Chloroform mit PCl_5 (KAUFFMANN, PANNWITZ, B. 45, 776). Tafelförmige Krystalle (aus Alkohol). F: 159°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Ligroin. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- 5-Brom-2.4-dimethoxy-triphenylmethan $C_{21}H_{19}O_2Br = (C_6H_5)_3CH \cdot C_6H_2Br(O \cdot CH_3)_3$. B. Man kocht 5-Brom-2.4-dimethoxy-triphenylcarbinol mit alkoh. Salzsäure oder mit Ameisensäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 775). Blättchen (aus Alkohol). F: 176°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
 - 2. 2.4'-Dioxy-triphenylmethan $C_{10}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(C_6H_4 \cdot OH)_2$.
- **3.4'-Dimethoxy-triphenylmethan** $C_{21}H_{20}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(C_6H_4 \cdot 0 \cdot CH_3)_3$. B. Man kocht 2.4'-Dimethoxy-triphenylcarbinol mit Zinkstaub und Eisessig, mit alkoh. Salzsäure oder mit Ameisensäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 772). Krystalle (aus Alkohol). F: 94°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
 - 3. 3.4-Dioxy-triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_2 = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(OH)_2$.
- 3.4-Dimethoxy-triphenylmethan $C_{21}H_{20}O_2 = (C_6H_5)_2CH \cdot C_9H_3(O \cdot CH_3)_2$ (S. 1042). B. Aus 3.4-Dimethoxy-triphenylcarbinol durch Kochen mit Ameisensäure oder mit alkoh. Salzsäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 773).
- 4. 4.4'-Dioxy-triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_2=C_6H_5\cdot CH(C_6H_4\cdot OH)_2$ (S. 1042). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: R. Meyer, Fischer, B. 48, 76.
- 4.4'-Dimethoxy-triphenylmethan C₂₁H₂₀O₂ = C_eH₅·CH(C_eH₄·O·CH₃)₂ (S. 1042). B. Aus 4.4'-Dimethoxy-triphenylcarbinol beim Kochen mit Ameisensäure oder alkoh. Salzsäure (ΚΑυΓΓΜΑΝΝ, PANNWITZ, B. 45, 771). Beim Erwärmen von 4.4'-Dimethoxy-triphenylacetaldehyd mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Orechow, Bl. [4] 25, 118). Bei der Reduktion von 4.4'-Dimethoxy-triphenylessigsäurenitril mit Natrium und Alkohol (Vorländer, B. 44, 2471).
- 5. 2.a Dioxy triphenylmethan, 2 Oxy triphenylcarbinol $C_{19}H_{18}O_{3} = (C_{6}H_{5})_{3}C(OH) \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$ (S. 1043). B. Durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Salicylsäurerhenylester oder auf Salicylsäureresorcylester (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 774). Wird durch Behandeln mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (Baever, A. 354, 169) sowie durch Kochen mit alkoh. Salzsäure oder mit Ameisensäure (K., P.) zu 2-Oxytriphenylmethan reduziert.
- a-Oxy-2-methoxy-triphenylmethan, 2-Methoxy-triphenylcarbinol $C_{30}H_{18}O_{2} = (C_{6}H_{5})_{2}C(OH)\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$ (S. 1043). B. Durch Einw. von Dimethylsulfat auf 2-Oxy-triphenylcarbinol in warmer $5^{0}/_{0}$ iger Natronlauge (Kauffmann, Pannwittz, B. 45, 769). Durch Einw. von 2-Methoxy-phenylmagnesiumjodid auf Benzophenon (K., P.). Krystalle (aus Alkohol). F: 128°. Liefert beim Erhitzen mit Zinkstaub und Eisessig (Baeyer, A. 354, 169) oder beim Kochen mit alkoh. Salzsäure, alkoh. Schwefelsäure oder mit Ameisensäure (K., P.) 2-Methoxy-triphenylmethan.
- 3.5-Dibrom-2.a-dioxy-triphenylmethan, 3.5-Dibrom-2-oxy-triphenylcarbinol $C_{19}H_{14}O_2Br_2=(C_0H_0)_2C(OH)\cdot C_0H_2Br_2\cdot OH$. B. Aus 3.5-Dibrom-salicylsäuremethylester und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Kauffmann, Egner, B. 46, 3786). Krystalle (aus Ligroin). F: 144°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol, schwer in CCl_4 und Ligroin; löslich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe; löslich in verd. Natronlauge. Gibt beim Erhitzen auf 190—200° 2.4-Dibrom-9-phenyl-xanthen.
- **3.5-Dibrom-2-methoxy-triphenylcarbinol** $C_{20}H_{16}O_2Br_2 = (C_6H_5)_4C(OH)\cdot C_6H_2Br_2\cdot O\cdot CH_5$. B. Aus 3.5-Dibrom-2-oxy-triphenylcarbinol und Dimethylsulfa in alkal. Lösung (Kauffmann, Egner, B. 46, 3787). Krystalle (aus Alkohol). F: 115°. Löslich in Chloroform, Äther und Benzol, schwer löslich in Alkohol und Ligroin. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe.
- 6. 3.a Dioxy triphenylmethan, 3 Oxy triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_3 = (C_6H_6)_2C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$.
- α-Oxy-3-methoxy-triphenylmethan, 3-Methoxy-triphenylcarbinol $C_{90}H_{18}O_{9} = (C_{6}H_{5})_{2}C(OH) \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$ (S. 1044). Leicht löslich außer in Ligroin. Löst sich in konz. Schwefelsäure, alkoh. Salzsäure und Ameisensäure mit orangegelber Farbe auf (ΚΑυμγμανίν, Pannwitz, B. 45, 770). Wird durch Ameisensäure langsam zu 3-Methoxy-triphenylmethan reduziert.

- 7. 4.a Dioxy triphenylmethan, 4 Oxy triphenylcarbinol C₁₉H₁₆O₂ = (C₆H₅)₂C(OH)·C₆H₄·OH bezw. (C₆H₅)₂C: OH OH (S. 1044). Zur Konstitution vgl. Gomberg, Am. Soc. 35, 1035. B. Beim Kochen von 4-Methoxy-triphenylcarbinol mit AlCl₃ in Benzol (Gomberg, Am. Soc. 35, 209). Darst. Man schüttelt 3—4 Mol geschmolzenes Phenol mit 1 Mol Benzophenonchlorid unter Feuchtigkeitsausschluß bei 20—25°. Nach 10 Stdn. wird das überschüssige Phenol durch Wasserdampf entfernt, der Rückstand mit 5°/0igem Alkali verrührt und mit Äther ausgeschüttelt, um Benzophenon zu entfernen. Man leitet CO₂ ein oder versetzt mit NH₄Cl, behandelt das ausgeschiedene Produkt mit wenig Alkohol (6 cm³ Alkohol pro 1 g Substanz), filtriert, versetzt das Filtrat mit Wasser und wenig Ammoniak und krystallisiert das ausgeschiedene Produkt aus Benzol um (Gomberg, Jickling, Am. Soc. 37, 2578).
- a) Höherschmelzende, benzoide Form $(C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Farblose Nadeln oder Tafeln (aus verdünntem, wenig NH_3 enthaltendem Alkohol) (G., Am. Soc. 35, 1037). Färbt sich bei ca. 110—120° gelb; F: 157—159°; gelegentlich wurde der Schmelzpunkt 162° bis 163° gefunden. 150 cm³ Benzol lösen bei Zimmertemperatur ca. 1 g. Eine Umwandlung in die niedrigerschmelzende gelbe Form findet statt bei Einw. von Sonnenlicht auf die feste Substanz oder ihre Lösung in Benzol oder beim Umkrystallisieren aus eisessighaltigem Benzol. Beim Umkrystallisieren aus salzsäurehaltigem Alkohol entsteht ein Gemisch beider Formen. Verliert beim Erhitzen auf 90—130° viel langsamer Wasser als die gelbe Form; der Wasserabspaltung geht eine Umlagerung in die gelbe Form voran. Beim Behandeln mit Chlor in CCl₄ und nachfolgenden Kochen mit Eisessig entsteht 3.5-Dichlor-fuchson (G., VAN STONE, Am. Soc. 38, 1603). Bei Einw. von HCl auf die farblose oder gelbe Form erhält man ein rotes Chlorid, das identisch mit dem auf gleiche Weise aus Fuchson entstehenden Chlorid ist (G.). Leitet man HCl in ein Gemisch aus 4-Oxy-triphenylcarbinol und Phenol bei 50° oder in ihre Lösung in Essigsäure ein, so entsteht 4.4′-Dioxy-tetraphenylmethan (G., J., Am. Soc. 37, 2582).
- b) Niedrigerschmelzende, chinoide Form $(C_6H_5)_2C$: OH OH. Gelbe Krystalle (aus $40-50^\circ$) ger Essigsäure) (G., Am. Soc. 35, 1037). F: 139-140°; der Schmelzpunkt liegt, je nach der Geschwindigkeit des Erhitzens, manchmal einige Grade höher oder tiefer. 150 cm³ Benzol lösen bei Zimmertemperatur ca. 1 g. Bei mehrfachem Umkrystallisieren aus Alkohol wandelt sich die gelbe Form zum Teil in die farblose Form um. Quantitative Umwandlung in die farblose Form findet statt beim Umkrystallisieren aus NH₃-haltigem Alkohol, aus pyridinhaltigem Benzol oder beim Versetzen der Lösung in Alkali mit NH₄Cl. Verliert beim Erhitzen auf 60—130° viel leichter Wasser als die farblose Form. Verhält sich gegen HCl wie die farblose Form.
- a-Oxy-4-methoxy-triphenylmethan, 4-Methoxy-triphenylcarbinol $C_{20}H_{18}O_2 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 1044). B. Aus Benzophenon und 4-Methoxy-phenylmagnesiumbromid in Ather (Kovache, A. ch. [9] 10, 200). Aus 4-Methoxy-benzophenon und $C_6H_5 \cdot MgBr$ in Ather (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 771). Existert in 2 Modifikationen. F: 84° (Ko.; Kau., P.) und F: 61° (Ko.; vgl. a. Baeyer, Villiger, B. 35, 3027). Löslich in Ameisensäure und in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe (Ko.). Wird durch Kochen mit wasserfreier Ameisensäure quantitativ zu 4-Methoxy-triphenylmethan reduziert (Ko.; Kau., P.).
- Bis-[4-methoxy-triphenylmethyl]-äther $C_{40}H_{34}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot O \cdot C(C_6H_6)_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Auf eine Lösung von 4-Methoxy-triphenylcarbinol in Benzol läßt man Chlorwasserstoff bei Gegenwart von $CaCl_2$ einwirken und setzt das entstandene 4-Methoxy-triphenylchlormethan mit Quecksilberoxyd um (Gomberg, Am. Soc. 35, 208). Krystalle (aus Benzol). F: 212°. Bildet leicht übersättigte Lösungen. 25 cm³ kaltes Benzol lösen 1 g; leichter löslich in heißem Benzol, sehr schwer in Äther und Petroläther. Wird durch Wasser oder verd. Alkalien nur wenig angegriffen. Bei längerem Kochen der Lösung in Benzol mit 5°/oiger Schwefelsäure entsteht 4-Methoxy-triphenylcarbinol.
- a-Oxy-4-acetoxy-triphenylmethan, 4-Acetoxy-triphenylcarbinol $C_{21}H_{18}O_3 = (C_6H_5)_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 1045). B. Zur Bildung aus 4-Oxy-triphenylcarbinol durch Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat vgl. Gomberg, Jickling, Am. Soc. 37, 2589. Wird durch Einw. von HCl in Benzol bei Gegenwart von CaCl₂ (G., Am. Soc. 35, 209) oder besser durch Erhitzen mit überschüssigem Acetylchlorid (G., J.) in 4-Acetoxy-triphenylchlormethan übergeführt.
- Bis-[4-acetoxy-triphenylmethyl]-äther $C_{42}H_{34}O_5 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot O \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei Einw. von Quecksilberoxyd auf 4-Acetoxy-triphenylchlormethan in Benzol bei Zimmertemperatur (GOMBERG, Am. Soc. 35, 209). Nadeln (aus Äther + Benzol). F: 123—124° (Zers.).

4-[Carbäthoxy-oxy]-triphenylcarbinol $C_{22}H_{20}O_4=(C_6H_6)_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Oxy-triphenylcarbinol und Chlorameisensäureäthylester in Natronlauge unter Eiskühlung (Gomberg, Jiokling, Am. Soc. 37, 2585). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 119°. Leicht löslich in Benzol und Äther.

Bis - [4 - (carbāthoxy - oxy) - triphenylmethyl] - āther $C_{44}H_{38}O_7 = C_2H_5 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_4H_4 \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot O \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei längerem Schütteln von 4-[Carbāthoxy-oxy]-triphenylchlormethan mit Quecksilberoxyd in Benzol bei Zimmertemperatur (Gomberg, Jiokling, Am. Soc. 37, 2590). — Krystalle (aus Benzol und Äther). F: 219°.

Bis-[4-acetoxy-triphenylmethyl]-peroxyd $C_{42}H_{34}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot O \cdot O \cdot C(C_6H_5)_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Auf eine Lösung von 4-Acetoxy-triphenylchlormethan in Benzol läßt man Luftsauerstoff in Gegenwart von fein verteiltem Silber einwirken (GOMBERG, JICKLING, Am. Soc. 37, 2589). — Krystalle (aus Benzol und Äther). F: 172°.

Bis-[4-(carbäthoxy-oxy)-triphenylmethyl]-peroxyd $C_{44}H_{38}O_8 = C_2H_5 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot O \cdot O \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Luft in eine siedende Lösung von 4-[Carbāthoxy-oxy]-triphenylchlormethan in Benzol in Gegenwart von fein verteiltem Silber (GOMBERG, JICKLING, Am. Soc. 37, 2586). — Krystalle (aus Benzol). F: 171°. Schwer löslich in Benzol, fast unlöslich in Äther.

Perchlorat des 4-Methoxy-triphenylcarbinols $C_{20}H_{17}O_5Cl = C_{20}H_{17}O(ClO_4)$ (S. 1045) Orangefarbene Krystalle (Pfelffer, A. 412, 334).

3 - Chlor - 4a - dioxy - triphenylmethan, 3 - Chlor - 4 - oxy - triphenylcarbinol

C₁₈H₁₅O₂Cl = (C₆H₅)₂C(OH)·C₆H₃Cl·OH bezw. (C₆H₅)₂C:
OH. B. Auf eine Lösung von Benzophenonchorid in CS₂ läßt man in Gegenwart von etwas mehr als 1 Mol O-Chlor-phenol unter Kühlung einwirken (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1602). — Benzoide Form. Farblose Krystalle (aus Alkohol) mit ½ Mol Alkohol; F: 70—72° (unter Abgabe von Alkohol). Alkoholfreies Krystallpulver (aus Benzol, Äther oder Petroläther); F: 126°. — Chinoide Form. Orangefarbene Krystalle (aus 60°/oiger Essigsäure). F: 118°. — Beide Formen gehen beim Erhitzen unter Wasserabspaltung in 3-Chlor-fuchson über. Geschwindigkeit der Wasserabspaltung beider Formen bei 80°: G., v. Sr. Beim Chlorieren entsteht 3.5-Dichlor-4-oxy-triphenylcarbinol.

3.5-Dichlor-4.a-dioxy-triphenylmethan, 3.5-Dichlor-4-oxy-triphenylcarbinol

$$C_{19}H_{14}O_2Cl_2 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot OH \text{ bezw. } (C_6H_5)_2C: \underbrace{\bigcirc}_{Cl} OH. \quad B. \quad Durch \text{ Chlorieren}$$

von 3-Chlor-4-oxy-triphenylcarbinol (GOMBERG, VAN STONE, Am. Soc. 38, 1602). Durch Erwärmen von 3.5-Dichlor-fuchson mit wäßrig-alkoholischem Alkali (G., v. St.). — Benzoide Form. Farblose Krystalle (aus Benzol oder CCl₄) mit Krystall-Lösungsmittel. F: ca. 134°. — Chinoide Form. Rote Krystalle. F: ca. 134°.

3 - Brom - 4.a - dioxy - triphenylmethan, 3 - Brom - 4 - oxy - triphenylcarbinol

C₁₉H₁₅O₂Br = (C₆H₅)₂C(OH)·C₆H₃Br·OH bezw. (C₆H₅)₂C: OH. B. Auf 1 Mol Benzophenonchlorid in C₂ läßt man 1,2 Mol o-Brom-phenol in Gegenwart von 1,2 Mol AlCl₃ einwirken (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1597). — Benzoide Form. Farblose Krystalle (aus Äther und Petroläther). F: 109°. — Chinoide Form. Orangefarbene Krystalle (aus 60°/₀iger Essigsäure). F: 104,5—105°. — Beide Formen gehen beim Erhitzen unter Wasserabspaltung in 3-Brom-fuchson über. Geschwindigkeit der Wasserabspaltung beider Formen bei 75°: G., v. St. Beim Bromieren entsteht 3.5-Dibrom-4-oxy-triphenylcarbinol.

8.5-Dibrom-4. a -dioxy-triphenylmethan, 8.5-Dibrom-4-oxy-triphenylcarbinol

$$C_{19}H_{14}O_{2}Br_{3} = (C_{6}H_{5})_{2}C(OH) \cdot C_{6}H_{2}Br_{2} \cdot OH \text{ begw. } (C_{6}H_{5})_{2}C : \bigcirc OH \\ R_{7} OH \text{ } (S. 1045). B. \text{ Durch}$$

Bromieren von 3-Brom-4-oxy-triphenylcarbinol (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1598). Durch Erwärmen von 3.5-Dibrom-fuchson mit wäßrig-alkoholischer Alkalilauge (G., v. St.). — Benzoide Form. Farblose Krystalle (aus Äther oder Petroläther). F: 138°. Färbt sich bei 90° rot und hat sich wahrscheinlich schon vor Erreichung des Schmelzpunktes in die chinoide Form umgewandelt. Aus Benzol erhält man Krystalle mit ½ Mol Krystall-Benzol, das bei ca. 70° entweicht. — Chinoide Form. Rote Krystalle (aus 60°/0 iger Essig-

säure). F: 134—136°. — Geschwindigkeit der Wasserabspaltung beider Formen zwischen 90° und 100°: G., v. St.

3-Nitro-4.a-dioxy-triphenylmethan, 3-Nitro-4-oxy-triphenylcarbinol, Diphenyl-[3-nitro-4-oxy-phenyl]-carbinol $C_{19}H_{15}O_4N=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot OH$. B. Man läßt 1,1 Mol o-Nitro-phenol auf 1 Mol Benzophenonchlorid in Gegenwart von 1 Mol AlCl₃ einwirken und erwärmt dann auf 60° (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1604). — Fast farblose Krystalle (aus $60^\circ/_0$ iger Essigsäure). F: 97—98°. — Natriumsalz. Rot.

4. Dioxy-Verbindungen $C_{20}H_{18}O_2$.

- 1. $\gamma.\zeta$ Dioxy a.3 diphenyl a. η octadien δ in, $\beta.\varepsilon$ Dioxy a. ζ dibenzal- γ -hexin $C_{20}H_{18}O_2=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH(OH)\cdot C\colon C\cdot CH(OH)\cdot CH\colon CH\cdot C_6H_5$ (S. 1046). Stellt wahrscheinlich ein Gemisch stereoisomerer Formen dar; die am höchsten schmelzende Fraktion zeigt den Schmelzpunkt 162° (DUPONT, A. ch. [8] 30, 499). Löst sich mit violetter Farbe in konz. Schwefelsäure (D., C.r. 158, 716). Bei Einw. von Brom in Chloroform entsteht $a.\beta.\delta.e.\eta.\vartheta$ -Hexabrom- $\gamma.\zeta$ -dioxy-a. ϑ -diphenyl- δ -octylen (D., A. ch. [8] 30, 523).
- 2. β -Phenyl-a.a-bis-[4-oxy-phenyl]-äthan $C_{20}H_{18}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_4\cdot OH)_2$. β -Phenyl-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthan $C_{22}H_{22}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen von β -Phenyl-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-propionaldehyd mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Orechow, Bl. [4] 25, 178, 179). Durch Reduktion von β -Phenyl-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylen mit Natrium und Alkohol (O.). Nadeln (aus Methanol). F: 89—90°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, löslich in Ligroin.
- 3. $a.\beta$ Dioxy $a.a.\beta$ triphenyl dthan, Triphenyl athylenglykol $C_{20}H_{18}O_2 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$.
- a) Rechtsdrehendes Triphenyl-äthylenylykol $C_{20}H_{18}O_2 = (C_8H_5)_2C(OH) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Entsteht bei der Einw. von $C_6H_5 \cdot MgBr$ auf l-Mandelsäuremethylester oder l-Benzoin in Äther (Mc Kenzie, Wren, Soc. 97, 480). Nadeln (aus Methanol). F: 128° bis 129°. Leicht lösilch in siedendem Methanol, kaltem Aceton, Benzol, Äther und Chloroform, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser. $[a]_{15}^{ps.s}: +221,3°$ (in Aceton; c=1,0); $[a]_{15}^{ps.s}: +233,6°$ (in Chloroform; c=1,3). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure entsteht eine grüne Lösung. Bei Einw. von überschüssigem Methyljodid und Silberoxyd in heißem Aceton entsteht lediglich der Monomethyläther.

Monomethyläther, rechtsdrehendes a-Oxy- β -methoxy- $a.a.\beta$ -triphenyl-äthan $C_{21}H_{20}O_2=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von rechtsdrehendem Triphenyl-äthylenglykol mit überschüssigem Methyljodid und Silberoxyd in Aceton (Mc Kenzie, Wren, Soc. 97, 484, 485). Durch Einw. von C_6H_5 MgBr auf linksdrehenden a-Methoxy-phenylessigsäuremethylester (Mc K., Wr.). — Nadeln (aus Alkohol). F:143—144°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform, CCl_4 , Äther und Benzol, schwer in Wasser. [a] $_5$: +166,3° (in Alkohol): c=1,0); [a] $_5$: +235,0° (in Chloroform; c=4,6); [a] $_5$: +294,5° (in Benzol; c=3,7); [a] $_5$: +185,3° (in Aceton; c=5,4).

- b) Linksdrehendes Triphenyl-äthylenglykol $C_{20}H_{18}O_2 = (C_6H_5)_2C(OH)\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Einw. von $C_6H_5\cdot Mg$ Br auf linksdrehende Phenylchloressigsäure in Äther (Mc Kenzie, Drew, Martin, Soc. 107, 31). Nadeln (aus Methanol). F: 128°. [a]_p: —228° (in Chloroform; c = 1,3).
- c) Inaktives Triphenyl-āthylenglykol $C_{20}H_{18}O_2 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ (S. 1046). B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Einw. von $C_6H_5 \cdot Mg$ Br auf inaktive Phenylbromessigsäure (Mc Kenzie, Drew, Martin, Soc. 107, 30). Leicht löslich in Aceton, löslich in CCl₄, schwer löslich in Petroläther (Danilow, \Re . 51, 112; C. 1923 III, 760). Bei Einw. von rauchender Salzsäure, Thionylchlorid (Mc K., Wr., Soc. 97, 481), konz. Schwefelsäure, Bromwasserstoffsäure, Phosphortrichlorid oder Phosphorpentoxyd (D.; vgl. a. Orechow, Bl. [4] 25, 188) entsteht Phenyl-benzhydryl-keton; beim Kochen mit $40^{9}/_{9}$ iger Schwefelsäure entsteht außerdem noch Triphenylacetaldehyd (D.).

Monomethyläther, inakt. a-Oxy- β -methoxy-a-a- β -triphenyl-äthan $C_{21}H_{20}O_2=(C_8H_8)_*C(OH)\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot C_8H_8$. Aus Triphenyl-äthylenglykol beim Kochen mit überschüssigem Methyljodid und Silberoxyd in Aceton (Mo Kenzer, Wren, Soc. 97, 482). Aus Benzoinmethyläther oder a-Methoxy-phenylessigsäuremethylester und Phenylmagnesiumbromid (Mc K., Wr.). — Prismen (aus Alkohol). F: 139°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform, löslich in heißem Petroläther, kaltem CCl4 und Äther, schwer löslich in Wasser.

Monoacetat, inakt. a-Oxy- β -acetoxy-a.a. β -triphenyl-äthan $C_{22}H_{20}O_3 = (C_0H_5)_2C(OH) \cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_2)\cdot C_0H_3$. Beim Belichten einer Lösung von Benzophenon in Benzylacetat

(PATERNÒ, G. 39 II, 218; P., CHIEFFI, G. 40 II, 331). — F: 218—219° (P., CH.). — Gibt bei der Verseifung mit alkoh. Kalilauge Benzhydrol, Essigsäure und Benzoesäure, die sich aus primär entstandenem Benzaldehyd bildet (P., FORLI-FORTI, G. 40 II, 333). Beim Erhitzen mit Alkohol im Rohr auf 200° entsteht Phenyl-benzhydryl-keton (P., F.-F.). Beim Kochen mit Acetylchlorid und Eisessig erhält man Triphenylvinylacetat (P., F.-F.).

- 4. 4.a Dioxy 2 methyl triphenylmethan, 4–Oxy–2 methyl–triphenylcarbinol $C_{30}H_{16}O_3=(C_0H_6)_2C(OH)\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH_3$. B. Aus Benzophenonchlorid und m-Kresol oder aus 4-Oxy-2-methyl-benzoesäureäthylester und C_6H_6 · MgBr (Gomberg, Johnson, Am. Soc. 39, 1678). Krystalle (aus Åther + Petroläther). F: 114°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. 200 cm³ Benzol lösen bei Zimmertemperatur 1 g. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht 2-Methyl-fuchson. $C_{20}H_{18}O_3$ + CHCl3. Krystalle. Ziemlich beständig. $C_{40}H_{18}O_3$ + CCl4. Krystalle. $C_{20}H_{18}O_3$ + C_6H_6 . Krystalle.
- 4-[Carbomethoxy-oxy]-2-methyl-triphenylcarbinol $C_{23}H_{30}O_4=(C_6H_5)_3C(OH)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO_3\cdot CH_3$. B. Aus 4-Oxy-2-methyl-triphenylcarbinol und Chlorameisensauremethylester in Natronlauge (Gomberg, Johnson, Am. Soc. 39, 1680). Krystalle (aus Chloroform). F: 118°.
- 4 [Carbäthoxy oxy] 2 methyl triphenylcarbinol $C_{23}H_{23}O_4 = (C_8H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_6(CH_3) \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (GOMBERG, JOHNSON, Am. Soc. 39, 1680). Krystalle (aus $70^9/_9$ iger Essigsäure). F: 128°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther.

Bis-[4-(carbāthoxy-oxy)-2-methyl-triphenylmethyl]-peroxyd $C_{48}H_{42}O_8 = [C_2H_4 \cdot O \cdot CO_3 \cdot C_4H_3(CH_3) \cdot C(C_8H_3)_2 \cdot O -]_3$. B. Man schüttelt eine Lösung von 4-[Carbāthoxy-oxy]-2-methyl-triphenylchlormethan in Benzol längere Zeit mit fein verteiltem Silber und läßt auf die so gewonnene kirschrote Lösung des 4-[Carbāthoxy-oxy]-2-methyl-triphenylmethyls Luftsauerstoff einwirken (Gomberg, Johnson, Am. Soc. 39, 1683). — Krystalle (aus Benzol + Ather). F: 141—142° (Zers.).

8.5 - Dichlor - 4 - oxy - 2 - methyl - triphenylearbinol $C_{20}H_{16}O_2Cl_2 = (C_0H_5)_2C(OH)$.

 $C_0HCl_2(CH_2)\cdot OH$ bezw. $(C_0H_5)_2C: OH OH$. B. Man leitet Chlor in eine Lösung von

- CH₃ Cl
 4-Oxy-2-methyl-triphenylcarbinol in CCl₄ ein (Gomberg, Johnson, Am. Soc. 39, 1686). —
 Benzoide Form. Farblose Krystalle (aus Benzol oder CCl₄ + Petroläther). F: 135—137°.
 Chinoide Form. Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 135—137°.
 - 3.5 Dibrom 4 oxy 2 methyl triphenylcarbinol $C_{20}H_{16}O_2Br_2 = (C_6H_5)_2C(OH)$ -Br

 $C_0HBr_2(CH_3)\cdot OH$ bezw. $(C_0H_5)_2C: CH_5$ CH_5 B. Man läßt Brom auf eine Lösung von CH_5 Br.

- CH₃ Br

 4-Oxy-2-methyl-triphenylcarbinol in Essigsäure einwirken und schüttelt das so erhaltene Perbromid in åther. Lösung mit Na₂SO₃ (GOMBEEG, JOHNSON, Am. Soc. 39, 1684). Benzoide Form. Farblose Krystalle (aus Åther + Benzol). F: 146,5—147,5°. Leicht löslich in Åther, weniger in Benzol und Alkohel, sehr wenig in CCl₄. Chinoide Form. Gelblichrote Krystalle (aus Eisessig). F: 147—148°. Wird durch längere Einw. von Alkohol in die benzoide Form umgewandelt. Beide Formen spalten beim Erhitzen Wasser ab, und zwar die chinoide schneller als die benzoide Form, unter Übergang in 3.5-Dibrom-2-methyl-fuchson. Geschwindigkeit der Wasserabspaltung beider Formen swischen 90° und 130°: G., J.
- 5. 2.a-Dioxy-3-methyl-triphenylmethan, 2-Oxy-3-methyl-triphenyl-carbinol $C_{20}H_{10}O_{2}=(C_{4}H_{4})\cdot C(OH)\cdot C_{4}H_{3}(CH_{2})\cdot OH$. B. Durch Einw. von 3 Mol $C_{4}H_{5}\cdot MgBr$ auf 1 Mol 2-Oxy-3-methyl-benzoesäuremethylester (Berlitzer, M. 36, 200). Prismen (aus Petroläther). F: 120—121°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe.
- 6. 4.a-Dioxy-3-methyl-triphenylmethan, 4-Oxy-3-methyl-triphenyl-CH,

 $carbinol\ C_{so}H_{1s}O_{2} = (C_{e}H_{s})_{s}C(OH) \cdot C_{e}H_{s}(CH_{s}) \cdot OH\ bezw.\ (C_{e}H_{s})_{s}C: OH\ (S. 1047).$ B. Entsteht bei mehrtägiger Einw. von 2,5 Mol o-Kresol auf 1 Mol Benzophenonchlorid bei Zimmertemperatur unter Ausschluß von Feuchtigkeit; die Reinigung erfolgt über das

Natriumsalz und das Acetat des 3-Methyl-fuchsons (Syst. No. 657) (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1584). — Hochschmelzende, benzoide Form. Aus alkal. Lösung mit CO₂ gefällt. Farblose Krystalle (aus Alkohol, Benzol oder Äther + Petroläther). F: 148—149°. Geht leicht in die chinoide Form über durch Bestrahlung mit Sonnenlicht, durch längeres Erwärmen auf 60° oder durch kurzes Erwärmen mit 60° oiger Essigsäure. — Niedrigschmelzende, chinoide Form. Gelbe Krystalle (aus 60° oiger Essigsäure). F: 108—109°. Geht durch mehrfaches Umkrystallisieren aus Alkohol oder Benzol in die benzoide Form über. — Beide Formen spalten beim Erhitzen Wasser ab, und zwar die benzoide Form langsamer als die chinoide, unter Bildung von 3-Methyl-fuchson. Geschwindigkeit der Wasserabspaltung beider Formen bei 70°: G., v. St. Beim Erwärmen mit Eisessig entsteht das Acetat des 3-Methyl-fuchsons.

4 - [Carbäthoxy - oxy] - 3 - methyl - triphenylcarbinol $C_{23}H_{22}O_4 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Oxy-3-methyl-triphenylcarbinol und Chlorameisensäure-äthylester in Kalilauge unter Kühlung (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1588). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 136°.

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-Chlor-4-oxy-3-methyl-triphenylcarbinol} & C_{\textbf{20}}H_{17}O_{\textbf{2}}Cl = (C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}})_{\textbf{2}}C(OH) \cdot C_{\textbf{6}}H_{\textbf{2}}Cl(CH_{\textbf{2}}) \cdot CH_{\textbf{3}} \\ & CH_{\textbf{3}} \end{array}$

OH bezw.
$$(C_0H_5)_2C: OH OH$$
. B. Man läßt 1 Mol Chlor auf 4-Oxy-3-methyl-triphenyl-

carbinol in CCl₄ einwirken, dampft auf dem Wasserbad ein und erwärmt das entstandene 5-Chlor-3-methyl-fuchson mit wäßrig-alkoholischer Alkalilauge (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1591). — Benzoide Form. Farblose Krystalle (aus Alkohol, Benzol oder Äther). F: 149°. — Chinoide Form. Gelbe Krystalle (aus 60°/oiger Essigsäure). F: 133°. Wird durch Umkrystallisieren aus Alkohol, Benzol oder Äther teilweise in die benzoide Form übergeführt. — Beide Formen spalten beim Erhitzen Wasser ab, und zwar die benzoide Form sehr viel langsamer als die chinoide Form, unter Bildung von 5-Chlor-3-methyl-fuchson. Geschwindigkeit der Wasserabspaltung beider Formen zwischen 75° und 105°: G., v. St.

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-Brom-4-oxy-8-methyl-triphenylcarbinol} & C_{20}H_{17}O_2Br = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_2Br(CH_3) \cdot \\ & CH_3 \end{array}$

OH bezw.
$$(C_0H_5)_2C: \bigcirc OH$$
. B. Man läßt Brom auf 4-Oxy-3-methyl-triphenylcarbinol Br

in Eisessig einwirken; das erhaltene Perbromid des 5-Brom-3-methyl-fuchsons wird mit Wasser gekocht oder in äther. Lösung mit NaHSO₃-Lösung geschüttelt, dann in Natronlauge gelöst und aus dieser Lösung durch verdünnte Säuren oder durch Einleiten von CO₂ gefällt (GOMBERG, VAN STONE, Am. Soc. 38, 1589). — Benzoide Form. Farblose Krystalle (aus Benzol, Äther oder Petroläther). F: 145°. — Chinoide Form. Rote Krystalle (aus 60°/piger Essigsäure). F: 138—139°. — Beide Formen spalten beim Erhitzen Wasser ab unter Bildung von 5-Brom-3-methyl-fuchson. Geschwindigkeit der Wasserabspaltung beider Formen: G., v. St.

7. 6.a-Dioxy-3-methyl-triphenylmethan, 6-Oxy-3-methyl-triphenyl-carbinol $C_{20}H_{18}O_{2} = (C_{6}H_{5})_{2}C(OH) \cdot C_{6}H_{3}(CH_{3}) \cdot OH$. B. Entsteht durch Einw. von 3 Mol $C_{4}H_{5} \cdot MgBr$ auf 1 Mol 6-Oxy-3-methyl-benzoesäuremethylester in Ather (Berlitzer, M. 36, 207). — Krystalle (aus verd. Alkohol, verd. Aceton oder Chloroform + Benzin). F: 166° bis 167°. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine orangefarbene Lösung. — Liefert beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 2-Methyl-9-phenyl-xanthen.

5. Dioxy-Verbindungen $C_{21}H_{20}O_2$.

- 1. $a.\beta$ -Dioxy-a.a.y-triphenyl-propan, a.a-Diphenyl-a'-benzyl-āthylenglykol $C_{n_1}H_{n_0}O_1=(C_6H_6)_2C(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$.
- a) Linksdrehende Form. B. Aus l-a-Oxy- β -phenyl-propionsäure und Phenylmagnesiumbromid in siedendem Äther (Mc Kenzre, Martin, Soc. 103, 117). Krystalle (aus Petroläther). F: 96—97°. [a] $_{0}^{g.s.}$: —109,9° (in Aceton; c = 2,5); [a] $_{0}^{g.s.}$: —138,0° (in Benzol; c = 2,8). Schwer löslich in kaltem Petroläther, leicht in Benzol; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe. Ist stark triboluminescent.
- b) Inaktive Form. B. Bei der Einw. von C₆H₅·MgBr auf dl-α-Oxy-β-phenyl-propion-säureäthylester oder dl-Benzylbenzoylcarbinol (Mo Kenzie, Martin, Rule, Soc. 105, 1590). In geringer Menge bei der Einw. von C₆H₅·MgBr auf dl-α-Oxy-β-phenyl-propionsäure-amid (Mo K., M., R., Soc. 105, 1589). Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 148—149°.

516

2. a.y-Dioxy-a.a.y-triphenyl-propan, a.a.a'-Triphenyl-trimethylenglykol $C_{s1}H_{s0}O_2 = (C_sH_s)_sC(OH) \cdot CH_s \cdot CH(OH) \cdot C_sH_s$.

a) In Benzol-Lösung rechtsdrehende Form. B. Man erhitzt C. H. MgBr mit d- β -Oxy- β -phenyl-propionsāure in Ather (Mc Kenzie, Martin, Soc. 103, 113). — Krystalle (aus Alkohol). F: 147—148°. [a] $^{\circ}$: +3,4° (in Benzol; c = 1,2); [a] $^{\circ}$: -3,1° (in Aceton, c = 1,1). Leicht löslich in Aceton, Ather, Benzol und siedendem Petroläther, sehr wenig in Wasser; die orangerote Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert schwach. Ist triboluminescent.

- b) In Benzol-Lösung linksdrehende Form. B. Man erhitzt C. H. MgBr mit 1- β -Oxy- β -phenyl-propionsäure in Ather (Mc Kenzie, Martin, Soc. 103, 114). — $[a]_{p}^{\text{in}}$: —3,7° (in Benzol; c=1,2); $[a]_{p}^{\text{in}}$: +3,6° (in Aceton; c=2,1). Ist triboluminescent.
- c) Inaktive Form. B. Man erhitzt dl- β -Oxy- β -phenyl-propionsaure oder deren Methylester mit C_6H_5 -MgBr (Mc Kenzie, Martin, Soc. 103, 114). Krystalle (aus Benzol). F: 127-128°. Ist triboluminescent.
- 3. $a\beta$ -Dioxy- $a\beta$. γ -triphenyl-propan $C_{21}H_{20}O_2=C_6H_5$ · CH(OH)· C(OH)(C_6H_5)· CH_2 · C_6H_5 . B. Aus Benzylmagnesiumchlorid und Benzoin in Ather (Orechow, Bl. [4] 25, 109; 36. 48, 1823; C. 1923 I, 1620). Nadeln (aus Benzol). F: 159—160°. Leicht löslich in warmem Alkohol, schwer in Ligroin, Äther und Aceton. — Bei Einw. von eiskalter konz. Schwefelsäure entsteht a.a.a'-Triphenyl-aceton. Geht bei der Einw. von P₃O₅ in Benzol in 2.3-Diphenyl-inden über. Bei Oxydation mit CrO₃ in Eisessig entstehen Desoxybenzoin und Benzoesäure. Beim Erwärmen mit Acetylchlorid auf dem Wasserbad erhält man das Monoacetat (s. u.) und 2.3-Diphenyl-inden.

Monoacetat $C_{13}H_{21}O_3 = C_0H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C(OH)(C_0H_5) \cdot CH_2 \cdot C_0H_5$. B. Aus dementsprechenden Glykol durch Kochen mit Acetanhydrid oder (neben 2.3-Diphenyl-inden) durch Erwärmen mit Acetylchlorid auf dem Wasserbad (OBECHOW, Bl. [4] 25, 109; Ж. 48, 1825; C. 1923 I, 1620). — Prismen. F: 176—177°. Leicht löslich in warmer Essigsaure, schwer in Alkohol und Benzol, sehr wenig in Ligroin.

- 4. 4.4' Dioxy 3.3' dimethyl triphenylmethan, Phenyl bis [4 oxy-3-methyl-phenyll-methan $C_{31}H_{30}O_{3} = C_{5}H_{5} \cdot CH[C_{5}H_{3}(CH_{4}) \cdot OH]_{3}$.
- 2"-Chlor-44'-dioxy-3.3'-dimethyl-triphenylmethan, [2-Chlor-phenyl]-bis-[4-oxy-3-methyl-phenyl]-methan $C_{31}H_{19}O_3Cl=C_6H_4Cl\cdot CH[C_6H_8(CH_3)\cdot OH]_2$. B. Aus 1 Mol o-Chlor-benzaldehyd und 2 Mol o-Kresol (Bayer & Co., D. R. P. 286744; C. 1915 II, 772; Frdl. 12, 214). Farbloses Pulver. F: 137° Unlöslich in Sodalösung. Das Dikaliumoder Dinatriumsalz gibt beim Erhitzen mit CO₂ auf 150-200° unter schwachem Druck 2"-Chlor-4.4'-dioxy-5.5'-dimethyl-triphenylmethan-dicarbonsaure-(3.3').
- 5. 4".a-Dioxy-4.4'-dimethyl-triphenylmethan, 4"-Oxy-4.4'-dimethyl-triphenylcarbinol, [4-Oxy-phenyl]-di-p-tolyl-carbinol $C_{21}H_{20}O_2=(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_$ OH. B. Man erwärmt 1 Mol Di-p-tolyl- $C_6H_4)_2C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$ bezw. $(CH_3 \cdot C_6H_4)_2C:$ dichlormethan mit 2,5 Mol Phenol längere Zeit auf 50—60° unter Feuchtigkeitsausschluß (GOMBERG, TODD, Am. Soc. 39, 2394). — Benzoide Form. Gelbliches Pulver (aus der Lösung in verd. Natronlauge mit CO_s gefällt). Sintert und färbt sich rot bei 70°. Verliert bei 125° Wasser. — Chinoide Form. Orangerotes Pulver (aus verd. Essigsäure). Färbt sich dunkelrot und schmilzt bei ca. 65°. Verliert oberhalb 90° schnell Wasser.
- 6. 1-[a-Oxy-benzyl]-2-[a-oxy-4-methyl-benzyl]-benzol, 4'-Methyl-2-[a-oxy-benzyl]-benzhydrol $C_{21}H_{20}O_2=C_0H_0\cdot CH(OH)\cdot C_0H_4\cdot CH(OH)\cdot C_0H_4\cdot CH_3$. B. Man reduziert 2-Oxy-2-phenyl-5-p-tolyl-3.4-benzo-2.5-dihydro-furan (desmotrop mit 4'-Methyl-2-benzoyl-benzhydrol, Syst. No. 756) oder 4'-Methyl-2-benzoyl-benzophenon mit Natriumamalgam und heißem Alkohol (Guyor, Vallette, A. ch. [8] 23, 376).—Blättchen (aus Åther). F: 104°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

6. Dioxy-Verbindungen $C_{22}H_{22}O_{2}$.

1. $a.\beta-Dioxy-a.\gamma-diphenyl-\beta-benzyl-propan$, a-Phenyl-a'.a'-dibenzyl-athylenglykol $C_{12}H_{12}O_{1}=C_{4}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot C(OH)\cdot (CH_{2}\cdot C_{6}H_{5})_{2}$. B. Aus Phenylglykolsäuremethylester und Benzylmagnesiumchlorid in Ather (Orechow, Bl. [4] 25, 113). — Krystalle (aus Ligroin). F: 110—111°.— Durch Eintragen in eiskalte konzentrierte Schwefelster aus Consentrierte säure erhält man γ -Oxo- $\alpha.\beta.\delta$ -triphenyl-butan.

Monoacetat $C_{24}H_{24}O_3 = C_4H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_2) \cdot C(OH)(CH_3 \cdot C_4H_5)_3$. B. Durch Erhitzen des Glykols mit überschüssigem Acetanhydrid (Orechow, Bl. [4] 25, 113). — F: 125-126°.

- 2. [2-Oxy-3-methyl-phenyl]-dibenzyl-carbinol $C_{22}H_{21}O_{2}=H_{0}\cdot C_{6}H_{3}(CH_{3})\cdot C(OH)(CH_{2}\cdot C_{6}H_{5})_{2}$. B. Aus 3 Mol Benzylmagnesiumchlorid und 1 Mol 2-Oxy-3-methylbenzoesäuremethylester in Äther (Berlitzer, M. 36, 198). Prismen (aus Ligroin oder Amylalkohol). F: 121—122°. Schwer löslich in hochsiedendem Petroläther, sonst leicht löslich.
- 3. [6-Oxy-3-methyl-phenyl]-dibenzyl-carbinol $C_{22}H_{22}O_2 = HO \cdot C_8H_3(CH_3) \cdot C(OH)(CH_2 \cdot C_8H_5)_2$. B. Aus 4 Mol Benzylmagnesiumchlorid und 1 Mol 6-Oxy-3-methylbenzoesäuremethylester in Äther (Berlitzer, M. 36, 206). Krystallkörner (aus Alkohol). F: 111—112°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 4. 1.2 Bis fa oxy 4 methyl benzyl] benzol C₂₂H₂₂O₂ = CH₃·C₆H₄·CH(OH)·C₆H₄·CH₃. B. Durch Reduktion von 1.2-Bis-p-toluyl-benzol mit Natrium-amalgam und Alkohol (Guyot, Vallette, A. ch. [8] 28, 391). Blättchen. F: 118°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Beim Kochen mit einer geringen Menge konz. Salzsäure in Alkohol oder Eisessig entsteht 2.5-Di-p-tolyl-3.4-benzo-2.5-dihydro-furan.

7. Dioxy-Verbindungen $C_{23}H_{24}O_2$.

1. β -Oxy-a-phenyl- δ -[2-oxy-phenyl]- β -benzyl-butan. Dibenzyl-[2-oxy- β -phenäthyl]-carbinol $C_{23}H_{24}O_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(OH)(CH_2\cdot C_6H_5)_2\cdot 1$

Dibenzyl-[2-methoxy- β -phenäthyl]-carbinol $C_{24}H_{26}O_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(OH)(CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 2-Methoxy-hydrozimtsäureäthylester und Benzylmagnesium-chlorid in Äther (Orechow, Meerson, B. 45, 1928). — Nadeln (aus Ligroin). F: 72—73°. Leicht löslich.

- 2. $\beta.\gamma$ -Dioxy-a. δ -diphenyl- β -benzyl-butan $C_{23}H_{24}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C(OH)(CH_2\cdot C_6H_8)_2$. In Aceton-Lösung rechtsdrehende Form. B. Aus d-a-Oxy β -phenyl-propionsäureäthylester und Benzylmagnesiumchlorid (Mc Kenzie, Martin, Soc. 103, 118). Nadeln (aus Alkohol). F: 182,5—183,5°. Schwer löslich in kaltem Äther, Benzol und Petroläther, löslich in kaltem Aceton; mit orangeroter Farbe löslich in konz. Schwefelsäure. [a];: +7,5° (in Aceton; c = 0,5), -22,3° (in Benzol; c = 0,4). Ist schwach triboluminescent.
- 3. $\beta.\delta$ -Dioxy-a. δ -diphenyl- β -benzyl-butan $C_{23}H_{24}O_2=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot C(OH)(CH_2\cdot C_6H_5)_2$. Linksdrehende Form. B. Aus l- β -Oxy- β -phenyl-propionsäuremethylester und Benzylmagnesiumchlorid (Mc Kenzie, Martin, Soc. 103, 116). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 85—86°. Schwer löslich in kaltem Petroläther, sehr leicht in Chloroform, Benzol und Alkohol; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. [a] $_{\rm D}^{\rm is}$: —82,8° (in Aceton; c = 3,7), —87,5° (in Benzol; c = 3,8); [a] $_{\rm D}^{\rm is}$: —74,7° (in Alkohol; c = 4,5). Ist schwach triboluminescent.

12. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-24}O_2$.

1. 2.8-Dioxy-chrysen $C_{18}H_{12}O_2$, s. nebenstehende Formel (Bezifferung von Chrysen s. Ergw. Bd. V, S. 355). — B. Entsteht durch Verseifung des Diacetats (s. u.) mit siedender alkoholischer Schwefelsäure oder kalter konzentrierter Schwefelsäure (BESCHKE, A. 384, 170). — Krystalle. Ist bei 360° noch nicht geschmolzen. Fast unlöslich in allen Lösungsmitteln. Löslich in Alkali mit goldgelber Farbe, die durch Oxydation an der Luft schnell in Blau übergeht. — Beim Erhitzen mit Zinkstaub entsteht Chrysen.



Diäthyläther $C_{22}H_{20}O_2=C_{18}H_{10}(O\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Einw. von Diäthylsulfat auf 2.8-Dioxy-chrysen in alkal. Lösung in Gegenwart von Na₂S₂O₄ (Beschke, A. 384, 171). — Nadeln (aus Eisessig). F: 207°. Fluoresciert in dünnen Schichten blau. Sehr wenig löslich in heißem Alkohol und Eisessig mit starker blauer Fluorescenz.

Diacetat $C_{22}H_{16}O_4 = C_{18}H_{10}(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus β.γ-Diphenyl-β-butylen-a.δ-dicarbonsäure vom Schmelzpunkt 297° bei Einw. von Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure unter Kühlung oder beim Kochen mit Eisessig und Acetylchlorid (Beschke, A. 384, 169). Durch Einw. von Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure auf 5-Oxo-2.3-diphenyltetrahydrofuran-essigsäure-(2) (B., A. 391, 136). — Nadeln (aus Eisessig). F: 246°. Fast unlöslich in heißem Alkohol.

2. Dioxy-Verbindungen $C_{19}H_{14}O_2$.

- $1. \quad \textbf{9-Oxy-9-[4-oxy-phenyl]-fluoren} \ \ C_{10}H_{14}O_{2} = \begin{matrix} C_{6}H_{4} \\ C_{6}H_{4} \end{matrix} \\ C(OH) \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH.$
- 9-Oxy-9-[4-methoxy-phenyl]-fluoren $C_{20}H_{16}O_3 = \frac{C_0H_4}{C_0H_4}C(OH) \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 4-Methoxy-phenylmagnesiumbromid und Fluorenon (Kovache, A. ch. [9] 10, 212; vgl. SCHLENK, A. 894, 198). Prismen (aus Äther + Ligroin). F: 86° (K.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit intensiv roter Farbe (K., Sch.). Bei längerer Einw. von wasserfreier Ameisensäure bei Zimmertemperatur entsteht die Verbindung $C_{40}H_{30}O_3(?; s. u.)$ (K). Wird durch Kochen mit wasserfreier Ameisensäure und Natriumformiat quantitativ zu 9-[4-Methoxy-phenyl]-fluoren reduziert (K.).
- Verbindung C₄₀H₃₀O₃(?). B. Bei längerer Einw. von wasserfreier Ameisensäure auf 9-Oxy-9-[4-methoxy-phenyl]-fluoren bei Zimmertemperatur (Kovache, A. ch. [9] 10, 213). Amorph. Erweicht bei ca. 190°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe unter Rückbildung von 9-Oxy-9-[4-methoxy-phenyl]-fluoren.
- Bis-[9-(4-methoxy-phenyl)-fluorenyl-(9)]-peroxyd $C_{40}H_{30}O_4 = \begin{bmatrix} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{bmatrix} C(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot O \end{bmatrix}_2$. B. Durch Einw. von Luftsauerstoff auf eine Lösung von $a.\beta$ -Bis-[4-methoxy-phenyl]- $a.\beta$ -bis-diphenylen-āthan in Benzol (Schlenk, A. 394, 198). Prismen (aus Benzol). F: 192° (Rotfärbung).
- 2. Dioxy-phenyl-perinaphthinden $C_{19}H_{14}O_{3} = C(OH)(C_{6}H_{5})$ CH ist desmotrop mit $Oxy-oxo-phenyl-dihydroperinaphthinden <math>C_{19}H_{14}O_{3} = C_{10}H_{6}C(OH)(C_{6}H_{5})$ CH₂ (Syst. No. 756).

Monoäthyläther $C_{21}H_{18}O_3 = C_{10}H_4 < \begin{array}{c} C(OH)(C_8H_5) \\ C(O \cdot C_2H_5) \end{array}$ CH. B. Entsteht durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Äthoxy-oxo-perinaphthinden $C_{10}H_4 < \begin{array}{c} CO \\ C(O \cdot C_2H_5) \end{array}$ CH (Syst. No. 753) in Äther auf dem Wasserbad (Calderabo, G. 43 II, 632). — Braungelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 156—157°. Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, löslich in Essigsäure und Benzol, schwer in Ligroin. — Liefert ein Phenylurethan vom Schmelzpunkt 183—184°.

3. Dioxy-Verbindungen $C_{20}H_{16}O_2$.

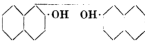
- 1. β -Phenyl-a.a-bis-[4-oxy-phenyl]-āthylen $C_{20}H_{16}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CH:C(C_{6}H_{4}\cdot OH)_{20}$ β -Phenyl-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-āthylen $C_{22}H_{20}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CH:C(C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3})_{2}$. B. Durch Erwärmen von Bis-[4-methoxy-phenyl]-benzyl-carbinol mit Acetylchlorid auf 100° (Orechow, Bl. [4] 25, 178). Krystalle (aus Alkohol oder Benzol + Petroläther). F: 62—63°. Wird durch Natrium in Alkohol zu β -Phenyl-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthan reduziert.
- 2. 9-[2.a-Dioxy-benzyl]-fluoren, [2-Oxy-phenyl]-fluorenyl-(9)-carbinol $C_{20}H_{16}O_2 = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}$ CH·CH(OH)·C₆H₄·OH. B. Durch Einw. von Fluorenylmagnesium-halogenid auf Salicylaldehyd in Toluol (Courtor, A. ch. [9] 4, 160). Nadeln (aus Benzol). F: 147°. Leicht löslich in siedendem Benzol.
- 4. $\alpha.\gamma$ Dioxy $\alpha.\gamma.\gamma$ triphenyl α propylen $C_{21}H_{18}O_2=HO\cdot C(C_6H_5)$: CH $C(C_6H_5)_2\cdot OH$.
- γ -Oxy-a-āthoxy- a,γ - γ -triphenyl-a-propylen, γ -āthoxy- a,a,γ -triphenyl-allyl-alkohol $C_{13}H_{23}O_3=C_2H_3\cdot O\cdot C(C_4H_4)\cdot C(C_4H_4)\cdot OH$. B. Aug. [a-āthoxy-bensal]-acetophenon und $C_4H_5\cdot Mg$ Br in āther (Reynolds, Am. 44, 330). Nadeln (aug. Alkohol). F: 120,5°. Löslich in Aceton, Chloroform und āther. Gibt bei Einw. von Essignaureanhydrid Benzophenon.

5. 1-Phenyl-2.3-bis- $[\alpha$ -oxy- α -phenyl-propyl]-cyclopropan $C_{27}H_{30}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(OH)(C_6H_5) \cdot CH - CH \cdot C(OH)(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von $CH \cdot C_6H_5$

C₂H₅·MgBr auf 1-Phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropan (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1259). — Krystalle (aus Ligroin). F: 129°. Schwer löslich in Ligroin, Äther und Alkohol, sehr leicht in Aceton.

13. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O_2$.

1. 2.2'- Dioxy-dinaphthyl-(1.1'), β -Dinaphthol $C_{20}H_{14}O_2$, s. nebenstehende Formel (8. 1051). B. Aus 1-Brom-naphthol-(2) beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 230° oder beim Erwärmen mit β -Naphthol und Natriummethylat



oder beim Erwärmen mit β-Naphthol und Natriummethylat in Methanol (Hinsberg, B. 48, 2095).—Gibt bei der Oxydation mit Silberoxyd in siedendem Benzol bei viertelstündiger Einw. eine additionelle Verbindung aus Oxydinaphthylenoxyd (Syst. No. 2394) und Dehydrooxydinaphthylenoxyd (Syst. No. 2394), bei längerer Einw. Dinaphthylendioxyd (Syst. No. 2683) (Pummerer, Frankfurter, B. 47, 1486, 1493; vgl. a. P., Rieche, B. 59, 2174). Liefert beim Erhitzen mit je 1 Teil PCl₅ und sirupöser phosphoriger Säure auf 400—500° Perylen (Ergw. Bd. V, S. 363) und Dinaphthylenoxyd (Hansgirg, Zinke, M. 40, 403). Gibt mit konz. Schwefelsäure in der Wärme eine violette Färbung (Hi.).

Verbindung $C_{20}H_{10}O_2$ (S. 1052). Ist von Pummerer, Frankfurter (B. 47, 1492) als Dinaphthylendioxyd (Syst. No. 2683) erkannt worden.

2. Dioxy-Verbindungen $C_{21}H_{16}O_{2}$.

1. 2.2' - Dioxy - [di - naphthyl - (1) - methan], Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methan, Methylendi - β - naphthol $C_{21}H_{10}O_2$, s. nebenstehende Formel.

Verbindung C₂₁H₁₄O₂ (S. 1054). Zur Konstitution vgl. Pummerer, Cherbuliez, B. 47, 2958; Kohn, Österbetzer, M. 39, 304; Dischendorfer, B. 59, 774. — B. Durch Oxydation von Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-methan mit Kaliumferrieyanid in alkal. Lösung (Pummerer, Cherbuliez, B. 47, 2967). — F: 171—172° (P., Ch.). — Gibt mit Phenylhydrazin die Verbindung C₂₇H₂₀ON₂ (s. u.) (P., Ch.; K., O.), mit CH₃·MgI und C₆H₅·MgBr die Ver-

die Verbindung C₂₇H₂₀ON₂ (s. u.) (P., Ch.; K., O.), mit CH₃·MgI und C₆H₅·MgBr die Verbindung C₂₂H₁₈O₂ bezw. C₂₇H₂₀O₂ (s. u.) (K., O.).

Verbindung C₂₇H₂₀ON₂. B. Aus der Verbindung C₂₁H₁₄O₂ (s. o.) und Phenylhydrazin (PUMMERER, CHERBULIEZ, B. 47, 2968; KOHN, OSTERSETZER, M. 39, 300). — Gelbrote Nadeln oder rote Prismen (aus Benzol + Petroläther oder aus Alkohol). F: 168—169° (P., Ch.), 153—156° (K., O.). Löslich in der Hitze in ca. 20 Tln. Benzol oder 40 Tln. Alkohol (P., Ch.).

— Gibt beim Erhitzen mit Zinkstaub in alkoh. Essigsäure die Verbindung C₂₇H₂₂ON₂ (s. u.)

(K., О.).
 Verbindung C₂₇H₂₂ON₂. B. Durch Reduktion der Verbindung C₂₇H₂₀ON₂ (s. о.).
 — Krystallinisches Pulver (aus Benzol). F: 133—136° (Конк, ОSTERSETZER, M. 39, 300).
 — Färbt sich beim Aufbewahren in feuchtem Zustande und beim Erhitzen orangerot.

Verbindung C₂₂H₁₈O₂. B. Aus der Verbindung C₂₁H₁₄O₂ (s. o.) und Methylmagnesiumjodid in siedendem Ather (Kohn, Ostersetzer, M. 39, 301). — Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). Erweicht bei 135°; F: 145°.

Verbindung C₂₇H₂₀O₂. B. Aus der Verbindung C₂₁H₁₄O₂ (s. o.) und Phenylmagnesiumbromid in Äther (Конн, Озтекветzек, M. 39, 302). — Mikroskopische Säulen (aus Alkohol). Erweicht zwischen 130° und 140°; F: 165—170°.

Bis-[2-methoxy-naphthyl-(1)]-methan $C_{23}H_{20}O_2=CH_2[C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3]_2$. B. Beim Erhitzen von Methylen-di- β -naphthol mit Dimethylsulfat und alkoh. Kalilauge (Kohn, Ostersetzer, M. 39, 302). — Blätter und Tafeln (aus Alkohol). F: 144—147°.

2. 4.4'-Dioxy-[di-naphthyl-(1)-methan], Bis-[4-oxy-naphthyl-(1)]-methan, Methylen-dia-naphthol $C_{11}H_{16}O_{2}$, s. nebenstehende Formel.

Methylen - bis - [naphthyl - (4) - oxyessigsäure] $C_{25}H_{20}O_6 = CH_2[C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H]_2$?). B. Beim Erwärmen von a-Naphthoxyessigsäure mit Formaldehydlösung und Salzsäure (Cohn, Ch. Z. 40, 727). — Krystalle (aus Eisessig). F: 227—228°. Leicht löslich in warmen, schwer in kaltem Alkohol und Aceton. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaugrün.

3. Dioxy-Verbindungen $C_{22}H_{18}O_2$.

2.4.6-Trinitro-1.8-bis-[4-methoxy-styryl]-benzol $C_{34}H_{19}O_8N_3=(CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:CH)_9C_8H(NO_9)_9$. B. Beim Kochen von 2.4.6-Trinitro-m-xylol mit Anisaldehyd und Piperidin in Amylalkohol (Вокасна, A. 386, 371). — Rotbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 155°.

2. a.β-Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-äthan C₂₂H₁₈O₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der Verbindung C₂₂H₁₆O₂ (S. 319) mit Zinkstaub und Eisessig in der Hitze (PUMMERER, CHERBULIEZ, B. 52, 1398). — Platten (aus Xylol). F: 253° (korr.; in CO₂-Atmosphäre

CHERBULIEZ, B. 52, 1398). — Platten (aus Xylol). F: 253° (korr.; in CO_2 -Atmosphäre bestimmt). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung die Verbindung $C_{22}H_{16}O_2$. Oxydiert sich beim Schmelzen und beim Erhitzen in Lösung unter Gelbfärbung. — Natriumsalz. Schuppen.

 $a.\beta$ -Bis-[2-acetoxy-naphthyl-(1)]-äthan $C_{2e}H_{22}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von $a.\beta$ -Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-äthan mit Essigsäure-anhydrid (Pummerer, Cherbullez, B. 52, 1398). — Tafeln (aus Benzin). F: 233—234° (korr.).

 $a.\beta$ -Bis-[6-brom-2-oxy-naphthyl-(1)]-äthan $C_{22}H_{16}O_2Br_2 = HO \cdot C_{10}H_5Br \cdot CH_2 \cdot CH_2$ $C_{10}H_5Br \cdot OH$. B. Durch Reduktion der Verbindung $C_{22}H_{14}O_2Br_2$ (8. 320) mit Zinkstaub und Eisessig in der Hitze (PUMMERER, CHERBULIEZ, B. 52, 1400). — Nädelchen (aus Xylol). F: 275° (korr.; in CO_2 -Atmosphäre bestimmt). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung die Verbindung $C_{22}H_{14}O_2Br_2$ zurück.

3. 4.4' - Dioxy - 3.3' - dimethyl - dinaphthyl - (1.1') CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ $C_{18}H_{18}O_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Amino-2-methylnaphthalin durch Diazotieren und Verkochen in schwefelsaurer Lösung in CO₂-Atmosphäre, neben 2-Methyl-naphthol-(1) (LESSER, A. 402, 45). Durch Reduktion des entsprechenden Dimethyldinaphthons $O: C_{10}H_{5}(CH_{3}): C_{10}H_{5}(CH_{3}): O$ mit $Na_{2}S_{2}O_{4}$ oder mit Zinkstaub in alkal. Lösung (L., A. 402, 48). — Tafeln (aus Benzin). F: ca. 2356 (Zers.). — Gibt bei der Oxydation, z. B.

(L., A. 402, 48). — Tafeln (aus Benzin). F: ca. 235° (Zers.). — Gibt bei der Oxydation, z. B. mit Chromsäure in Eisessig, Dimethyl-dinaphthon. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün.

4.4'-Diacetoxy-8.3'-dimethyl-dinaphthyl-(1.1') $C_{10}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_6(CH_3) \cdot C_{10}H_6(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Tafeln (aus Benzin). F: 235—236° (Lessee, A. 402, 47).

4. [α-Oxy-isopropyl]-di-α-naphthyl-carbinol,
α.α-Dimethyl-α'.α'-di-naphthyl-(1)-äthylenglykol
C₂₄H₂₂O₂, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge (CH₃)₂C(OH)-C(OH)
aus α-Oxy-isobuttersäureäthylester und α-Naphthylmagnesiumbromid in Äther auf dem Wasserbad (PARRY, Soc. 99,
1173). — Krystalle (aus Alkohol). F: 166—166,5°.

14. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-28} O_2$.

1. 9.10 - Dioxy - 1.2; 7.8 - dibenzo - 9.10 - dihydro - phenanthren $C_{22}H_{16}O_2$, s. nebenstehende Formel.

OH OH

9.10-Diacetoxy-1.2; 7.8-dibenso-9.10-dihydro-phenanthren $C_{28}H_{10}O_4=C_{22}H_{14}(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von Picenchinon mit Zinkstaub und Essigsäureanhydrid (H. Meyer, Hofmann, M. 37, 720). — Gelbbrauner Niederschlag. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol. — Liefert bei der Verseifung mit Schwefelsäure und nachfolgenden Oxydation mit CrO_2 in Eisessig Picenchinon.

2. Dioxy-Verbindungen C28H18O2.

1. $1-Oxy-2-[a-oxy-benzhydryl]-naphthalin, 2-[a-Oxy-benzhydryl]-naphthol-(1), Diphenyl-[1-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol <math>C_{23}H_{13}O_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Oxy-naphthoesaure-(2)-methylester und Phenylmagnesium-

bromid in Äther in der Kälte (KAUFFMANN, EGNER, B. 46, 3782); in der Hitze entsteht außerdem 1-Oxo-2-diphenylmethylen-1.2-dihydro-naphthalin (PREISSECKER, M. 35, 897). — Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 117° (Zers.) (K., E.), 119—121° (Zers.) (P.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin (K., E.; P.), unlöslich in Wasser (P.). Löslich in Essigsäureanhydrid, Acetylchlorid und Benzoylchorid mit roter Farbe (K., E.), in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe (K., E.; P.). — Gibt beim Erhitzen 1-Oxo-2-diphenylmethylen-1.2-dihydro-naphthalin (K., E.; P.); letzteres entsteht auch beim Einleiten von HCl in die Benzol-Lösung des Carbinols (P.).

1-Methoxy-2-[a-oxy-benshydryl]-naphthalin, Diphenyl-[1-methoxy-naphthyl-(2)]-carbinol $C_{24}H_{20}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot C(C_6H_5)_3\cdot OH$. B. Aus Diphenyl-[1-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Kauffmann, Egner, B. 46, 3783). — Fast farblose Krystalle (aus Ligroin). F: 127°. Leicht löslich in Ather und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol und Ligroin. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün.

2. 3-Oxy-2-[a-oxy-benzhydryl]-naphthalin, 3-[a-Oxy-benzhydryl]-naphthol-(2), $Diphenyl-[3-oxy-naphthyl-(2)]-[carbinol <math>C_{23}H_{18}O_2=$ $CC_6H_{5})_1 \cdot OH$. B. Aus [3-Oxy-naphthoesäure-(2)-methylester oder -äthylester und

Phenylmagnesiumbromid in Ather (Kauffmann, Egner, B. 46, 3785; Lammer, M. 35, 177). — Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 175—176° (L.), 181° (Zers.) (K., E.). Leicht löslich in CS₂, sehr wenig in Ligroin (K., E.), unlöslich in Wasser (L.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe (K., E.; L.), die auf Zusatz von Salpetersäure nach Rot umschlägt (L.). — Gibt beim längeren Erhitzen auf 165° 9-Phenyl-2.3-benzo-xanthen (K., E.). Gibt mit Chlorwasserstoff in Benzol bei 0° 3-Oxy-2-[a-chlor-benzhydryl]-naphthalin, mit Acetylchlorid beim Kochen 3-Acetoxy-2-[a-chlor-benzhydryl]-naphthalin, (L.).

3-Acetoxy-2-[a-oxy-benzhydryl]-naphthalin, Diphenyl-[3-acetoxy-naphthyl-(2)]-carbinol $C_{45}H_{30}O_3=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Diphenyl-[3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol, Acetanhydrid und Natriumacetat (Lammer, M. 35, 178). — Nadeln. F: 168—169°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Äther. Gibt mit konz. Schwefelsäure in der Wärme eine grüne Färbung, die auf Zusatz von Salpetersäure in ein violettstichiges Rot umschlägt.

3. $\alpha.\beta$ -Dioxy- $\alpha.\beta$ -diphenyl- α -naphthyl-(1)-äthan, $\alpha.\alpha'$ -Diphenyl- α -naphthyl-(1)-äthylenglykol $C_{24}H_{20}O_2=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot C(OH)(C_6H_5)\cdot C_{10}H_7$ (S. 1056). B. Aus β -Oxy- $\alpha.\beta$ -diphenyl- β -naphthyl-(1)-äthylamin durch Einw. von salpetriger Säure (Mc Kenzie, Barrow, Soc. 103, 1336).

4. Dibenzyl-[3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol $C_{25}H_{22}O_2=$

· C(CH₂· C₆H₅)₂· OH
B. Aus 3-Oxy-naphthoesäure-(2)-methylester und Benzylmagnesiumchlorid in Äther (Lammer, M. 35, 182). — Platten (aus verd. Alkohol). F: 161° bis 162°. Leicht löslich in Benzol, Äther, Chloroform, Aceton, Alkohol und Pyridin. Die schwach gelbliche Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Salpetersäure braun.

15. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-30} O_2$.

1. 3.4-Dioxy-1-fluorenyl-(9)-naphthalin, 9-[3.4-Dioxy-naphthyl-(1)]-fluoren $C_{23}H_{16}O_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Oxy-4-oxo-1-fluorenyliden-1.4-dihydro-naphthalin mit Zinkstaub und heißem Eisessig (Sachs, Öholm, B. 47, 961). — Krystalle (aus Eisessig). F: 175°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwach grün. — Sehr leicht oxydierbar.

2. Dioxy-benzerythren $C_{24}H_{18}O_2 = HO \cdot OH$.

Tetranitro - dioxy - benzerythren B. Eine O_2 4 O_1 4 O_1 0 O_2 4, s. nebenstehende Formel. O_2 5 O_2 6. O_2 7 O_2 8 O_2 9 O_2 9 O_2 9 O_3 9

Hptw. Bd. XIII, S. 236) im Sonnenlicht (CAIN, COULTHARD, MICKLETHWAIT, Soc. 108, 2085). — Amorphe, braune Masse. Schmilzt nicht bis 330°. Unlöslich in Alkohol.

Tetranitro-dirhodan-benzerythren $C_{26}H_{13}O_8N_6S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Eine Verbindung, der diese Konstitution zugeschrieben wird, entsteht aus diazotiertem 3.3'-Dinitro-benzidin (vgl. Hptw. Bd. XIII. S. 236) und Kaliumrhodanid (

$$NC \cdot S \cdot \underbrace{\qquad \qquad NO_s}_{NO_s \quad NO_s} \cdot S \cdot CN$$

Bd. XIII, S. 236) und Kaliumrhodanid (CAIN, COULTHARD, MICKLETHWAIT, Soc. 103, 2083). — Gelbes Pulver (aus Nitrobenzol). Zersetzt sich bei 301°.

Tetranitro-dioxy-benzerythren C₂₄H₁₄O₁₀N₄ von unbekannter Konstitution. B. Soll beim Aufbewahren von diazotiertem 2.3'-Dinitro-benzidin (vgl. Hptw. Bd. XIII, S. 236) im Sonnenlicht entstehen (Cain, Coulthard, Micklethwait, Soc. 103, 2084). — Braune amorphe Masse. Schmilzt nicht bis 330°. Unlöslich in Alkohol.

3. Dioxy-Verbindungen $C_{25}H_{20}O_2$.

- 1. 2.4-Dioxy-tetraphenylmethan, Triphenyl-[2.4-dioxy-phenyl]-methan, 4-Triphenylmethyl-resorcin $C_{25}H_{26}O_3=(C_6H_5)_3C\cdot C_6H_3(OH)_3$. B. Beim Zusammenschmelzen von Triphenylmethylchlorid und Resorcin (v. MEYER, FISCHER, J. pr. [2] 82, 524). Krystallpulver. F: 268°.
- 2. 4.4' Dioxy tetraphenylmethan $C_{25}H_{20}O_2 = (C_6H_6)_2C(C_6H_4\cdot OH)_2$. B. Beim Erwärmen von Benzophenonchlorid mit Phenol (Gomberg, Jickling, Am. Soc. 37, 2580). Beim Einleiten von HCl in Benzophenon-diphenylacetal (Syst. No. 652) bei 50° (G., J.). Beim Einleiten von HCl in ein Gemisch von 4-Oxy-triphenylcarbinol und Phenol oder in ihre essigsaure Lösung bei 50° (G., J.). Flocken oder Nadeln (aus Essigsäure). F: 286° (Zers.).

4. Dioxy-Verbindungen $C_{26}H_{22}O_{2}$.

- 1. a.β-Dioxy-a.a.β.β-tetraphenyl-āthan, Tetraphenylāthylenglykol, Benzpinakon C₁₆H₂₁O₂ = (C₆H₅)₂C(OH)·C(OH)(C₆H₅)₃ (S. 1058). B. Zur Bildung von Benzpinakon bei der photochemischen Reduktion von Benzophenon in verschiedenen Lösungsmitteln vgl. z. B. Ciamician, Silber, B. 44, 1557; R. A. L. [5] 20 I, 723; Paternò, Chieffi, G. 40 II, 322; De Fazi, R. A. L. [5] 24 I, 942; G. 45 II, 6; Cohen, C. 1916 II, 480; R. 38, 88. Benzpinakon entsteht bei elektrolytischer Reduktion von Benzophenon in alkoh. Schwefelsäure bei 60° (Cohen, R. 38, 84; vgl. Eles, Brand, Z. El. Ch. 8, 787). Ausbeute an Benzpinakon bei der Reduktion von Benzophenon mit Zink, Aluminiumamalgam und Magnesiumamalgam in neutraler, saurer und alkal. Lösung: Böeseken, Cohen, C. 1915 I, 1375; C., R. 38, 75ff., 123, 124. Benzpinakon entsteht bei der Einw. von 3 Mol Phenylmagnesiumbromid auf Benzoylameisensäureäthylester in Äther (Acree, Am. 50, 393). Krystalle mit 1 Mol C₆H₆ (aus Benzo)l. F: 187° (Zers.) bei raschem, 178—180° bei langsamem Erhitzen (C., R. 38, 76). 100 cm² 80°/₀iger Alkohol lösen bei 25° 0,12 g (C., R. 38, 126). Geschwindigkeit der Spaltung von Benzpinakon (in Benzhydrol und Benzophenon) durch alkoh.-āther. 0,01 nund 0,001 n.-Kaliumāthylat-Lösung bei 25°: C., R. 38, 125; B., C., C. 1915 I, 1375, 1376. Bei der Einw. von Natriumamalgam auf Benzpinakon in Äther unter Luftauschluß (Schlenk, Weickel, B. 44, 1185) oder von Natriumāthylat auf Benzpinakon in Alkohol-Benzol (Sch., Thal, B. 46, 2841) entsteht eine tiefblaue Lösung der von Beckmann, Paul (A. 266, 6) aus Benzophenon und Natrium dargestellten Natriumverbindung.
- $a.\beta$ -Diphenoxy- $a.a.\beta.\beta$ -tetraphenyl-äthan, Tetraphenyl-äthylenglykol-diphenyläther, Benspinakon-diphenyläther $C_{3e}H_{3\rho}O_3 = (C_aH_b)_aC(O\cdot C_aH_b)\cdot C(O\cdot C_eH_b)(C_eH_b)_a$. B. Bei kurzem Kochen von Bis-triphenylmethyl-peroxyd mit Xylol in einer CO_3 -Atmosphäre (Wieland, B. 44, 2552). Tafeln (aus Benzol). Sintert bei 135° unter Gelbfärbung, F: ca. 196°. Färbt sich beim Erhitzen in einer CO_3 -Atmosphäre bei 150° gelb und schmilzt bei 215° zu einer granatroten Flüssigkeit. Löslich in Chloroform und Benzol, schwer löslich in Alkohol, Eisesig und Gasolin. Die Lösung in geschmolzenem Naphthalin ist granatrot. Die Lösungen in Benzol und in konz. Schwefelsäure färben sich beim Aufbewahren gelb. Über das beim Erhitzen von Benzpinakon-diphenyläther für sich und in Lösung auftretende Radikal Diphenyl-phenoxy-methyl und dessen Absorptionsspektrum vgl. W., B. 44, 2551; K. H. MEYER, WIELAND, B. 44, 2550. Benzpinakon-diphenyläther liefert beim Erhitzen auf 230—240° unter Luftausschluß Tetraphenyläthylen, Phenol, Benzophenon und Benzophenon-diphenylacetal (Syst. No. 662). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedendem Eisessig Phenol, Benzhydrylacetat und den Diphenyläther des 4-[a-Oxy-benzyl]-triphenylcarbinols.

BENZPINAKON

 $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$ -diphenyl- $a.\beta$ -bis-[4-fluor-phenyl]-äthan, a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[4-fluor-phenyl]- äthylenglykol, symm. 4.4'- Difluor-benzpinakon $C_{20}H_{20}O_2F_2 = [-C(OH)(C_0H_5)(C_0H_4F)]_2$. B. Bei der Reduktion von 4-Fluor-benzophenon durch monatelange Einw. von Sonnenlicht oder tagelange Einw. von ultraviolettem Licht auf die alkoh. Lösung oder durch Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure (KOOPAL, R. 34, 164). — Tafeln (aus Benzol + Petroläther). F: 176,5°. Liefert beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf 100° und folgenden Kochen mit alkoh. Kalilauge ein Gemisch aus Benzoesäure und 4-Fluor-benzoesäure (K. R. 34, 174).

a.β-Dioxy-a.β-diphenyl-a.β-bis-[2-chlor-phenyl]-äthan, a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[2-chlor-phenyl]-äthylenglykol, symm. 2.2'-Dichlor-benzpinakon $C_{36}H_{20}O_3Cl_2=[-C(OH)(C_6H_5)(C_6H_6Cl)]_3$. B. In sehr guter Ausbeute aus 2-Chlor-benzophenon durch tagelange Einw. von Sonnenlicht auf die alkoh. Lösung in einem Rohr aus Uviolglas oder rascher durch Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure (Koopal, R. 34, 158). In geringer Menge bei der Reduktion von 2-Chlor-benzophenon durch Einw. von ultraviolettem Licht auf die alkoh. Lösung (K.) oder von Aluminiumamalgam in Alkohol (Cohen, R. 38, 115). — Krystalle (aus Petroläther). F: 174—175° (C.), cs. 178° (Zers.) (K.). Leicht löslich in Benzol, schwer in Petroläther (K.). 100 cm² 80°/0 iger Alkohol lösen bei 25° 0,024 g (C., R. 38, 126). — Geschwindigkeit des Zerfalls in alkoholisch-ätherischer Kaliumäthylat-Lösung bei 25° C., R. 38, 128; BÖESEKEN, COHEN, C. 1915 I, 1377. Liefert beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf 100° [2-Chlor-phenyl]-[2-chlor-triphenylmethyl]-keton (K., R. 34, 167).

a.β-Dioxy-a.β-diphenyl-a.β-bis-[3-chlor-phenyl]-äthan, a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[3-chlor-phenyl]-äthylenglykol, symm. 3.3'-Dichlor-benzpinakon $C_{26}H_{20}O_2Cl_2=[-C(OH)(C_6H_5)(C_6H_4Cl)]_2$. B. Bei der Reduktion von 3-Chlor-benzophenon durch Einw. von Sonnenlicht auf die alkoh. Lösung oder von Zinkstaub und Essigsäure (Koopal, R. 34, 160; Cohen, R. 38, 115). — Krystalle (aus Petroläther). F: 135° (C.), 137—138° (K.). Schwer löslich in kaltem Petroläther (K.) und in $80^9/_0$ igem Alkohol (C.), sonst leicht löslich (K.). — Wird durch 0,001 n-alkoholisch-ätherische Kaliumäthylat-Lösung bei 25° sehr rasch gespalten (C., R. 38, 128; Böeseken, Cohen, C. 1915 I, 1377). Lagert sich beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf 100° in [3-Chlor-phenyl]-[3-chlor-triphenylmethyl]-keton um (K., R. 34, 170).

 $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$ -diphenyl- $a.\beta$ -bis-[4-chlor-phenyl]-äthan, a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[4-chlor-phenyl]-äthylenglykol, symm. 4.4'-Dichlor-benzpinakon $C_{28}H_{20}O_2Cl_2=[-C(OH)(C_8H_8)(C_8H_6Cl)]_2$ (8. 1058). B. Aus 4-Chlor-benzphenon durch Einw. von Sonnenlicht auf die alkoh. Lösung (Montagne, R. 26, 264) oder durch Reduktion mit Aluminium-amalgam in 80% igem Alkohol (Cohen, R. 38, 115). — F: 179% (C.). 100 cm³ 80% iger Alkohol lösen bei 25% 0,1 g (C., R. 38, 126). — Geschwindigkeit des Zerfalls in alkoholisch-ätherischer Kaliumäthylat-Lösung bei 25% C., R. 38, 128; Böeseken, Cohen, C. 1915 I, 1377.

 $a.\beta$ -Dioxy-a.a.β.β-tetrakis-[4-chlor-phenyl]-äthan, Tetrakis-[4-chlor-phenyl]-äthylenglykol, 4.4'.4''.4'''-Tetrachlor-benzpinakon $C_{36}H_{18}O_2Cl_4=[-C(OH)(C_6H_4Cl)_3]_2$ (S. 1058). B. In geringer Menge bei der Reduktion von 4.4'-Dichlor-benzophenon mit Aluminiumamalgam in 80°/ $_0$ igem Alkohol (Cohen, R. 38, 116). — F: 180°. 100 cm² 80°/ $_0$ iger Alkohol lösen bei 25° 0,12 g (C., R. 38, 126). — Zerfällt bei der Einw. von alkoh. Kalilauge in 4.4'-Dichlor-benzophenon und 4.4'-Dichlor-benzhydrol (Montagne, Koopal, R. 29, 148). Geschwindigkeit des Zerfalls in álkoholisch-ätherischer Kaliumäthylat-Lösung bei 25°: C., R. 38, 128; BÖZEEKEN, COHEN, C. 1915 I, 1377. Über die Geschwindigkeit der Umwandlung in 4.4'.4'''-Tetrachlor-benzpinakolin durch Acetylchlorid bei 30° vgl. a. Meerburg, R. 28, 268.

 $a.\beta$ - Dioxy - $a.a.\beta.\beta$ - tetrakis - [2.4 - dichlor - phenyl] - äthan, Tetrakis - [2.4 - dichlor-phenyl]-äthylenglykol, 2.4.2'.4'.2''.4'''.0ktachlor-benzpinakon $C_{26}H_{14}O_3Cl_8=[-C(OH)(C_6H_5Cl_2)_2]_2$. B. Bei der Reduktion von 2.4.2'.4'-Tetrachlor-benzophenon durch Einw. von Sonnenlicht auf die Lösung in absol. Alkohol (Cohen, R. 38, 116). — F: 165°. Schwer löslich in $80^\circ/_0$ igem Alkohol.

 $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$ -diphenyl- $a.\beta$ -bis-[2-brom-phenyl]-äthan, a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[2-brom-phenyl]-äthylenglykol, symm. 2.2'-Dibrom-benzpinakon $C_{se}H_{sp}O_sBr_s=[-C(OH)(C_sH_s)(C_sH_sPr)]_s$. B. Bei der Reduktion von 2-Brom-benzophenon mit Zinkstaub und Essigsäure (KOOPAL, R. 34, 162). — Nadeln (aus Petroläther). F: 168°. Leicht löslich in Benzol, schwer in kaltem Petroläther und in Alkohol. — Liefert beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf 100° [2-Brom-phenyl]-[2-brom-triphenylmethyl]-keton (K., R. 34, 171).

 $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$ -diphenyl- $a.\beta$ -bis-[3-brom-phenyl]-äthan, a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[3-brom-phenyl]-äthylenglykol, symm. 3.3'-Dibrom-benspinakon $C_{36}H_{30}O_2Br_3=[-C(OH)(C_6H_6)(C_6H_6)r]_3$. B. Bei der Reduktion von 3-Brom-benzophenon durch Einw. von Sonnenlicht auf die alkoh. Lösung oder von Zinkstaub und Essigsäure (Koopal, R. 34, 162). — Nädelchen (aus Petroläther). F: 147°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in kaltem Petroläther. — Liefert beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf 100° [3-Brom-phenyl]-[3-brom-triphenylmethyl]-keton (K., R. 34, 172).

- a.β-Dioxy-a.β-diphenyl-a.β-bis-[4-brom-phenyl]-āthan, a.a'-Diphenyl-a.a'-bis[4-brom-phenyl]-āthylenglykol, symm. 4.4'-Dibrom-benzpinakon C₂₆H₂₀O₂Br₂ =
 [-C(OH)(C₆H₅)(C₆H₆Br)]₂. B. Bei der Reduktion von 4-Brom-benzophenon durch Einw. von Sonnenlicht auf die alkoh. Lösung oder von Zinkstaub und Essigsäure (MONTAGNE, R. 39, 153). In geringer Ausbeute bei der Reduktion von 4-Brom-benzophenon mit Aluminium-amalgam in 80% igem Alkohol (Cohen, R. 38, 117). Krystalle (aus Benzol). F: 170° (C.), ca. 178° (Zers.) (M.). 100 cm² 80% iger Alkohol lösen bei 25° 0,1 g (C., R. 38, 126). Geschwindigkeit des Zerfalls in alkoholisch-ātherischer Kaliumāthylat-Lösung bei 25° C., R. 38, 128; BÖBEREEN, COHEN, C. 1915 I, 1377. Liefert beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf 100° 40% Phenyl-[4.4'-dibrom-triphenylmethyl]-keton und ca. 60% [4-Brom-phenyl]-[4-brom-triphenylmethyl]-keton, nachgewiesen durch die Bildung von p-Brom-benzoesäure bei der Alkalispaltung (M.).
- $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$ -diphenyl- $a.\beta$ -bis-[4-jod-phenyl]-äthan, a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[4-jod-phenyl]-äthylenglykol, symm. 4.4'-Dijod-benzpinakon $C_{20}H_{20}O_2I_2=[-C(OH)(\bar{C}_0H_5)(C_0H_4I)]_2$. B. Bei der Reduktion von 4-Jod-benzophenon mit Zinkstaub und Essigsäure (Koopal, R. 34, 164). Nädelchen (aus Benzol + Petroläther). F: ca. 171° bis 172°. Leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Petroläther. Liefert beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf 100° und folgenden Verseifen mit alkoh. Kalilauge äquivalente Mengen Benzoesäure und 4-Jod-benzoesäure.
- 2. $a-Oxy-2-fa-oxy-benzyl]-triphenylmethan, 2-fa-Oxy-benzyl]-triphenyl-carbinol <math>C_{26}H_{25}O_2=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5$ (S. 1058). B. Aus o-Phthalaldehydsäure und Phenylmagnesiumbromid in Anisol bei 160° (SIMONIS, REMMERT, B: 48, 206). F: 156,5°. Gibt mit HBr in Eisessig unter Kühlung 2-[a-Brom-benzyl]-triphenyl-carbinol, beim Erwärmen 9.10-Diphenyl-anthracen.
- a-Oxy-2-[a-acetoxy-benzyl]-triphenylmethan, 2-[a-Acetoxy-benzyl]-triphenylcarbinol $C_{36}H_{24}O_3=(C_6H_5)_3C(OH)\cdot C_6H_4\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_5$. B. Aus 2-[a-Oxy-benzyl]-triphenylcarbinol durch Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Simonis, Remmert, B. 48, 207). Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 130°.
- 3. a-Oxy-3-[a-oxy-benzyl]-triphenylmethan, 3-[a-Oxy-benzyl]-triphenyl-carbinol $C_{26}H_{32}O_3=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5$. B. Aus Isophthalaldehydsäure und Phenylmagnesiumbromid in siedendem Anisol (SIMONIS, REMMERT, B. 48, 211). Krystalle (aus Benzol). F: 144°. Liefert mit HBr in Eisessig im Dunkeln 3-[a-Brombenzyl]-triphenylbrommethan.

Diacetat $C_{30}H_{26}O_4 = (C_6H_5)_2C(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_5$. Krystalle (aus Alkohol). F: 106° (Simonis, Remmert, B. 48, 211).

4. a-Oxy-4-[a-oxy-benzyl]-triphenylmethan, 4-[a-Oxy-benzyl]-triphenylcarbinol $C_{2e}H_{2a}O_{2}=(C_{e}H_{5})_{2}C(OH)\cdot C_{e}H_{4}\cdot CH(OH)\cdot C_{e}H_{5}$. B. Aus Terephthalaldehydsäure und Phenylmagnesiumbromid in siedendem Anisol, neben anderen Produkten (Simonis, Remmert, B. 48, 212). — Amorph. F: 210°. — Liefert flit HBr in Eisessig im Dunkeln 4-[a-Brom-benzyl]-triphenylbrommethan.

Diphenyläther $C_{35}H_{30}O_3=(C_6H_5)_3C(O\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_5)\cdot O\cdot C_6H_5$. B. In geringer Menge bei der Reduktion von Benzpinakon-diphenyläther mit Zinkstaub und siedendem Eisessig (Wieland, B. 44, 2553). — Nadeln (aus Eisessig). F: 198°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Aufbewahren gelb.

5. Dioxy-Verbindungen $C_{27}H_{24}O_{3}$.

- 1. $a.\beta-Dioxy-a.d.\beta.\gamma-tetraphenyl-propan$, $a.a.a'-Triphenyl-a'-benzyl-athylenglykol <math>C_{27}H_{24}O_3=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C(OH)(C_6H_5)\cdot CH_3\cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen von ms-Phenylbenzoin mit Benzylmagnesiumchlorid in Äther (Orechow, Bl. [4] 25, 180). Nadeln (aus Alkohol). F: 141—142°. Gibt beim Kochen mit $50^\circ/_{\circ}$ iger Schwefelsäure Benzyl-triphenylmethyl-keton.
- 2. $a.\gamma$ Dioxy $a.a.\gamma.\gamma$ tetraphenyl propan, a.a.a'.a' Tetraphenyl tri methylenglykol $C_{27}H_{24}O_2$ = $CH_2[C(C_0H_0)_2\cdot OH]_2$. B. Aus Malonsäuredimethylester und überschüssigem $C_0H_5\cdot MgBr$ (VORLÄNDER, SIEBERT, B. 39, 1035). Aus β -Oxy- β - β -diphenyl-propionsäureäthylester und $C_0H_5\cdot MgBr$ bei 0° (Berbertanu, C. 1913 II, 767). Frismen (aus Äther). $F:119^o$ (V., S.; B.). Krystalle (aus Alkohol) mit 1 Mol Krystallalkohol; $F:104^o$; wird bei 105—110° alkoholfrei (B.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol und Petroläther, unlöslich in Wasser (B.).

- 3. 4.4' Dioxy 3.3' dimethyl tetraphenylmethan C₂,H₂₁O₂ = (C₆H₅)₂C[C₆H₃(CH₃)·OH]₂. B. Aus Benzophenonchlorid und o-Kresol beim mehrwöchigen Aufbewahren oder dreitägigen Erwärmen auf dem Wasserbad (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1588). Krystalle (aus Benzol, Alkohol, Essigsäure oder Toluol). F: 190°. Sehr leicht löslich.
- 4. $2\text{-}fa\text{-}Oxy\text{-}4\text{-}methyl\text{-}benzylJ\text{-}triphenylcarbinol}$ $C_{27}H_{24}O_2=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von überschüssigem $C_6H_5\cdot MgBr$ auf p-Tolylphthalid in siedendem Benzol + Äther (Guyot, Vallette, A. ch. [8] 23, 378). Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 182°. Leicht löslich in Benzol und Äther, schwer in kaltem Alkohol. Liefert in Benzol bei der Einw. von konz. Schwefelsäure bei 50° 9 Phenyl-10-p-tolyl-anthracen. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure und Eisessig auf 100° entsteht 2.2-Diphenyl-5-p-tolyl-3.4-benzo-2.5-dihydro-furan.

6. Dioxy-Verbindungen $C_{28}H_{26}O_{2}$.

unlöslich in 80% igem Alkohol.

1. $\beta.\gamma$ -Dioxy-a. $\beta.\gamma$. δ -tetraphenyl-butan, a.a'-Diphenyl-a.a'-dibenzyl-athylenglykol $C_{28}H_{26}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(C_6H_5)(OH)\cdot C(C_6H_5)(OH)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$.

a) Hochschmelzende Form, ,a-Desoxybenzoinpinakon" (S. 1059). B. Bei

a) Hochschmelzende Form, "a-Desoxybenzoinpinakon" (S. 1059). B. Bei monatelanger Belichtung von Desoxybenzoin in Alkohol (neben " β -Desoxybenzoinpinakon") (PATERNÒ, G. 44 I, 159; COHEN, C. 1916 II, 655) oder in Toluol bezw. Äthylbenzol (P.). Entsteht neben " β -Desoxybenzoinpinakon" bei der Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf Benzil in Äther (ORECHOW, B. 47, 91 Anm.; \Re . 48, 441; C. 1923 I, 1501). Aus einem Gemisch von "a- und β -Desoxybenzoinpinakon" wird das β -Isomere durch Extraktion mit siedendem Alkohol entfernt (O.). — F: 215—216° (C.). — Liefert beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf dem Wasserbade $a\beta$. y. δ -Tetraphenyl- α . y-butadien (O. B. 47, 91; \Re . 48, 443).

- chlorid auf dem Wasserbade $a.\beta.\gamma.\delta$ -Tetraphenyl- $a.\gamma$ -butadien (O., B. 47, 91; K. 48, 443). b) Niedrigschmelzende Form, " β -Desoxybenzoinpinakon" (S. 1059). B. und Isolierung s. o. bei der hochschmelzenden Form. — F: 172—173° (Cohen, C. 1916 II, 655). — Liefert beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf dem Wasserbade $a.\beta.\gamma.\delta$ -Tetraphenyl- $a.\gamma$ -butadien (Orechow, B. 47, 91; K. 48, 443).
- 2. $a.\beta Dioxy a.\beta diphenyl a.\beta di-o-tolyl- äthan, a.a'-Diphenyl-a.a'-di-o-tolyl- äthylenylykol, symm. 2.2'- Dimethyl-benzpinakon <math>C_{28}H_{26}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von 2-Methyl-benzophenon mit Aluminiumamalgam in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (Cohen, R. 38, 118). F: 163°. Fast
- 3. a.\$\beta\$-Dioxy-a.\$\beta\$-diphenyl-a.\$\beta\$-di-m-tolyl-\text{\text{\$\dispha\$}}\$-dihan, a.a'-Diphenyl-a.a'-di-m-tolyl-\text{\text{\$\dispha\$}}\$-dihylenglykol, symm. 3.3'-Dimethyl-benzpinakon \$C_{\beta H_{3}}C_{\beta H_{4}}C(C_{\beta H_{5}})(OH) \cdot C(C_{\beta H_{5}})(OH) \cdot C_{\beta H_{4}} \cdot CH_{3}. B. Bei der Reduktion von 3-Methyl-benzophenon mit Aluminiumamalgam in 80°/0 igem Alkohol (COHEN, R. 38, 118). F: 148°. Unlöslich in 80°/0 igem Alkohol.
- 4. $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$ -diphenyl- $a.\beta$ -di-p-tolyl-āthan, a.a'-Diphenyl-a.a'-di-p-tolyl-āthylenglykol, symm. 4.4'-Dimethyl-benzpinakon $C_{28}H_{26}O_2$ = $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (S. 1060). B. Bei der Reduktion von 4-Methylbenzophenon mit Aluminiumamalgam in $80^9/_0$ igem Alkohol (Cohen, R. 38, 110). F: 164^9 bis 165^9 . 100 cm³ $80^9/_0$ iger Alkohol lösen bei 25^9 0,05 g. Geschwindigkeit des Zerfalls in alkoholisch-ätherischer Kaliumäthylat-Lösung bei 25^9 : C., R. 38, 128; BÖESEKEN, COHEN, C. 1915 I, 1377.
- $a.\beta$ Dioxy $a.\beta$ bis [2 chlor phenyl] $a.\beta$ di p tolyl äthan, a.a'-Bis [2-chlor-phenyl] a.a'- di p tolyl äthylenglykol $C_{28}H_{24}O_2Cl_2=CH_3\cdot C_8H_4\cdot C(C_6H_4Cl)(OH)\cdot C(C_6H_4Cl)$ (OH)· $C(C_6H_4Cl)$. B. Bei der Reduktion von 2 Chlor-4-methyl- benzophenon mit Aluminium-amalgam in 80% jeigem Alkohol (Cohen, R. 38, 117). F: 175—176%. Sehr wenig löslich in 80% jeigem Alkohol. Geschwindigkeit des Zerfalls in alkoholisch-ätherischer Kaliumäthylat-Lösung bei 25%: C., R. 38, 128; Böeseken, Cohen, C. 1915 I, 1377.
- $a.\beta$ Dioxy $a.\beta$ bis [4 chlor phenyl] $a.\beta$ di p tolyl äthan, a.a'-Bis-[4 chlor-phenyl] $a.\beta$ di p tolyl äthan, a.a'-Bis-[4 chlor-phenyl] $a.\alpha'$ -di p tolyl äthylenglykol $C_{28}H_{34}O_2Cl_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_4Cl)(OH) \cdot C(C_6H_4Cl)(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von 4 Chlor-4-methyl benzophenon mit Zinkstaub und Alkohol + Essigsäure (Comen, R. 38, 117). F: 178°. Sehr wenig löslich in $80^\circ/_0$ igem Alkohol. Wird durch 0,001 n-alkoholisch-ätherische Kaliumäthylat-Lösung bei 25° sehr rasch gespalten (C., R. 38, 128; BÖESEKEN, COHEN, C. 1915 I, 1377).
- 7. 4.4'-Dimethyl-2''-[α -oxy-4-methyl-benzyl]-triphenylcarbinol $C_{29}H_{28}O_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_8$. Bei der Einw. von p-Tolyl-magnesiumbromid auf p-Tolyl-phthalid in siedendem Benzol + Ather (Guyor,

526 DIOXY-VERBINDUNGEN C_nH_{2n-30}O₂ UND C_nH_{2n-32}O₂ [Syst. No. 571-572

VALLETTE, A. ch. [8] 23, 393). — Prismen. F: 138°. Leicht löslich in Benzol und Äther, schwerer löslich in Alkohol. — Liefert bei der Einw. von konz. Schwefelsäure 2-Methyl-9.10-di-p-tolyl-anthracen.

8. Dioxy-Verbindungen $C_{a0}H_{a0}O_{2}$.

- 1. $a.\zeta$ Dtoxy $a.a.\zeta.\xi$ tetraphenyl hexan $C_{80}H_{80}O_{8} = (C_{6}H_{8})_{2}C(OH) \cdot [CH_{8}]_{4} \cdot C(C_{6}H_{5})_{2} \cdot OH$. B. Aus Adipinsāurediāthylester und $C_{6}H_{5} \cdot MgBr$ in Ather (Bouvet, Bl. [4] 17, 208). Krystalle (aus Alkohol). F: 211,5°. Löslich in Alkohol, Ather, Toluol und Pyridin, unlöslich im Wasser. Gibt mit kalter konzentrierter Schwefelsäure eine orangerote Färbung. Gibt beim Erhitzen mit Eisessig oder mit Eisessig + konz. Salzsäure $a.a.\zeta.\zeta$ -Tetraphenyl-a.e-hexadien.
- 2. a,β-Dioxy-a.a,β.β-tetra-p-tolyl-āthan, Tetra-p-tolyl-āthylenglykol, 4.4'.4''.-Tetramethyl-benzpinakon C₃₀H₃₀O₂ = (CH₃·C₆H₄)₂C(OH)·C(C₆H₄·CH₃)₃·OH. B. Bei der Reduktion von 4.4'-Dimethyl-benzophenon mit Aluminiumamalgam in 80°/oigem Alkohol (Cohen, R. 38, 119, 123). F: 180—181°. 100 cm³ 80°/oiger Alkohol lösen bei 25° 0,04 g. Geschwindigkeit des Zerfalls in alkoholisch-ātherischer Kaliumāthylat-Lösung bei 25°: C., R. 38, 128; Böeseken, Cohen, C. 1915 I, 1377.

9. Dioxy-Verbindungen C₃₄H₃₈O₂.

- 1. $\beta.\eta$ -Dioxy-a.3-diphenyl- $\beta.\eta$ -dibenzyl-octan, a. ζ -Dioxy-a.a. $\zeta.\zeta$ -tetrabenzyl-hexan $C_{34}H_{38}O_2 = (C_0H_5\cdot CH_2)_3C(OH)\cdot [CH_2]_4\cdot C(CH_2\cdot C_0H_5)_3\cdot OH$. B. Aus Adipinsaurediäthylester und Benzylmagnesiumchlorid in Äther (Bouvet, Bl. [4] 17, 214). Krystalle (aus Essigsäure). F: 181,5—182°. Löslich in Aceton, weniger löslich in siedendem Alkohol, sehr wenig in Wasser. Gibt mit konz. Schwefelsäure Gelbfärbung.
- 2. $a.\beta$ -Dioxy- $a.a.\beta.\beta$ -tetrakis-[2.4-dimethyl-phenyl]-āthan, Tetrakis-[2.4-dimethyl-phenyl]-āthylenglykol, Oktamethyl-benzpinakon $C_{34}H_{38}O_{3}=[(CH_3)_2C_6H_3]_2C(OH)\cdot(HO)C[C_6H_3(CH_3)_2]_2$. B. Bei der Reduktion von 2.4.2'.4'-Tetramethyl-benzophenon mit Aluminiumsmalgam in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (Cohen, R. 38, 119). F: 160°. Fast unlöslich in Alkohol.

16. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-32}O_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_{26}H_{20}O_{\hat{z}}$.

- 1. a.a-Diphenyl- $\beta.\beta$ -bis-[4-oxy-phenyl]-äthylen, asymm. 4.4'-Dioxy-tetraphenyläthylen $C_{26}H_{20}O_2=(C_6H_5)_2C:C(C_6H_4\cdot OH)_2$.
- a.a-Diphenyl- β -bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylen $C_{28}H_{24}O_2 = (C_6H_5)_2C:C(C_6H_4\cdot O.CH_4)_2$. B. Aus 4.4'-Dimethoxy-benzophenon und Diphenylketen-Chinolin bei 150° (STAUDINGER, Kon, A. 384, 101). Nadeln (aus Essigester). F: 159—160°.
- 2. 9.10 Dioxy 9.10 diphenyl 9.10 dihydro anthracen $C_{26}H_{20}O_2 = C_6H_4 < C(C_6H_5)(OH) > C_6H_4$ (S. 1061). B. Beim Schütteln von Anthrachinon mit 5 Mol Phenylmagnesiumbromid in Äther (Kovache, A. ch. [9] 10, 227). Nadeln (aus Methanol) mit 2 Mol Methanol; Prismen (aus Essigester) mit 1 Mol Essigester. Wird von warmer, alkalischer Na₂S₂O₄-Lösung nicht reduziert (Trennung von Anthrachinon). Liefert beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure und Natriumformiat quantitativ 9.10-Diphenyl-anthracen; beim Kochen mit Ameisensäure allein entsteht außerdem noch in geringer Menge eine Verbindung $C_{26}H_{18}O_3$ (Blättchen; F: 158°).
- 3. 9-Oxy-9-[a-oxy-benzhydryl]-fluoren, a.a-Diphenyl-a'.a'-diphenylen äthylenglykol C₂₆H₂₀O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 9-Oxy-fluoren-carbonsäure-(9)-äthylester und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Meerwein, A. 396, 244). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 160—162°. Leicht löslich in Ather und Eisessig in der Kälte, in Ligroin, Benzol, Alkohol und CCl₄ in der Wärme. Zerfällt beim Erhitzen auf 210—220° oder beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge in Benzophenon und Fluorenol. Liefert bei der Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure 10-Oxo-9.9-diphenyl-9.10-dihydro-phenanthren.

- 2. 9.10-Dioxy-9-phenyl-10-p-tolyl-9.10-dihydro-anthracen $C_{27}H_{22}O_2 = C_6H_4 C(C_6H_5)(OH) C_6H_4$. B. Bei der Oxydation von 9-Phenyl-10-p-tolyl-anthracen mit $Na_2Cr_2O_7$ in Essigsäure (Guyor, Vallette, A. ch. [8] 23, 382). Krystall-alkohol enthaltende Nadeln (aus Alkohol), die an der Luft verwittern. Schmilzt alkoholfrei bei 212°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit intensiver indigoblauer Farbe. Liefert mit Kaliumjodid das Ausgangsmaterial zurück.
- 10 Oxy 9 äthoxy 9 phenyl 10 p tolyl 9.10 dihydro anthracen $C_{29}H_{26}O_2 = C_6H_4 < C(C_6H_5)(O \cdot C_2H_5) / C_6H_4$. B. Aus ms-Äthoxy-ms-phenyl-anthron und p-Tolyl-magnesiumbromid (Guyor, Vallette, A. ch. [8] 23, 383). Krystalle. F: 199°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit indigoblauer Farbe. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure in Eisessig 9-Phenyl-10-p-tolyl-anthracen.
- 3. 9.10 Dio x y 2 methyl 9.10 di p tolyl 9.10 dihydro anthrace n $C_{29}H_{26}O_2 = C_6H_4 \cdot C(C_6H_4 \cdot CH_3)(OH) \cdot C_6H_3 \cdot CH_3$. B. Durch Oxydation von 2-Methyl-9.10-di-p-tolyl-anthracen mit Na₂Cr₂O₇ in Essigsäure (Guyot, Vallette, A. ch. [8] 23, 394). Aus 2-Methyl-anthrachinon und überschüssigem p-Tolylmagnesiumbromid (G., V.). Krystallalkohol enthaltende, leicht verwitternde Prismen. Schmilzt alkoholfrei bei 207°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit indigoblauer Farbe. Liefert bei der Einw. von sauren Reduktionsmitteln das Ausgangsmaterial zurück. Macht in essigsaurer Lösung aus Kaliumjodid Jod frei.
- 4. 9.10 Dioxy 1 methyl 7 isopropyl 9.10 diphenyl 9.10 dihydrophenanthren, Dioxy diphenyl dihydro-reten $C_{30}H_{28}O_2=(CH_3)\cdot CH \cdot C_8H_3\cdot C(C_8H_5)\cdot OH$
- CH₃·C₆H₃·C(C₆H₅)·OH

 Äther (Неполенка, Grimm, Ar. 248, 100; 250, 37). Krystalle (aus Alkohol oder Aceton). F: 173—174°. Löslich in CS₂, Aceton, Benzol, heißem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die beim Erwärmen in Gelbbraun übergeht. Löslich in rauchender Salpetersäure mit gelber Farbe. Gibt beim Erhitzen mit Zinkstaub in geringer Ausbeute Diphenylreten. Liefert bei 2-stdg. Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,95) und rotem Phosphor auf 200—260° Diphenyl-hexahydroreten, bei mehrtägigem Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,97) und rotem Phosphor im Rohr auf 260—300° Dodekahydroreten. Liefert mit Chlor oder Brom amorphe Produkte. Gibt beim Erwärmen mit Säuren, Acetylchlorid oder Anilinhydrochlorid und Eisessig die Verbindung C₃₀H₂₆O (s. u.).
- Verbindung C₃₀H₂₆O. B. Beim Erhitzen von Dioxy-diphenyl-dihydro-reten mit Säuren, Acetylchlorid oder Anilinhydrochlorid und Eisessig (Неприяснка, Grimm, Ar. 250, 38).
 Nadeln (aus Alkohol und Aceton). F: 143—144°. Einw. von alkoh. Kalilauge: H., G.
- 5. Dioxy-Verbindungen $C_{32}H_{32}O_2$.
- 1. 9.10 Dioxy 1 methyl 7 isopropyl 9.10 dibenzyl 9.10 dihydro-phenanthren, Dioxy dibenzyl dihydro reten $C_{32}H_{32}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3 \cdot C(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot OH$
- CH₃·C₆H₃·C(CH₂·C₆H₅)·OH

 in Äther (Непоченка, Grimm, Ar. 250, 42). Nadeln (aus Aceton + Alkohol). F: 200° bis 201°. Löslich in heißem Alkohol, Äther und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 2. 9.10-Dioxy-1-methyl-7-isopropyl-9.10-di-p-tolyl-9.10-dihydrophenanthren, Dioxy-di-p-tolyl-dihydro-reten $C_{32}H_{32}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3 \cdot C(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot OH$
- B. Aus Retenchinon und p-Tolylmagnesiumbromid in CH₃·C₆H₃·C(C₆H₄·CH₃)·OH. Äther (Heiduschka, Grimm, Ar. 250, 41). Tafeln (aus Alkohol und Aceton). F: 203°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die beim Verdünnen verschwindet. Gibt beim Erhitzen mit Acetylchlorid die Verbindung C₃₂H₃₀O (S. 528). Bei der Einw. von Chlor und Brom entstehen amorphe Produkte.

528 DIOXY-VERBINDUNGEN $C_nH_{2n-32}O_2$ UND $C_nH_{2n-34}O_2$ [Syst. No. 572-573]

Verbindung C₃₂H₃₀O. B. Aus Dioxy-di-p-tolyl-dihydro-reten beim Erhitzen mit Acetylchlorid (Heiduschka, Grimm, Ar. 250, 41). — Täfelchen (aus Alkohol und Aceton). F: 152° bis 154°. Löslich in Äther, Aceton, Eisessig und heißem Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

17. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-34}O_2$.

- 1. Dioxy-Verbindungen $C_{26}H_{18}O_{2}$.
 - 1. 1.2-Dioxy-9.10-diphenyl-anthracen $C_{26}H_{18}O_2 = C_6H_6\frac{C(C_6H_5)}{C(C_6H_5)}C_6H_2(OH)_2$.

Dimethyläther $C_{28}H_{22}O_2 = C_8H_4\frac{C(C_6H_5)}{C(C_6H_5)}C_8H_2(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 5.6-Dimethoxy-2-[a-oxy-benzyl]-triphenylcarbinol in Chloroform durch Einw. von konz. Schwefelsäure (Simonis, Remmert, B. 48, 210). — Blättchen (aus Methanol). F: 167°. Löslich in Benzol, weniger loslich in Alkohol. — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig 3.4-Dimethoxy-1.2-dibenzoyl-benzol. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbe Färbung.

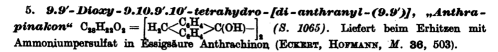
- 2. 9.9'-Dioxy-difluorenyl-(9.9') $C_{26}H_{18}O_2 = {C_6H_4 \choose C_6H_4}C(OH)\cdot(HO)C {C_6H_4 \choose C_6H_4}$.

 2.2'-Dibrom 9.9'- diacetoxy difluorenyl (9.9') $C_{30}H_{20}O_4Br_2 = {C_6H_3Br \choose C_6H_4}C(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot(CH_3\cdot CO\cdot O)C {C_6H_4 \choose C_6H_4}$. B. Beim Erhitzen von 2.9.2'.9'-Tetrabrom-difluorenyl-(9.9') mit Silberacetat in Benzol (J. Schmidt, Wagner, A. 387, 155). Krystalle (aus Eisessig). F: 285°.
- 2. $[2-0xy-phenyl]-di-\alpha-naphthyl-carbinol <math>C_{27}H_{20}O_2 = (C_{10}H_7)_2C(OH)$. $C_aH_A \cdot OH$. B. Aus Salicylsāuremethylester und a-Naphthylmagnesiumbromid in Äther (KAUFFMANN, EGNEB, B. 46, 3784). — Krystalle (aus Alkohol). F: 140—141° (Zers.). Löslich in Aceton, weniger löslich in Benzol und CCl4, sehr wenig löslich in Ligroin. — Geht beim Umkrystallisieren aus Benzol + Ligroin in 9-a-Naphthyl-1.2-benzo-xanthen über. - Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelblauer Farbe.

[2-Methoxy-phenyl]-di- α -naphthyl-carbinol C₂₃H₂₂O₂=(C₁₀H₇)₂C(OH)·C₆H₄·O·CH₃. B. Aus [2-Oxy-phenyl]-di- α -naphthyl-carbinol und Dimethylsulfat in Natronlauge (KAUFF-MANN, EGNER, B. 46, 3784). — Krystalle (aus Alkohol). F: 233°. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe.

3. Oxy-Verbindungen $C_{28}H_{22}O_2$.

- 1. $a.\delta$ -Dioxy- $a.a.\delta.\delta$ -tetraphenyl- β -butin, Bis-[a-oxy-benzhydryl]-acetylen 1. a.5-Dioxy-a.a.5.5-tetraphenyl-5-buttn, Bis-la-oxy-benzhydryl-acetylen $C_{28}H_{22}O_2 = (C_8H_5)_2C(OH) \cdot C : C \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH_6$ B. Aus Benzophenon und Acetylendimagnesiumbromid (Duront, C. r. 150, 1524; A. ch. [8] 30, 498). — Krystalle (aus Toluol oder Chloroform). F: 193° (D.). — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄-Lösung bei 0° Diphenylglykolsäure, Oxalsäure und Benzophenon (D., C. r. 150, 1524; A. ch. [8] 30, 533). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbgrüne Färbung (D., C. r. 158, 716; SALKIND, Ж. 46, 898; C. 1915 I. 933).
- 2. $[2 Oxy 3 methyl phenyl] di a naphthyl carbinol <math>C_{28}H_{22}O_3 = (C_{10}H_{7})_2C(OH) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Aus 2-Oxy-3-methyl-benzoesäuremethylester und a-Naphthylmagnesiumbromid (Berlitzer, M. 36, 201). Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 214° (Gelbfärbung). Ziemlich löslich in Chloroform, Äther und Benzol, sonst schwer löslich,
- 3. [6-Oxy-3-methyl-phenyl]-di-a-naphthyl-carbinol $C_{28}H_{22}O_{3}=(C_{10}H_{7})_{2}C(OH)\cdot C_{6}H_{3}(CH_{3})\cdot OH$. B. Aus 6-Oxy-3-methyl-benzoesäuremethylester und a-Naphthylmagnesiumbromid in Äther (Berlitzer, M. 36, 208). Mikroskopische Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). F: 184° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Die Lösungen werden beim Aufbewahren an der Luft rotbraun.
- C_6H_4 —CH— $C(OH) \cdot C_6H_5$ 4. Dioxy-diphenyl-diphensuccindan $C_{28}H_{22}O_2 = C_6H_6 \cdot C(OH) - CH - C_6H_4$ B. Aus Diphensuccindon und Phenylmagnesiumbromid in Ather + Benzol (Brand, B.
- 45, 3074). Nadeln (aus Essigester). F: 232—234° (Zers.). Löslich in heißem Essigester, Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol. — Gibt bei der Einw. von Ameisensäure in siedendem Eisessig Diphenyl-diphensuccindadien (Ergw. Bd. V, S. 386).



4. Bis-[1-0xy-1-phenyl-hydrinden]-2.2'-spiran $C_{00}H_{04}O_{0}$ = C₆H₄C(C₆H₅)(OH) C C(C₆H₈)(OH) C₆H₄. B. Aus Bis-[hydrindon-(1)]-2.2'-spiran und Phenylmagnesiumbromid in siedendem Äther + Benzol (Leuchs, Lock, B. 48, 1438). Prismen mit 3 H₂O (aus Alkohol); F: 125–130°; erstarrt wieder und schmilzt dann bei 162–164°. Krystalle mit 1 H₂O (aus Benzol); sintert von 130° an, F: ca. 149° (Zers.). Leicht löslich in Chloroform, Äther und Benzol, sehr wenig in warmem Petroläther. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb. — Gibt beim Kochen mit Acetylchlorid das Anhydrid C29H22O (Syst. No. 2377).

5. Dioxy-di-p-tolyl-diphensuccindan $C_{30}H_{26}O_2 = C_6H_4$ — $CH-C(OH)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus Diphensuccindon und p-Tolyl-CH₃· C_6H_4 ·C(OH)—CH— C_6H_4 BRAND, B. 45, 3076). — Krystalle (aus Essigester). F: 248—250° (Zers.). — Gibt beim Kochen mit Ameisensäure und Eisessig Di-p-tolyl-diphensuccindodim (Frank Bd. V. S. 286). succindadien (Ergw. Bd. V, S. 386).

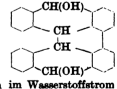
6. Bis-[1-0xy-1-benzyl-hydrinden]-2.2'-spiran $C_{x1}H_{sa}O_s =$ CH₂ C(CH₂· C₆H₅)(OH) C C(CH₃· C₆H₅)(OH) C₆H₄. B. Aus Bis-[hydrindon-(1)]-2.2'-spiran und Benzylmagnesiumchlorid in Ather + Benzol (Leuchs, Lock, B. 48, 1437). Krystalle mit 3 H₂O (aus Benzol). Zersetzt sich von 132° an; ist bei 167—169° geschmolzen. Leicht löslich in Aceton, Chloroform und heißem Eisessig, ziemlich in Ather; 1 g löst sich in 20 g heißem Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb. — Gibt beim Kochen mit Acetylchlorid das Anhydrid C₃₁H₂₆O (Syst. No. 2377).

18. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-36}O_2$.

1. Dioxy-Verbindungen C₂₈H₂₀O₈.

1. 1.2-Dioxy-1.2-diphenyl-3.4-benzo-acenaphthen $C_{28}H_{20}O_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.4-Benzo-acenaphthenchinon und Phenylmagnesiumbromid in Ather + Benzol (Lieber- $C(C_{\bullet}H_{\bullet})\cdot OH.$ MANN, ZSUFFA, B. 44, 855). — Hellgelbe Nädelchen (aus Benzol + Ligroin). F: ca. 160—162°. — Gibt in siedendem Eisessig mit rauchender Salzsäure 2 (oder 1)-0xo-1.1 (oder 2.2)-diphenyl-3.4-benzo-acenaphthen. $C(C_aH_a)\cdot OH$

2. Verbindung C₂₈H₂₀O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Helianthron (Syst. No. 692; s. a. Verbindung C₂₈H₁₄O₂, Hytw. Bd. VII, S. 849) beim 30-stdg. Kochen mit Acetanhydrid und Zinkstaub und nachfolgenden Verseifen mit siedender methylalkoholischer Kalilauge (Potschiwauscheg, B. 43, 1747). — Dunkelbraun. Leicht löslich in heißem Nitrobenzol, sehr wenig in heißem Chloroform und Benzel mit hrunger Farba. Leilich in koar Schwefelsinge mit gerinen Benzol mit brauner Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner
Farbe, die bei 200° in Braun umschlägt. — Spaltet beim Erhitzen im Wasserstoffstrom Wasserstoff ab.



2. Dioxy-diphenyltruxan $C_{30}H_{24}O_2 = \frac{C_6H_4 - C(C_0H_5) \cdot CH - CH \cdot OH}{CH(OH) \cdot CH - C(C_0H_5) \cdot C_0H_4}$

a) Präparat von Stoermer, Foerster C₂₀H₂₄O₂ = C₆H₄—C(C₆H₆)·CH——CH·OH . Zur Konfiguration vgl. Sr., F., B. 52, 1261. — B. Aus CH(OH)·CH——C(C.H.)·C.H. a-oder y-Diphenyltruxon (Syst. No. 691) durch Kochen mit Zinkamalgam und alkoh. Salz-34 BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. VI.

säure (Sr., F., B. 52, 1269). — Säulen (aus Aceton). F: 234,5°. Leicht löslich in Benzol, Äther und Aceton, schwer löslich in Alkohol, CS, Eisessig und Petroläther. — Beständig gegen KMnO4.

Monoacetat $C_{33}H_{26}O_3 = C_{30}H_{23}(OH) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Bei 3-stdg. Erhitzen von Dioxydiphenyltruxan mit Acetanhydrid und Pyridin (Stoermer, Forrster, B. 52, 1270). — Krystalle. F: 235—237°.

Diacetat $C_{24}H_{29}O_4 = C_{20}H_{22}(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Neben dem Monoacetat bei 16-stdg. Erhitzen von Dioxy-diphenyltruxan mit Acetanhydrid und Pyridin (STOERMER, FOERSTER, B. 52, 1270). — Krystalle (aus Alkohol). F: 215—216°. Leicht löslich in Benzol, Ather, CS₂, schwerer in Alkohol, Aceton und Petroläther.

b) Praparat von de Fazi $C_{30}H_{34}O_3 = \begin{array}{c} C_0H_4 - C(C_0H_5) \cdot CH - CH \cdot OH \\ CH(OH) \cdot CH - C(C_0H_5) \cdot C_0H_4 \end{array}$ figuration vgl. DE FAZI, G. 49 II, 258.—B. Durch Reduktion von a-Diphenyltruxon (Syst. No. 691) mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumschwarz in essignaurer Lösung (DE FAZI, G. 49 II, 262).—Schuppen (aus Alkohol). Ist bei 275° noch nicht geschmolzen. Schwer löslich in Essigsäure.

19. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-38} O_2$.

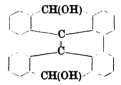
1. Dioxy-Verbindungen $C_{28}H_{18}O_{2}$.

1. 10.10' - Dioxy - dianthranyl - (9,9'), Bis - [10 - oxy - anthranyl - (9)], $\begin{array}{lll} \textbf{\textit{Dianthranol}} & C_{38}H_{18}O_2 = C_6H_4\binom{C}{C(OH)}C_6H_4 & C_6H_4\binom{C}{C(OH)}C_6H_4 \text{ s. bei} \\ C_6H_4< \stackrel{CH}{CO}>C_6H_4 & C_6H_4< \stackrel{CH}{CO}>C_6H_4, \text{ Syst. No. 690.} \end{array}$

$$C_6H_4 < CH > C_6H_4$$
 $C_6H_4 < CH > C_6H_4$, Syst. No. 690.

Diacetat $C_{32}H_{22}O_4 = C_{28}H_{16}(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$ (S. 1066). B. Bei der Belichtung von Dianthranyl-(9.9')-chinon-(10.10') (Syst. No. 694) in siedendem Acetanhydrid (H. MEYER, Bondy, Eckert, M. 33, 1463). Durch Oxystion von Dianthranyl in Eisessig mit PbO₂ bei 50-70° (ECKERT, HOFMANN, M. 36, 501). - F: 284° (E., H.). - Verhalten beim Belichten: M., B., E.

2. Verbindung $C_{28}H_{18}O_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Helianthron (Syst. No. 692; s. a. Verbindung $C_{28}H_{14}O_{2}$, Hptw. Bd. VII, S. 849) bei 4-stdg. Kochen mit Acetanhydrid und Zinkstaub und nachfolgendem Verseifen mit siedender methylalkoholischer Kalilauge (Potschiwauscheg, B. 43, 1747). — Schwarzbraun. Leicht löslich in Nitrobenzol, ziemlich leicht in Chloroform und Benzol mit braunroter Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die bei 240-260° in Braun übergeht.



2. Bis-[2-oxy-anthryl-(1)]-methan $C_{29}H_{20}O_2 = C_6H_4[CH]C_6H_2(OH)-CH_2-(HO)C_6H_2[CH]C_6H_4$. B. Aus 2-Oxy-anthracen und Formaldehyd in alkoholisch-essigsaurer Lösung in Gegenwart von Salzsäure oder in alkalischer Lösung (Ullmann, Ürmenyi, B. 45, 2264). — Gelbe Nadeln (aus Xylol). F: 240—2420 (korr.; Zers.). Löslich in Nitrobenzol, löslich in siedendem Toluol und Eisessig mit gelber Farbe; schwer löslich in siedendem Alkohol und Ather, unlöslich in Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit braunroter, in alkoh. Kalilauge mit gelber Farbe. — Gibt beim Kochen mit POCI, und Xylol 1.2; 7.8-Dinaphtho-(2.3; 2'.3')-xanthen. Liefert beim Erhitzen mit konz. Ammoniak-Lösung auf 215—225° unter Druck 1.2; 7.8-Dinaphtho-(2.3; 2'.3')-acridin.

Diacetat $C_{23}H_{24}O_4=C_{25}H_{16}(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Beim Kochen von Bis-[2-oxy-anthryl-(1)]-methan mit Essigsäureanhydrid (Ullimann, Urmányi, B. 45, 2265). — Krystalle (aus Eisessig). F: 232° (korr.). Löslich in Eisessig und Benzol in der Wärme, unlöslich in Alkohol und Äther. — Gibt mit Chromsäure in Eisessig Bis-[2-acetoxy-anthrachinonyl-(1)]-methan.

3. Dioxy-Verbindungen C₃₂H₂₄O₂.

1. 1.2-Bis-[a-oxy-benzhydryl]-benzol, $\omega.\omega'$ -Dioxy- $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -tetraphenyl-o-xylol, $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-o-xylylenglykol $C_{23}H_{26}O_3=HO\cdot(C_6H_5)_2C\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_6)_3\cdot OH$. B. Aus Phthalophenon und Phenylmagnesiumbromid in Ather + Benzol

auf dem Wasserbade (SCHLENK, BRAUNS, B. 48, 727). — Prismen (aus Benzol + Benzin). F: 198°. Leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Ligroin. — Geht bei der Einw. wasserentziehender Mittel, z. B. beim Kochen mit Eisessig, in 1.1.3.3-Tetraphenyl-phthalan über. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelorangegelb.

2. 1.3-Bis-fa-oxy-benzhydryl]-benzol, ω.ω'-Dioxy-ω.ω'.ω'-tetraphenyl-m-xylol, ω.ω.ω'.ω'-Tetraphenyl-m-xylylenglykol C₁₂H₃₀O₂ = HO·(C₆H₅)₂C·C₆H₄·C(C₆H₅)₂·OH. B. Aus Isophthalsāuredimethylester und Phenylmagnesiumbromid (STARK, GARREN, B. 48, 663; SOHLENK, BRAUNS, B. 48, 667). — Krystalle (aus Ligroin). F: 112—113° (ST., G.). Hellgelbe Säulen (aus Eisessig) mit 1 Mol Eisessig; F: 88° (ST., G.). — Gibt in Eisessig mit HCl ω.ω.ω'.ω'-Tetraphenyl-m-xylylendichlorid (ST., G.; SOH., B.); reagiert analog mit HBr (ST., G.).

Dimethyläther $C_{24}H_{20}O_3=C_{32}H_{24}(0\cdot CH_3)_2$. B. Aus $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-m-xylylendichlorid beim Kochen mit Methanol (Stark, Garben, B. 46, 2257). — Krystalle (aus Methanol). F: 103—104°.

Diäthyläther $C_{30}H_{34}O_3=C_{32}H_{34}(O\cdot C_3H_3)_3$. B. Aus $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-m-xylylendichlorid beim Kochen mit absol. Alkohol (STARK, GARBEN, B. 46, 2256). — Krystalle (aus Alkohol). F: 116—117°. Leicht löslich in Benzol, Ligroin, Äther, Aceton, Chloroform und CS_3 , schwer in Alkohol und Eisessig.

Diacetat $C_{36}H_{30}O_4 = C_{38}H_{34}(O \cdot CO \cdot CH_8)_3$. B. Aus $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-m-xylylenglykol beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (STARK, GARBEN, B. 46, 2257). — Nadeln (aus Eisessig). F: 90—91,5°. Leicht löslich in Benzol, Äther und Alkoholen.

Dirhodanid $C_{24}H_{24}N_3S_3 = C_{32}H_{24}(S\cdot CN)_2$. B. Aus $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-m-xylylenglykol und Kaliumrhodanid in Eiseesig in der Wärme (STARK, KLEBAHN, B. 47, 129). — Krystalle (aus Eisessig). F: 120—121°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Aceton und Essigester, schwer in Petroläther.

3. 1.4-Bis-[a-oxy-benzhydryl]-benzol, $\omega.\omega'$ -Dioxy- $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -tetraphenyl-p-xylol, $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-p-xylylenglykol $C_{n2}H_{26}O_2 = HO \cdot (C_6H_5)_2C \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_3 \cdot OH$ (8. 1067). B. Durch Kochen von $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-p-xylylendichlorid mit verd. Natronlauge (Stark, Garben, B. 46, 2257). — Prismen (aus Eisessig) mit 1 Mol Eisessig; F: 168—169°; verliert das Krystall-Lösungsmittel im Vakuum bei 130—140° und schmilzt dann bei 171—171,5°.

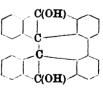
Dimethyläther $C_{24}H_{30}O_3=C_{32}H_{24}(O\cdot CH_3)_3$ (S. 1067). B. Aus $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-p-xylylendichlorid beim Kochen mit Methanol (STARK, GARBEN, B. 46, 2259). — F: 182—184°.

Diacetat $C_{36}H_{30}O_4 = C_{38}H_{24}(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-p-xylylenglykol beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (STARK, GARBEN, B. 46, 2258). — Krystalle (aus Eisessig). F: 203—204°. Ziemlich löslich in Benzol und Eisessig in der Wärme, schwer in Ligroin, Äther und Alkohol.

20. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-40}O_2$.

1. Verbindung C₂₈H₁₆O₂, s. nebenstehende Formel.

Diacetat $C_{32}H_{20}O_4 = C_{32}H_{14}(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$. B. Aus Helianthron (Syst. No. 692; s. a. Verbindung $C_{22}H_{14}O_3$, Hptw. Bd. VII, S. 849) beim Schütteln mit Zinkstaub und Acetanhydrid bei Zimmertemperatur (Potschiwauscheg, B. 43, 1746). — Braunes Pulver. Löslich in Acetanhydrid und Chloroform mit rotbrauner Farbe. In konz. Schwefelsäure löslich mit grüner Farbe, die bei 200° in Blaugrün und dann in Violett übergeht. Die Lösung in heißer methylelkobelischer Kalilaus



Violett übergeht. Die Lösung in heißer methylalkoholischer Kalilauge ist schmutziggrün.

2. $3 \cdot 0 \times y \cdot 2 \cdot [o \times y \cdot di \cdot \alpha - naphthyl - methyl] - naphthalin, Di - [naphthyl - (1)] - [3 \cdot o \times y \cdot naphthyl - (2)] - carbinol <math>C_{31}H_{22}O_3 = HO \cdot C_{10}H_8 \cdot C(C_{10}H_7)_2 \cdot OH$. B. Aus 3-Oxy-naphthoesaure-(2)-methylester und a-Naphthylmagnesiumbromid in Ather + Benzol (Lamone, M. 85, 184). — Mikroskopische Nadeln (aus Benzol). F: 187—188°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, schwer in Alkohol und Benzol. — Die indigoblaue Lösung in kons. Schwefelsaure wird auf Zusatz von Salpetersaure violett und dann braun. Gibt beim Kochen mit Acetylchlorid und POCl₂ Di-[naphthyl-(1)]-[3-oxy-naphthyl-(2)]-chlormethan.

Di-[naphthyl-(i)]-[3-acetoxy-naphthyl-(2)]-carbinol $C_{33}H_{24}O_3=C_{31}H_{20}(OH)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. B. Aus Di-[naphthyl-(1)]-[3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol durch Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Lamner, M. 85, 185). — Prismen. F: 220°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Chloroform und Aceton.

3. 1-Phenyl-2.3-bis- $[\alpha \cdot o \times y \cdot benzhydryl]$ -cyclopropan $C_{38}H_{30}O_3 = C_0H_5 \cdot CH \cdot C(C_0H_5)_2 \cdot OH$ B. Aus 1-Phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropan und Phenyl-magnesiumbromid in Ather (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1259). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1839.

21. Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-42}O_2$.

a.β - Dioxy - a.β - diphenyl - a.β - di - naphthyl - (1) - āthan, a.a' - Diphenyl-a.a' - di-naphthyl - (1) - āthylenglykol $C_{34}H_{36}O_2 = C_{10}H_7 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C(C_6H_5)$ (OH) · $C_{10}H_7$. B. In geringer Menge bei der Reduktion von Phenyl-a-naphthyl-keton mit Zinkstaub in kaltem Eisessig (Cohen, R. 88, 120). — F: 158° (Zers.). Sehr wenig löslich in $80^9/_0$ igem Alkohol.

22. Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-44}O_2$.

9.10 - Dioxy - 1 - methyl - 7 - isopropyl - 9.10 - di - α - naphthyl - 9.10 - dihydrophenanthren, Dioxy - di - α - naphthyl - dihydro-reten $C_{28}H_{32}O_{2} = (CH_2)_2CH \cdot C_2H_3 \cdot C(C_{10}H_7) \cdot OH$

 $CH_3 \cdot C_4H_3 \cdot C(C_{10}H_7) \cdot OH$. B. Aus Retenchinon und a-Naphthylmagnesiumbromid in Ather (Hedduschka, Gring, Ar. 250, 43). — Krystelle (aus Toluol). F: 217—218°. Lös-

lich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig.

Verbindung C₂₆H₂₆O. B. Beim Erhitzen von Dioxy-di-a-naphthyl-dihydro-reten mit Eisessig und 25°/oger Salzsäure (Heiduschka, Grimm, Ar. 250, 43). — Krystalle (aus Alkohol und Aceton). F: 188°. Löslich in heißem Alkohol und Äther.

23. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-46}O_2$.

Dioxy-Verbindungen C₃₈H₃₀O₂.

- 1. 3.3'-Bis-[a-oxy-benzhydryl]-diphenyl, $\omega.\omega'-Dioxy-\omega.\omega.\omega'.\omega'-tetra-phenyl-m.m-ditolyl$ $C_{2g}H_{20}O_2=HO\cdot(C_{4}H_{5})_{2}C\cdot C_{5}H_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot C(C_{6}H_{5})_{2}\cdot OH$. B. Aus Diphenyl-dicarbonsaure-(3.3')-dimethylester und Phenylmagnesiumbromid in Benzol + Ather (Schlenk, Brauns, B. 48, 724). Prismen und Tafeln (aus Xylol). F: 183—184°. Loslich in konz. Schwefelsaure mit orangeroter Farbe. Gibt beim Kochen mit Acetylchlorid und Benzol 3.3'-Bis-[a-chlor-benzhydryl]-diphenyl.
- 2. 4.4'-Bis-[a-oxy-benzhydryl]-diphenyl, $\omega.\omega'$ -Dioxy- $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -tetra-phenyl-p.p-ditolyl $C_{3a}H_{30}O_3=HO\cdot(C_aH_a)_sC\cdot C_aH_a\cdot C_aH_a\cdot C(C_aH_s)_s\cdot OH$ (8. 1067). B. Aus 4.4'-Dibenzoyl-diphenyl und Phenylmagnesiumbromid in Ather + Benzol (Schlenk, Brauns, B. 48, 722). Absorptionsspektrum in Eisessig-Schwefelsäure: Sch., B.

24. Dioxy-Verbindung $C_n H_{2n-50} O_2$.

 $\begin{array}{ll} \alpha.\beta \cdot \text{Bis-}[4 \cdot \text{oxy-phenyl}] \cdot \alpha.\beta \cdot \text{bis-diphenylen-athan,} & 9.9' \cdot \text{Bis-}[4 \cdot \text{oxy-phenyl}] \cdot (9.9') \cdot \text{C}_{38} \\ \text{H}_{26} \\ \text{O}_{8} = \frac{\text{C}_{9} \\ \text{H}_{4}}{\text{C}_{6} \\ \text{H}_{4}} \cdot \text{OH} \cdot (\text{HO} \cdot \text{C}_{6} \\ \text{H}_{4}) \\ \text{C}_{6} \\ \text{H}_{4} \end{array}$

9.9'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-diffuorenyl-(9.9') $C_{49}H_{20}O_3 = C_{29}H_{24}(0 \cdot CH_2)_3$. B. Aus 9-Chlor-9-[4-methoxy-phenyl]-fluoren in Benzol beim Kochen mit Kupferpulver (SCHLEGE, A. 394, 196). — Krystallpulver (aus Benzol). Schmilst im offenen Röhrehen unter Zersetzung

zwischen 170° und 190° je nach der Schnelligkeit des Erhitzens, im geschlossenen Röhrchen in CO_{2} -Atmosphäre bei $227-230^{\circ}$. Schwer löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. — Die Lösungen färben sich beim Erhitzen in CO_{2} -Atmosphäre braun und werden beim Erkalten wieder farblos. Absorbiert in Lösung Luftsauerstoff unter Bildung von Bis-[9-(4-methoxy-phenyl)-fluorenyl-(9)]-peroxyd (S. 518).

25. Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-54}O_2$.

ω.ω'-Dioxy-ω.ω'-diphenyl-ω.ω'-bis-diphenylyl-p-xylol, ω.ω'-Diphenyl-ω.ω'-bis-diphenylyl-p-xylylenglykol $C_{44}H_{34}O_2=C_6H_4\cdot C(C_6H_5)(OH)\cdot C_6H_4\cdot C_6H_5$. B. Aus 1.4-Bis-[4-phenyl-benzoyl]-benzol und Phenylmagnesiumbromid in Ather + Benzol (SCHLENK, BRAUNS, B. 46, 4063). — Krystal-linisches Pulver (aus Benzin). F: 105°. Leicht löslich in Benzol und Ather. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau. Gibt mit Chlorwasserstoff in Ather ω.ω'-Diphenyl-ω.ω'-bis-diphenyl-p-xylylendichlorid.

26. Dioxy-Verbindung $C_n H_{2n-66} O_2$.

ω.ω'-Dioxy-ω.ω'-di-α-naphthyl-ω.ω'-bis-diphenylyl-p-xylol ω.ω'-Di-α-naphthyl-ω.ω'-bis-diphenylyl-p-xylylenglykol $C_{52}H_{38}O_2=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot C(C_{10}H_7)(OH)\cdot C_8H_4\cdot C(C_{10}H_7)(OH)\cdot C_8H_4\cdot C_8H_5$. B. Aus 1.4-Bis-[4-phenyl-benzoyl]-benzol und α-Naphthylmagnesiumbromid in Åther + Benzol (Sohlenk, Brauns, B. 46, 4664). — Krystallinisches Pulver (aus Benzol + Gasolin). Leicht löslich in Åther. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau. Gibt mit Chlorwasserstoff in Åther + Benzol ω.ω'-Di-α-naphthyl-ω.ω'-bis-diphenylyl-p-xylylendichlorid.

27. Dioxy-Verbindung $C_n H_{2n-78} O_2$.

ω.ω'-Dio x y - ω.ω.ω'.ω'-tetrakis - diphenylyl - p.p - ditolyl $C_{62}H_{46}O_3 = (C_6H_5 \cdot C_6H_4)_2C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5)_2 \cdot OH$. B. Aus Diphenyl-dicarbonsäure-(4.4')-dimethylester und Diphenylylmagnesiumjodid in Ather + Benzol (SCHLENK, B. 46, 1481; SCH., BRAUNS, B. 48, 720). — Nadeln (aus Xylol). F: etwas oberhalb 290° (SCH., B.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe; Absorptionspektrum dieser Lösung: SCH., B. Gibt mit Chlorwasserstoff und Acetylchlorid in siedendem Xylol ω.ω'-Dichlor-ω.ω.ω'.ω'-tetrakis-diphenylyl-p.p-ditolyl (SCH., B.).

C. Trioxy-Verbindungen.

1. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n}O_8$.

- 1. Trioxy-Verbindungen $C_6H_{18}O_3$.
- 1. Cyclohexantriol (1.2.3), Hexahydropyrogallol $C_6H_{12}O_3=H_2C<\begin{array}{c} CH(OH)\cdot CH(OH)\\ CH_2 \end{array}$ CH OH (vgl. S. 1068).
- a) Cyclohexantriol (1.2.3) $C_6H_{13}O_3 = H_3C < \frac{CH(OH) \cdot CH(OH)}{CH_3} < CH \cdot OH$ vom Schmelzpunkt 124°. B. Ehtsteht durch Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure auf den 1-Äthyläther des Cyclohexantriols-(1.2.3) [aus dem Äthyläther des Cyclohexen-(1)-ols-(3)] als einziges Produkt, im Gemisch mit viel Cyclohexantriol-(1.2.3) vom Schmelzpunkt 108° durch Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure auf den 1-Äthyläther des Cyclohexantriols-(1.2.3) (aus 3-Äthoxy-1.2-oxido-cyclohexan) (Brunel, C. r. 150, 987). Tafeln (aus Essigester). F: 124°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, löslich in heißem Essigester. unlöslich in Benzol.

1-Äthyläther $C_8H_{16}O_3=C_8H_{9}(OH)_2\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Äthyläther des Cyclohexen-(1)-ols-(3) und kalter verdünnter Permanganat-Lösung (Brunel, C. r. 150, 988). — Sirup. — Liefert mit rauchender Bromwasserstoffsäure ausschließlich Cyclohexantriol-(1.2.3) vom Schmelzpunkt 124°.

Triacetat $C_{19}H_{18}O_6 = C_6H_9(O \cdot CO \cdot CH_3)_8$. Sirup. Krystallisiert nicht bis —15 $^{\circ}$ (Brunkl, C. r. 150, 988). Löslich in Alkohol und Chloroform.

- b) Cyclohexantriol (1.2.3) $C_0H_{12}O_3 = H_1C < CH_1OH) \cdot CH_1OH$ CH · OH vom Schmelzpunkt 108°. B. Beim Erhitzen des 1-Athyläthers des Cyclohexantriols-(1.2.3) (aus 3-Ăthoxy-1.2-oxido-cyclohexan) mit rauchender Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 70°, neben wenig Cyclohexantriol-(1.2.3) vom Schmelzpunkt 124°; die Trennung erfolgt über die Triacetate bezw. Tribenzoate (Brunel, C. r. 150, 987). Nädeln (aus Essigester). F: 108°. Verdampft etwas oberhalb des Schmelzpunkts. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin und Benzol.
- 1-Athyläther $C_5H_{16}O_3=C_6H_9(OH)_2\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von 3-Athoxy-1.2-oxido-cyclohexan mit Wasser im Rohr auf 100° (Brunel, C.r. 150, 987). Ölige Flüssigkeit. Kp₂₀: 148—149°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton. Liefert beim Erhitzen mit rauchender Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 70° die beiden Cyclohexantriole-(1.2.3) vom Schmelzpunkt 108° und 124° , und zwar vorwiegend ersteres.

Triacetat $C_{12}H_{16}O_6 = C_6H_6(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. Prismen. F: 126° (Brunel, C. r. 150, 989). Verdampft etwas oberhalb des Schmelzpunktes. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und Essigester.

2. Derivat eines Cyclohexantriols $C_6H_{12}O_3=C_6H_9(OH)_3$, dessen Hydroxylstellung unbekannt ist.

Triacetat eines Tribromcyclohexantriols $C_{12}H_{15}O_6Br_3 = C_6H_6Br_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Inosit mit Acetylbromid im geschlossenen Rohr auf 150° (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1558). — Mikroskopische Platten (aus Benzol). F: 180°. Löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol, Aceton und Eisessig, unlöslich in Wasser und Ligroin.

- 2. 1- $[\beta,\gamma$ -Dioxy-propyl]-cyclohexanol-(1) $C_9H_{18}O_8=H_2C\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}$ C(OH) \cdot CH $_2\cdot CH$ (OH) \cdot CH $_3\cdot OH$. B. Bei der Oxydation von 1-Allyl-cyclohexanol-(1) mit verd. KMnO₄-Lösung (Saizew, \mathcal{H} . 44, 1017; C. 1913 I, 23; Magurewitsch, \mathcal{H} . 46, 35; C. 1914 I, 1999). Nadeln (aus Benzol). Löslich in Wasser, schwer löslich in Ather (S.).
- 3. Trioxy-Verbindungen $\mathrm{C_{10}H_{20}O_{8}}$.
- 1. $1-Methyl-3-[\beta.\gamma-dioxy-propyl]-cyclohexanol-(3)$ $C_{10}H_{20}O_3=H_2C<\frac{CH_2}{CH_1(CH_3)\cdot CH_2}>C(OH)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Bei der Oxydation von 1-Methyl-3-allyl-cyclohexanol-(3) mit verd. KMnO₄-Lösung (Saizew, Ж. 48, 347; C. 1911 I, 204). Krystalle.
- 2. m-Menthantriol-(x.x.x), Silveglycerin C₁₀H₁₀O₃ = C₁₀H₁₇(OH)₃ (vgl. S. 1068).

 B. Durch Oxydation von Silveterpineol (S. 40) mit verd. KMnO₄-Lösung bei 0° (Haworth, Perkin, Wallach, Soc. 103, 1234; A. 399, 162). Krystalle (aus Essigester + Petroläther).

 F: 105°.
- 3. 1-Methyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexandiol-(1.2) (?), p-Menthan-triol-(1.2.8) (?) $C_{10}H_{20}O_3=CH_3\cdot (HO)C < \frac{CH_3}{CH(OH)\cdot CH_3} > CH\cdot C(CH_3)_3\cdot OH$ (?) (vgl. S. 1069). B. Aus 1-Chlor-p-menthandiol-(2.8)(?) (S. 375) bei der Einw. von Kalilauge (Slawiński, C. 1918 I, 920). F: 118—118,5°.
- 4. 1-Methyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexandiol-(1.4), p-Menthan-triol-(1.4.8) $C_{10}H_{20}O_3=CH_3\cdot(HO)C<\frac{CH_3}{CH_3}\cdot CH_2>C(OH)\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$ (S. 1070). B. Durch Oxydation von Pinen aus amerikanischem Terpentinöl mit 30% jegem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 40—60° in geringer Menge, neben dl-a-Terpineol und anderen Produkten (HENDERSON, SUTHERLAND, Soc. 101, 2293). Nadeln (aus Benzol). F: 110—111°.

- 4. 1-Methyl-4-[α -oxy- α -methyl-propyl]-cyclohexandiol-(1.2) $C_{11}H_{22}O_3=CH_3\cdot (HO)C\frac{CH(OH)\cdot CH_2}{CH_2}CH\cdot C(CH_3)(OH)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Oxydation von 1-Methyl-4-[α -oxy- α -methyl-propyl]-cyclohexen-(1) mit KMnO₄ (Wallach, A. 414, 208). Zähe Flüssigkeit. Kps: 140—150°.
- 5. 1 Methyl 3 $[\beta.\gamma$ dioxy propyl] 4 isopropyl cyclohexanol (3) $C_{13}H_{26}O_3 = H_2C \stackrel{CH_2 \cdot CH(C_3H_7)}{CH(CH_3) \cdot CH_2} \cdot C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Durch Oxydation von 1-Methyl-4-isopropyl-3-allyl-cyclohexanol-(3) mit KMnO₄-Lösung bei 0° (Ryshenko, Ж. 41, 1697; C. 1910 I, 1144; Salzew, Ж. 48, 336; C. 1911 II, 203). Sirup.

2. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-2}O_3$.

- 1. 1.3-Dimethyl-5- $[\beta.\gamma$ -dioxy-propyl]-cyclohexen-(3)-ol-(5) $C_{11}H_{20}O_3 = H_2C < C(CH_3) = CH < C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Durch Oxydation von 1.3-Dimethyl-5-allyl-cyclohexen-(3)-ol-(5) mit verd. KMnO₄-Lösung (Mazurewitsch, K. 46, 37; C. 1914 I, 1999). Tafeln (aus Äther). F: 125—126°.
- 2. 1.2.1' (oder 1.2.2') Trioxy dicyclohexyl $C_{12}H_{22}O_3 = H_2C\frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2}C(OH) \cdot (HO)C\frac{CH(OH) \cdot CH_2}{CH_2 CH_2}CH_2$ oder $H_2C\frac{CH_2 \cdot CH(OH)}{CH_2 CH_2}C(OH) \cdot HC\frac{CH(OH) \cdot CH_2}{CH_2 CH_2}CH_2$. B. Durch Oxydation von 1-[Cyclohexen-(1)-yl]-cyclohexanol-(2) oder 1-Cyclohexyliden-cyclohexanol-(2) (S. 65) mit verd. KMnO₄-Lösung bei 0° (Wallach, A. 381, 98). Glasige Masse. Kp₁₀: 202—205°.
- 3. 1.7.7 Trimethyl 2 [$\beta.\gamma$ dioxy H_2C — $C(CH_3)$ — $C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$ propyl] bicyclo-[1.2.2] hepta-nol-(2), 2 [$\beta.\gamma$ Dioxy propyl] borneol $C_{13}H_{24}O_{3}$, s. nebenstehende Formel. H_2C —CH— CH_2 B. Durch Oxydation von 2-Allyl-borneol mit verd. KMnO₄-Lösung in der Kälte (CHOIN, \mathcal{K} . 44, 1849; \mathcal{O} . 1913 I, 1421). Hygroskopische Krystalle (aus Ligroin). F: 119—120°. Leicht löslich in Wasser, Ligroin, Benzol und Petroläther in der Wärme, schwer löslich in Äther.
- 4. Trioxy-Verbindung $C_{15}H_{26}O_3 = C_{15}H_{26}(OH)_3$ aus Guajol. B. Durch Oxydation von Guajol (S. 68) mit wäßrig-acetonischer KMnO₄-Lösung (Semmler, Mayer, B. 45, 1391). Rhombisch (Blass, Z. Kr. 48, 43). F: 210—211° (S., M.).

3. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_3$.

1. Trioxy-Verbindungen $C_6H_6O_8$.

1. 1.2.3-Trioxy-benzol, Pyrogallol (Pyrogallussäure) $C_6H_6O_3=C_6H_3(OH)_3$ (S. 1071).

Vorkommen und Bildung.

Entsteht bei der trocknen Destillation des Torfs und findet sich daher im Torfkoks-Teer (Börnstein, Bernstein, Z. ang. Ch. 27, 72). Entsteht aus Quercit unter der Einw. des Bacteriums Pseudomonas aromatica (Beijerinck, C. 1911 I, 1232).

Physikalische Bigenschaften.

Brechungsindices der Krystalle: Bolland, M. 31, 410. Die bei 25° gesättigte wäßrige Lösung ist 4,02 molar (Knox, Richards, Soc. 115, 522). Löslichkeit von Pyrogallol in 1,5—10,5 n-Salzsaure bei 25°: Kn., R. Kryoskopisches Verhalten der Gemische mit

Natronlauge (Pyrogallol verhält sich dabei wie eine zweibasische Säure): CORNEC, A. ch. [8] 29, 519; mit Nitrobenzol: Bößeren, van der Eerden, R. 33, 305. — Thermische Analyse der binären Systeme mit Trimethylcarbinol und Aceton s. bei den Additionsverbindungen (S. 537); mit Campher: Jouniaux, C. r. 154, 1592; Bl. [4] 11, 550; mit Benzophenon: Kremann, Zechner, M. 39, 814, 831; mit Acetamid und Benzamid: Kb., Z., M. 39, 801, 803. Thermische Analyse der binären Systeme von Pyrogallol mit Anilin: Kr., Z., M. 39, 787; mit Diphenylamin: Kb., Schadinger, M. 40, 38, 47; mit p-Toluidin, α- und β-Naphthylamin, o-, m- und p-Phenylendiamin: Kb., Z., M. 39, 777. Thermische Analyse des Systems mit Antipyrin: Kr., Haas, M. 40, 162, 183; Regenbogen, C. 1918 II, 624. — Ebullioskopisches Verhalten in Wasser: Peddle, Turner, Soc. 99, 690.

Einfluß auf die Krystallisationsgeschwindigkeit des Wassers: Brann, Am. Soc. 40, 1177. Geschwindigkeit der Diffusion in Wasser: Thovert, Ann. Physique [9] 2, 417; in Methanol: Th., C. r. 150, 270. Oberflächenspannung einer 1% jegen wäßrigen Lösung: Berczeller, Bio. Z. 66, 204. — Elektrische Leitfähigkeit von Pyrogallol in Wasser: Calcagni, G. 44 II, 454; Bößereken, B. 46, 2615; in wäßr. Borsäure-Lösungen: B., van Rossem, R. 30, 403; B., Deerns, C. 1919 III, 379; in wäßr. Phosphorsäure-Lösung: B., Brackmann, R. 34, 281. Zerstäubungs-Elektrizität von Pyrogallol enthaltenden Gemischen: Christiansen, Ann. Phys. [4] 51, 546. — Elektrolytische Dissoziationskonstante: Calcagni, G. 44 II, 454. — Geschwindigkeit der Zersetzung von Diazoessigester in Gegenwart von Pyrogallol: Calcagni, G. 44 II, 452.

Chemisches Verhalten.

Pyrogallol wird in wäßr. Lösung beim Schütteln mit Palladiumschwarz unter Entwicklung von Wasserstoff und CO₂ zu Purpurogallin dehydriert (Wieland, B. 46, 3334). Die Oxydation von Pyrogallol durch Sauerstoff verläuft in Kalilauge schneller als in Natronlauge (Henrich, B. 48, 2006; H., Kuhn, Z. ang. Ch. 29, 149). Abhängigkeit der Sauerstoff-Absorptionsgeschwindigkeit der Lösungen in verd. Kalilauge von Temperatur und Druck: Boselli, C. r. 152, 374, 602; J. Chim. phys. 10, 15. Verminderung der Geschwindigkeit der Oxydation von Pyrogallol durch Luftsauerstoff in 0,1 n. NaOH bei Gegenwart von Salzen: Mao Arthur, J. phys. Chem. 20, 547; C. 1921 III, 1413. Nach Nierenstein (Soc. 107, 1218) entsteht bei der Oxydation von Pyrogallol durch Luftsauerstoff in alkal. Lösung eine Verbindung C. 1811, 16, 85, 538). Beim Erhitzen von Pyrogallol mit NaOH auf ca. 350° in Gegenwart von Sauerstoff wird Wasserstoff entwickelt (Boswell, Dickson, Am. Soc. 40, 1786). Geschwindigkeit der Oxydation durch konz. Schwefelsäure bei 200°: Milbauer, Nämec, J. pr. [2] 99, 98. Über die Oxydation von Pyrogallol zu Purpurogallin unter dem Einfluß pflanzlicher und tierischer Enzyme (die von den verschiedenen Autoren als Oxydasen, Oxygenasen, Dehydrasen, Phenolasen, Laccasen oder ähnlich bezeichnet werden) vgl. z. B. Juschtschenko, Bio. Z. 25, 70; de Stoecklin, C. r. 152, 1517; Bach, Chodat, B. 36, 603; 37, 1342; B., B. 47, 2125; Willstätter, Stoll, A. 416, 43. Über die Verwendung dieser Reaktion zum Nachweis und zur Bestimmung der peroxydatischen Wirkung vgl. R. Willstätter, A. Stoll, Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure [Berlin 1918], S. 400; W., St., A. 416, 21; C. Oppenheimer, R. Kuhn, Die Fermente und ihre Wirkungen [Leipzig 1925], S. 364, 174; H. W. Bansi in C. Oppenheimer, L. Pincussen, Die Methodik der Fermente [Leipzig 1929], S. 1357. Chemiluminescenz bei der Oxydation von Pyrogallol durch Wasserstoffperoxyd, Peroxyde und Persäuren in Gegenwart von Katalysatoren unter verschiedenen Bedingungen: Harvey, J. biol. Chem. 31,

Pyrogallol gibt mit Paraldehyd in Gegenwart von verd. Schwefelsäure bei 10—20° ein in Wasser leicht lösliches Kondensationsprodukt (Bayer & Co., D. R. P. 282313; C. 1915 I, 584; Frdl. 12, 589). Verhalten gegen Aceton in Gegenwart von konz. Salzsäure: Schmidlin, Lang, B. 43, 2818. Gibt mit Chinon in Äther-Petroläther-Lösung eine Additionsverbindung (Siegmund, J. pr. [2] 83, 553). Oxydation durch Chinon in Alkohol s. o. Pyrogallol liefert beim Erhitzen mit Ammoniumcarbonat und Wasser auf 130° Pyrogallol-carbonsäure-(4) und Pyrogallol-dicarbonsäure-(4.6) (Senhofer, Brunner, M. 1, 468; vgl. Voswinckel, de Weerth, B. 45, 1242;

¹⁾ Vgl. S. 74, Anm. 1.

Feist, Sandstede, Ar. 256, 8; F., Awe, B. 59, 175). Gibt mit 2 Tln. KHCO₃ beim Erhitzen im CO₂-Strom auf 115° oder beim Kochen in Gegenwart von Diphenylamin Pyrogallol-carbonsäure-(4), beim Erhitzen mit 2 Tln. KHCO₃ im geschlossenen Rohr auf 200° Pyrogallol-dicarbonsäure-(4.6) (v. Hemmelmaye, M. 38, 81). Kondensation mit aromatischen Oxycarbonsäure in Gegenwart von ZnCl₂: Dutta, Watson, Soc. 101, 1239. Gibt bei der Kondensation mit Aceton-a.a'-dicarbonsäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 7.8-Dioxycumarin-essigsäure-(4) (Dey, Soc. 107, 1640). Pyrogallol kondensiert sich mit a-Phenylacetessigsäureäthylester bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure in der Kälte zu 7.8-Dioxyd-methyl-3-phenyl-cumarin (Jacobson, Ghosh, Soc. 107, 1055; vgl. Baker, Robinson, Soc. 127, 1983; B., Soc. 127, 2354; Bargellin, G. 55, 947); reagiert analog mit α-Benzylacetessigsäureäthylester (J., Gh., Soc. 107, 963; B., Soc. 127, 2353) und mit α-Phenyla-benzoyl-propionsäureäthylester (J., Gh., Soc. 107, 963; B., Soc. 127, 2353). Kondensation mit Formyl- und Acetylphenylacetonitril, mit Benzoyl-acetonitril und mit Phenyl-benzoylacetonitril: Ghosh, Soc. 109, 110, 114, 119, 122; vgl. B., Soc. 127, 2350; 1927, 2898. Pyrogallol färbt auf Wolle fixierte Metallbeizen an (Möhlau, B. 52, 1733).

Physiologisches Verhalten.

Über das Verhalten im Organismus und die Giftwirkung des Pyrogallols vgl. A. ELLINGER in A. Heffteb, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 948; vgl. ferner z. B. Habold, Nierenstein, Roaf, C. 1911 I, 580. Schädigende Wirkung auf keimende Samen: Sigmund, Bio. Z. 62, 344. Desinfizierende Wirkung: Cooper, Biochem. J. 7, 177; Frieddenthal, Bio. Z. 94, 64.

Verwendung; Analytisches.

Über die Entwickler-Eigenschaften des Pyrogallols vgl. J. M. EDER, Handbuch der Photographie Bd. III, 2. Teil [Halle 1930], S. 50, 100—111; ferner z. B. Lumière, Seyewetz, C. r. 152, 768.

Pyrogallol gibt in alkal. Lösung mit FeCl₃ eine tiefrote Färbung (Weinland, Binder, B. 45, 151). Versetzt man eine wäßr. Lösung von Pyrogallol mit einem Erdalkalisalz und wenig Natronlauge, so wird die Lösung bei Vorliegen eines Calciumsalzes vorübergehend intensiv violett; bei Vorliegen eines Strontium- oder Bariumsalzes wird die Lösung sehr schwach rötlich-violett und gibt beim Umschütteln eine dunkle Fällung; die Reaktion kann zum Nachweis von Calcium neben Strontium und Barium dienen (Schewket, Bio. Z. 54, 289; vgl. a. Goldschmiedt, Zerner, M. 31, 475). Rasch vergänglich ist auch die Violettfärbung, die bei Zusatz von Natronlauge zu einem Gemisch aus Pyrogallol und Jod-Kaliumjodid-Lösung auftritt; eine Violettfärbung, die stundenlang bestehen bleibt, entsteht beim Versetzen einer wäßrig-alkoholischen Pyrogallol-Lösung mit Natronlauge; in diesen beiden Farbreaktionen unterscheidet sich Pyrogallol-Lösung mit Natronlauge; in diesen beiden Farbreaktionen unterscheidet sich Pyrogallol von Phloroglucin (Sch., Bio. Z. 54, 283). Pyrogallol gibt mit Formaldehyd in Gegenwart von Salzsäure eine kirschrote Färbung, in der Siedehitze einen dunkelroten Niederschlag (Sanchez, Bl. [4] 9, 1057; vgl. Glücksmann, Apoth. Zig. 27 [1912], 334), in Gegenwart von Schwefelsäure eine braune Färbung (Mc Crae, C. 1912 I, 95). Spektroskopischer Nachweis von Pyrogallol in Form seiner Kondensationsprodukte mit Phthalsäureanhydrid: Formánek, Knop, Fr. 56, 291; vgl. a. Gsell, Fr. 55, 423; Medhi, Watson, Soc. 107, 1579. — Bestimmung von Pyrogallol in wäßr. Lösung durch Extraktion mit Äther: Pinnow, C. 1916 II, 954.

Additionelle Verbindungen und Salze des Pyrogaliois.

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₆H₆O₃ + C₆H₃(NO₂)₃. Kanariengelbe Nadeln. F: 163° (SUDBOROUGH, BEARD, Soc. 99, 212). — Verbindung mit Trimethylcarbinol C₄H₆O₃ + 2(CH₂)₂C·OH (durch thermische Analyse nachgewiesen). F: 56,2° (Kremann, Wlk, M. 40, 210, 224). Zeigt ein Eutektikum mit Trimethylcarbinol bei 16° und 94,5 Gew.-°/₀ Trimethylcarbinol, mit Pyrogallol bei 54,2° und 49,5 Gew.-°/₀ Trimethylcarbinol. — Verbindung mit Hexamethylentetramin C₆H₄O₃ + C₆H₁₂N₄. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 145° (Geischkewitsch-Teochimowski, Ж. 41, 1325; C. 1910 I, 735). Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Verbindung mit Aceton C₆H₄O₃ + 3C₃H₆O (durch thermische Analyse nachgewiesen). F: —24° (Schmidlin, Lang, B. 43, 2818). — Verbindung mit Kalium formiat C₆H₆O₃ + KCHO₂. Glänzende Blättchen (aus Alkohol). Färbt sich beim Aufbewahren gelbbraun (Weinland, Börlocher, B. 52, 149). — Verbindung mit Kalium acetat C₆H₄O₃ + KC₂H₃O₃. Blätter (aus Alkohol). Färbt sich beim Aufbewahren gelbbraun (W., B.). — Verbindung mit Kalium propionat C₆H₆O₃ + KC₃H₆O₄. Fettglänzende Blätter (aus Alkohol). Färbt sich beim Aufbewahren braun (W., B.). — 3 FeC₆H₃O₃+2C₆H₆O₃ + 3NH₃+6H₂O. Rotviolette, mikroskopische Blättchen. Die rotviolette wäßrige Lösung wird auf Zusatz von Ammoniak rot, auf Zusatz von Säuren gelbbraun (Weinland, Denzel, B. 48, 216.

Umwandlungsprodukte des Pyrogaliois von unbekannter Konstitution.

Purpurogallin, Pyrogallochinon C₁₁H₈O₈¹) (S. 1076). V. Als Glucosid (Dryophantin) in den auf Quercus pedunculata vorkommenden Gallen (Nierenstein, Soc. 115. 1331). — B. Durch Schütteln der wäßr. Lösung von Pyrogallol unter Ausschluß von Luft mit Palladiumschwarz (Wieland, B. 46, 3334). Bildung von Purpurogallin aus Pyrogallol unter dem Einfluß von Enzymen, auch unter Mitwirkung von Wasserstoffperoxyd s. bei Pyrogallol. — Zur Darst. durch Behandeln der essigsauren Lösung von Pyrogallol mit NaNO, vgl. Nierenstein, Spiers, B. 46, 3152. Die Ausbeute erhöht sich bei Ausschluß von Luft von Verwendung von Aussiensigung ontstatt Essigsauren (Chiumpur R. 47, 227). und Verwendung von Ameisensäure anstatt Essigsäure (GRAEBE, B. 47, 337). — F: 274° (Gr.). — Purpurogallin gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure Oxalsäure (DEAN, (UEA). — Furpurogallin gibt bei der Uxydation mit verd. Salpetersaure Uzelsaure (DEAN, Nierenstein, B. 46, 3872; Herzig, B. 47, 953; A. 432, 113). Oxydation beim Durchleiten von Luft durch die Lösung in Kalilauge: D., N., B. 46, 3871. Beim Bromieren in Eisessig entsteht nach de Clermont, Chautard (C. r. 94, 1363) und A. G. Perkin (Soc. 83, 195) eine bei 202—204 bezw. 204—206° schmelzende Verbindung C₁₁H₆O₅Br₂ (Hptw. S. 1077), während nach Dean, Nierenstein (B. 46, 3876, 3878) hierbei eine bei 204—206° schmelzende Verbindung C₁₁H₆O₅Br₂ und bei der Bromierung in trocknem CCl₄ eine bei 184—186° schmelzende Verbindung C₁₁H₆O₅Br₃ (s. u.) entstehen soll. Purpurogallin reagiert mit Methylmagnesiumjodid unter Entwicklung von 4 Mol Methan (Nierenstein, Spiers, B. 46, 3152). — Purpurogallin gibt, in verd. Ageton oder vard Alkohol beim Zufügen von Phenolass oder var Purpurogallin gibt in verd. Aceton oder verd. Alkohol beim Zufügen von Phenolase oder von Peroxydase + Wasserstoffperoxyd erst eine violette, dann eine braune Färbung (BACH, B. 47, 2126). Quantitative Bestimmung durch Titration mit KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung: Bach, Sbarsky, Bio. Z. 34, 475. Colorimetrische Bestimmung: Willstätter, Stoll, A. 416, 44.

Purpurogallintrimethyläther $C_{14}H_{14}O_5 = C_{11}H_5O_3(O \cdot CH_3)_3$ (S. 1077). B. Aus Purpurogallin durch Behandeln mit Diazomethan in Ather (Herzig, M. 31, 816) oder durch Einw. der berechneten Menge Dimethylsulfat in methylalkoholischer Kalilauge (A. G. PERKIN, Soc. 101, 809). — Orangefarbene Nadeln (aus Essigester). — Gibt bei weiterer Einw. von Dimethylsulfat und Kalilauge Purpurogallintetramethyläther (H.; P.). Die beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 170° entstehende, bei 197—199° schmelzende Säure ist nicht m-Hemipinsäure, sondern ein Dimethyläther der 6.7.8-Trioxy-naphthoesäure-(1) (P.).

Purpurogallintetramethyläther $C_{15}H_{16}O_5 = C_{11}H_4O(O \cdot CH_5)_4$. B. Durch Behandeln von Purpurogallintrimethyläther mit Dimethylsulfat und Kalilauge (Herzig, M. 31, 816; A. G. PERKIN, Soc. 101, 810). — Prismen (aus Alkohol). F: 93—94° (P.), 91—92° (H.).

Löslich in Alkohol (H.).

Tetraacetylpurpurogallin $C_{19}H_{16}O_9 = C_{11}H_4O(0 \cdot CO \cdot CH_3)_4$ (S. 1077). Farblose Blättchen (aus Benzol oder Alkohol) (Herzig, M. 31, 815; vgl. A. G. Perkin, Pr. chem. Soc. 29 [1913], 354). F: 181—183° (H.), 182—183° (bei schnellem Erhitzen) (Nierenstein, Spiers,

B. 46, 3156). — Verhalten gegen Phenylhydrazin: N., Sp.; H., B. 47, 38. Verbindung C₁₁H₆O₅Br₂ (?). B. Aus Purpurogallin und Brom in trocknem CCl₄ (Dean, Nierenstein, B. 46, 3878). — Tiefrote Nadeln (aus Tetrachloräthan). F: 184—186°. Löslich in Alkohol und Toluol. — Ist unbeständig.

Verbindung $C_{11}H_4O_4Br_5$ (?). B. Aus Purpurogallin und Brom in Eisessig oder feuchtem CCl_4 (Dean, Niebenstein, B. 46, 3876). — Tiefrote Nadeln (aus Eisessig). F: 204—206°. Gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid eine Verbindung C₁₉H₁₄O₁₀Br₂ (?) (hellgelbe Schuppen; F: 204—205°). Durch Einw. von Diazomethan entsteht eine Verbindung

Schuppen; F: 204—205°). Durch Einw. von Diazomethan entsteht eine verbindung C₁₂H₈O₈Br₂ (?) (hellgelbe Nadeln; F: 169—171°).

Verbindung C₁₂H₈O₇Br₈. B. Durch Bromieren von Tetraacetylpurpurogallin in Eisessig (Dean, Nierenstein, B. 46, 3877). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 214°.

Purpurogallon C₁₁H₈O₅ (S. 1077) ist als 6.7.8-Trioxy-naphthalin-carbonsäure-(1) (Syst. No. 1146) erkannt worden (A. G. Perkin, Soc. 101, 803; vgl. Willstätter, Heiss, A. 433, 25).

Anhydrodiacetylpurpurogallon C₁₅H₈O₆ (S. 1077) ist als Lacton der 8-Oxy-6.7-diacetoxy-naphthalin-carbonsäure-(1) (Syst. No. 2534) erkannt worden (A. G. Perkin, Soc. 101, 803; vgl. a. WILLSTÄTTER, HEISS, A. 433, 25).

Isopurpurogallon $C_{11}H_0O_5$ (S. 1077) ist als Hexaoxy-dinaphthyl-dicarbonsäure (Syst. No. 1243) erkannt worden (A. G. Perkin, Soc. 101, 809).

Verbindung C₁₈H₁₂O₈. B. Bei 2—3-stdg. Durchleiten von Luft durch eine Lösung von Pyrogallol in 2 n-Kalilauge (Nierenstein, Soc. 107, 1218). — Gelbe Nadeln (aus CCl₄). F: $274-275^{\circ}$ (Zers.). — Reduziert Silbernitrat und FEHLINGsche Lösung. Gibt beim Erhitzen mit Acetanhydrid und Zinkstaub und nachfolgenden Verseifen eine Verbindung $C_{18}H_{14}O_{8}$ (s. S. 539). Wird in alkal. Lösung dunkelbraun. Gibt mit FeCl, eine grüne Färbung.

OH O OH HO. HO.

¹⁾ WILLSTÄTTER, HEISS (A. 438, 17) bewiesen nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] für Purpurogallin die nebenstehende Konstitutionsformel.

Das Bis-phenylhydrason schmilst bei 304-308° (Zers.), das Bis-p-brom-phenyl-

hydrazon bei $312-314^\circ$ (Zers.). Verbindung $C_{18}H_{14}O_8$ (B. Aus der Verbindung $C_{18}H_{14}O_8$ (S. 538) durch Erhitzen mit Acetanhydrid und Zinkstaub und nachfolgendes Verseifen (NIERENSTEIN, Soc. 107, 1219). — Nadeln mit $1H_2O$ (aus Wasser). F: $329-333^\circ$ (Zers.). — Absorbiert in alkal. Lösung Sauerstoff. Bei der Zinkstaub-Destillation entsteht 1.4-Diphenyl-benzol (?). Gibt ein Oktaacetat vom Schmelzpunkt 262-2640 und ein Okta-p-nitrobenzoat vom Schmelzpunkt 250-252°.

Verbindung C_eH₄O₃ (S. 1078) von A. G. Perkin, Steven, Soc. 89, 802. Zur Konstitution vgl. Willstätter, Müller, B. 44, 2180; A. G. Perkin, Pr. chem. Soc. 29 [1913], 355. — B. Durch Oxydation von Pyrogallol mit Chinon in absol. Alkohol (P., Soc. 103,

661; Pr. chem. Soc. 29 [1913], 355).

Xanthogallol C₁₈H₄O₆Br₁₄ (S. 1078) wurde als 1.2.5.5 · Tetrabrom · cyclopenten · (1)dion-(3.4) erkannt (Moore, Thomas, Am. Soc. 39, 976).

Verbindung C₂₄H₂₅O₅Cl₂Br₁₁ (S. 1078) von Theurer (A. 245, 337) wurde als 3 (oder 4)-Dimethylacetal des 1-Chlor-2.5.5-tribrom-cyclopenten-(1)-dions-(3.4) erkannt (MOORE, THOMAS, Am. Soc. 39, 978).

Verbindung C₂₄H₂₂O₂Br₁₄ (S. 1078) von Theurer (A. 245, 339) wurde als 3 (oder 4)-Dimethylacetal des 1.2.5.5-Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dions-(3.4) erkannt (M., Tho., Am. Soc.

39, 978).

Verbindung $C_{30}H_{34}O_{2}Cl_{3}Br_{11}$ (S. 1078) von Theurer (A. 245, 338) wurde als 3 (oder 4)-Diathylacetal des 1-Chlor-2.5.5-tribrom-cyclopenten-(1)-dions-(3.4) erkannt (M., Tho., Am. Soc. 39, 978).

Verbindung C₁₈H₄O₆Cl₈Br₁₁ (S. 1079) von Theurer (A. 245, 343) wurde als 1-Chlor-

2.5.5-tribrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.4) erkannt (M., Tho., Am. Soc. 89, 978).

Verbindung C₅H₅O₄Br₄ (S. 1079) von Theurer (A. 245, 339) wurde als 1 (oder 2)-Dimethylacetal des 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrions-(1.2.4) (Syst. No. 694) erkannt (Moore,

THOMAS, Am. Soc. 39, 980). Verbindung $C_{14}H_{16}O_4NBr_4 = C_6H_2O_2Br_4(O\cdot CH_3)_3 + C_6H_5\cdot NH_2$ (S. 1079) von Theurer (A. 245, 341) ist das Anilinsalz der vorangehenden Verbindung (Syst. No. 1598) (M., Tho.,

Am. Soc. 39, 996).

Verbindung $C_4H_2O_2Br_4$ (S. 1079) von Theurer (A. 245, 342) wurde als Xanthogallol-

säure [3.3.5-Tribrom-cyclopentantrion-(1.2.4)] erkannt (M., Tho., Am. Soc. 39, 979).

Verbindung C₁₀H₁₂O₄ClBr₄ (S. 1079) von Theurer (A. 245, 341) wurde als 1-Methyläther-3(oder 4)-dimethylacetal des 2.5.5-Tribrom-cyclopenten-(1)-ol-(1)-dions-(3.4) erkannt (M., Tho., Am. Soc. 39, 995).

Anilinderivat des Xanthogallois C₄₈H₁₉₀O₆N₄Br₁₁ (S. 1079) von Theurer (A. 245, 336) wurde als 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrion-(1.2.4)-anil-(4) (Syst. No. 1604) erkannt

(MOORE, THOMAS, Am. Soc. 39, 978, 990).

p-Toluidinderivat des Kanthogallols C_{4e}H_{a7}O_eN₄Br₁₁ (S. 1079) wurde als 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrion-(1.2.4)-[p-tolylimid]-(4) (Syst. No. 1685) erkannt (M., Tho., Am. Soc. **39,** 978).

Xanthogallolsäure C₁₈H₇O₈Br₁₁ (S. 1079) von Stenhouse (A. 177, 194) wurde als 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrion-(1.2.4) erkannt (M., Tho., Am. Soc. 39, 980). Verbindung von Xanthogallolsäure mit Anilin C₆₈H₄₈O₉N₈Br₁₁ (S. 1079) von Theurer (A. 245, 346). Vgl. dazu: M., Tho., Am. Soc. 39, 983. Verbindung von Xanthogallolsäure mit p-Toluidin C₇₄H₇₉O₉N₈Br₁₁ (S. 1079) von Theurer (A. 245, 347). Vgl. dazu: M., Tho., Am. Soc. 39, 983.

Triacetylderivat der Xanthogallolsäure Am. Soc. 39, 983.

Triacetylderivat der Xanthogallolsäure M., Tho., Am. Soc. 39, 983. Schnitzer (B. 20, 2038) wurde als Acetat des 2.5.5-Tribrom-cyclopenten-(1)-ol-(1)-dions-(3.4) erkannt (M., Tho., Am. Soc. 39, 977, 1000).

Verbindung C₆H₂Br₆ (?) (S. 1079) von Theurer (A. 245, 348). Zur Konstitution vgl. Moore, Thomas, Am. Soc. 39, 984.

Verbindung C₅H₄O₅Br₂ (S. 1079) von Theurer (A. 245, 349) ist als 2.4.4-Tribrom-1.3-dioxo-butan-carbonsăure-(1) (Xanthotonsăure) (Ergw. Bd. III/IV, S. 262) erkannt worden (M., THO., Am. Soc. 89, 982).

Pyrogallolbenzein C₃₈H₃₄O₁₁ (S. 1080). Absorptionsspektrum in Alkohol und alkoh.

Kalilauge: MEDHI, WATSON, Soc. 107, 1580.

Funktionelle Derivate des Pyrogallols.

1.2 · Dioxy · 3 · methoxy · benzol, Pyrogallol · 1 · methyläther $C_7H_8O_3=(HO)_2C_6H_3$ · O·CH₂ (S. 1081). Kp₁₀: 129^o (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2179). — Gibt beim Behandeln mit Ag.O 3-Methoxy-benzochinon-(1.2).

¹⁾ Im Hauptwerk irrtümlich als C₆H₂O₂Br₄ bezeichnet.

- 2-Oxy-1.8-dimethoxy-bensol, Pyrogallol-1.8-dimethyläther $C_8H_{10}O_3 = \text{HO} \cdot C_8H_3(O \cdot CH_2)_2 \cdot (S.~1081)$. V. und B. Entsteht bei der trocknen Destillation der Holzteile von Urukuri-Früchten und findet sich daher im Teerwasser aus Urukuri-Nüssen (Frank, Gnidinger, C. 1911 I, 401). Man leitet auf dem Wasserbad Methylbromid in 1 Mol Pyrogallol ein und fügt, wenn die Luft im Kolben verdrängt ist, gleichzeitig langsam eine Lösung von 2,5 Mol Natriummethylat in Methanol zu (Krauss, Crede, Am. Soc. 39, 1433). Gibt mit rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad 2-Oxy-1.3-dimethoxy-benzol-sulfonsäure-(x) (K., C.). Liefert bei der Kondensation mit Mesoxalsäurediäthylester in Gegenwart von ZnCl₂ in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur [4-Oxy-3.5-dimethoxy-phenyl]-tartronsäurediäthylester (Mautener, A. 395, 274). Verwendung zum Nachweis von Chromsäure, Ferrisalzen und salpetriger Säure: Mexerfeld, Ch. Z. 34, 948.
- 1.2.3 Trimethoxy bensol, Pyrogalloltrimethyläther C₂H₁₂O₃ = C₄H₂(O·CH₂)₃ (S. 1081). Liefert bei der Einw. von Natrium in Alkohol Resorcin-dimethyläther (Thoms, Siebeling, B. 44, 2135). Gibt mit rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad 1.2.3-Trimethoxy-bensol-sulfonsäure-(x) (Keauss, Crede, Am. Soc. 39, 1434). Gibt mit Acetylchlorid in CS₂ in Gegenwart von wasserfreiem FeCl₂ 2.3.4-Trimethoxy-acetophenon (Harding, Soc. 105, 2797). Pyrogalloltrimethyläther gibt beim Erhitzen mit Anilinhydrochlorid auf 200° Pyrogallol (Klemenc, B. 49, 1375). Beim Erhitzen mit Bernsteinsäureanhydrid in CS₂ in Gegenwart von AlCl₃ entsteht β-[2-Oxy-3.4-dimethoxy-benzoyl]-propionsäure (Bargellini, Giua, G. 42 I, 207). Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₂H₁₂O₃+C₄H₃(NO₂)₃. Hellgelbe Prismen. F: 81° (Sudborough, Beard, Soc. 99, 214). Verbindung mit 2.4.6-Trinitro-toluol C₂H₁₂O₃+CH₃·C₄H₃(NO₂)₃. Dunkelgelbe Nadeln. F: 56,5° (S., B.).
- 2-Oxy-1.3-diäthoxy-bensol, Pyrogallol-1.3-diäthyläther $C_{10}H_{14}O_3=HO\cdot C_6H_3(O\cdot C_4H_4)_3$ (8. 1082). Verhalten beim Koohen mit Quecksilberacetat in Alkohol: BAYER & Co., D. R. P. 250746; C. 1912 II, 1245; Frdl. 11, 1104.
- 1.3 Dimethoxy 2 allyloxy bensol, Pyrogallol-1.3-dimethyläther -2-allyläther $C_{11}H_{14}O_3 = (CH_3 \cdot O)_2C_3H_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_2$. B. Durch Erhitzen von Pyrogallol-1.3-dimethyläther mit Allylbromid und K_4CO_3 in Aceton (MAUTHNEB, A. 414, 251). Flüssig. Kp₁₄: 140—141°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Gibt beim Erhitzen auf 220° 4-Oxy-3.5-dimethoxy-1-allyl-benzol.

Pyrogalloltriacetat $C_{19}H_{19}O_6 = C_6H_8(O \cdot CO \cdot CH_8)_3$ (S. 1083). Gibt mit geschmolzenem Zinkehlorid bei 130—135° Gallacetophenondiacetat, bei 145—147° Gallodiacetophenon (Heller, B. 45, 2391).

Arsensäure-tris-[2.3-dioxy-phenylester] $C_{18}H_{15}O_{10}As = [(HO)_2C_6H_3\cdot O]_3AsO$. B. Durch Eindampfen von Pyrogallol mit einer verdünnten wäßrigen Lösung von Arsensäure im Vakuum (Sonn, B. 52, 1704). — Krystalle (aus Wasser).

Substitutionsprodukte des Pyrogallols.

4.6(?)-Dibrom-pyrogallol $C_8H_4O_3Br_8=C_6HBr_8(OH)_3$ (S. 1085). F: gegen 158° (Zers.) (Liebermann, Herrmuth, B. 45, 1226). Färbt sich in alkal. Lösung braun, an der Berührungsfläche mit Luft vorübergehend rosa. Löslich in heißer konzentrierter Schwefelsäure mit schwach roter Farbe.

Mit vorstehender Verbindung identisch ist vielleicht auch eine Substanz, die beim Behandeln von 6(?)-Brom-pyrogallol-carbonsäure-(4) mit Brom in Eisessig entsteht (v. Hemmelmayr, M. 32, 774, 784). — Bräunliche Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Sintert bei 160°, zersetzt sich stürmisch gegen 173°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und heißem Wasser.

- x.x-Dibrom-pyrogallol-1.3-dimethyläther $C_8H_8O_3Br_2 = HO \cdot C_8HBr_2(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen der wäßr. Lösung des Natriumsalzes von 2-Oxy-1.3-dimethoxy-benzolsulfonsäure-(x) mit Brom auf dem Wasserbad (Krauss, Crede, Am. Soc. 39, 1434). Vierseitige Prismen (aus heißem Alkohol). F: 70°. Unlöslich in Wasser.
- x.x-Dibrom-pyrogallol-trimethyläther $C_9H_{10}O_9Br_9=C_9HBr_9(O\cdot CH_9)_3$. B. Durck Erhitzen der wäßr. Lösung des Natriumsalzes von 1.2.3-Trimethoxy-benzol-sulfonsäure-(x) mit Brom auf dem Wasserbad (Krauss, Crede, Am. Soc. 89, 1434). Krystalle. F: 75—76°.

Tribrompyrogallol C₂H₃O₃Br₅ = C₂Br₅(OH)₃ (S. 1085). B. Aus Pyrogallol und Brom in CCl₄ (Moore, Thomas, Am. Soc. 39, 987). Durch Einw. von viel Brom auf 6(?)-Brompyrogallol-carbonsäure-(4) in Eisessig (v. Hemmelmaye, M. 32, 785). — Rötliche oder bräunliche Nadeln oder Blättchen mit 1H₂O (aus verd. Alkohol) (v. H.). F: 168—170° (M., Th.); zersetzt sich bei 180—186° (v. H.). Sehr leicht löslich in Alkohol. Gibt mit Brom und Wasser in der Kälte 1.2.6.6-Tetrabrom-cyclohexen-(1)-trion-(3.4.5) (Moore, Thomas, Am. Soc. 39, 987). — Färbt sich mit Natronlauge oder Ammoniak vorübergehend rosa, dann braun (M., Th.).

(M., Th.).
Verbindung C₁₈H₁₄O₁₄Br₁₂ (S. 1085) von Theurer (A. 245, 329) ist als 1.2.6.6-Tetrabrom-cyclohexen-(1)-trion-(3.4.5) erkannt worden (Moore, Thomas, Am. Soc. 39, 987).

- 5-Jod-1.3-dimethoxy-2-äthoxy-benzol $C_{10}H_{13}O_3I=C_2H_3\cdot O\cdot C_6H_2I(O\cdot CH_3)_3$. B. Durch Behandeln von diazotiertem 5-Amino-1.3-dimethoxy-2-äthoxy-benzol mit KI (BOGERT, EHELICH, Am. Soc. 41, 807). — Jodoform-ähnlich riechende gelbe Nadeln (aus schwefeldioxydhaltigem verd. Alkohol). F: 53° (korr.). Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in den meisten organischen Lösungsmitteln.
- 5-Nitro-pyrogallol-trimethyläther $C_2H_{11}O_2N = O_2N \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_3$ (S. 1086). B. Aus 3.4.5-Trimethoxy-acetophenon und konz. Salpetersäure in Eisessig (HARDING, Soc. 105, 2797). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 99° (H., Soc. 99, 1593).
- **4.5-Dinitro-pyrogallol-1.3-dimethyläther** $C_8H_8O_7N_2=(O_2N)_2C_8H(OH)(O\cdot CH_3)_2$. B. Durch Einw. von konz. Salpetersäure auf 4-0xy-3.5-dimethoxy-benzoesäure in Eisessig unter Kühlung (Bogert, Plaut, Am. Soc. 87, 2730). — Hellgelbe Krystalle. F: 154° (korr.). Unlöslich in Wasser, löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln und in Alkalien.
- 4.5-Dinitro-pyrogallol-trimethyläther $C_0H_{10}O_7N_2=(O_2N)_2C_6H(O\cdot CH_3)_3$ (S. 1087). B. Als Hauptprodukt bei der Einw. von konz. Salpetersäure bezw. rauchender Salpetersäure in Eisessig auf Trimethyläthergallussäure (Harding, Soc. 99, 1596; Thoms, Siebelling, B. 44, 2116). Aus 2.3.4-Trimethoxy-benzoesäure und konz. Salpetersäure (H.). Durch Erwärmen von 2-Nitro-3.4.5-trimethoxy-benzoesäure mit konz. Salpetersäure (TH., S., B. 44, 2118). — Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 119° (TH., S.), 118° (H.).
- 4.6-Dinitro-pyrogallol-trimethyläther $C_0H_{10}O_7N_3 = (O_2N)_2C_6H(O \cdot CH_2)_3$. B. Durch Kochen von 3.4.6-Trinitro-brenzcatechindimethyläther mit methylalkoholischer Kalilauge (Pollecoff, Robinson, Soc. 113, 656). Durch Erhitzen von 2.6-Dinitro-3.4.5-trimethoxybenzoesaure im Wasserstoffstrom auf 1940 (THOMS, SIEBELING, B. 44, 2121). — Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 85° (P., R.; TH., S.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (P., R.). — Gibt bei dreitägigem Erhitzen mit methylalkoholischem Ammoniak 3.5-Dinitro-2.6-diamino-anisol (P., R.).
- 4.5.6-Trinitro-pyrogallol-trimethyläther $C_9H_9O_9N_3=(O_2N)_3C_6(O\cdot CH_3)_3$. B. Durch Auflösen von 2.6-Dinitro-3.4.5-trimethoxy-benzoesäure in einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure unterhalb 20° (Thoms, Siebeling, B. 44, 2122). Gelbe Nadeln (aus verd. Methanol). F: 128°.
- 2. 1.2.4 Trioxy benzol, Oxyhydrochinon $C_0H_0O_3=C_0H_3(OH)_3$ (S. 1087). F: 141° (Böeseken, R. 34, 277). Elektrische Leitfähigkeit in wäßr. Borsäure-Lösung: B. Zerstäubungs-Elektrizität von Oxyhydrochinon enthaltenden Gemischen: CHRISTIANSEN, Ann. Phys. [4] 51, 546. — Gibt bei der elektrolytischen Oxydation an einer PbO₂-Anode Bernsteinsaure (Fighter, Ackermann, Helv. 2, 586). Oxyhydrochinon ist in alkal. Lösung ein ebenso gutes Absorptionsmittel für Sauerstoff wie Pyrogallol (Henrich, B. 48, 2008; Z. ang. Ch. 29, 152). Herstellung einer Lösung zur gasanalytischen Bestimmung des Sauerstoffs: Man suspendiert 20 g Oxyhydrochinontriacetat in wenig Wasser, fügt eine Lösung von 40 g KOH in 80 cm³ Wasser hinzu und leitet Wasserstoff ein, bis alles Triacetat gelöst ist; nach dem Erkalten verdünnt man mit Wasser (H.). Gibt bei der Oxydation durch Ag,O 2-Oxybenzochinon-(1.4) (Willstätter, Müller, B. 44, 2180). Beim Erhitzen von Oxyhydrochinon mit Natriumhydroxyd auf 350° wird Wasserstoff entwickelt (Boswell, Dickson, Am. Soc. 40, 1786)¹). Oxydation durch konz. Schwefelsäure bei 200°: Milbauer, Němec, J. pr. [2] 99, 99. — Kondensation mit Acetaldehyd in verd. Schwefelsäure: Bayer & Co., D. P. 2022(2) C. 1215 I. 584. Fedl. 19, 580. Gibt mit Chinon in Ather-Petroläther-Lösung J. pr. [2] 99, 99. — Kondensation mit Acetaldehyd in verd. Schwefelsäure: BAYER & Co., D. R. P. 282313; C. 1915 I, 584; Frdl. 12, 589. Gibt mit Chinon in Ather-Petroläther-Lösung eine Additionsverbindung (SIEGMUND, J. pr. [2] 83, 553). Oxyhydrochinon bezw. das Triacetat gibt mit Acetessigsäureäthylester in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 6.7-Dioxy-4-methylcumarin (v. Pechmann, v. Krafft, B. 34, 423; Bargellini, Martegiani, G. 41 II, 613); reagiert analog mit Benzoylessigsäureäthylester (B., M.). Gibt in Gegenwart von konz. Schwefelsäure mit Aceton-a.a'-dicarbonsaure 6.7-Dioxy-cumarin-essigsaure-(4), mit a-Chlor-acetessigsaureathylester 3-Chlor-6.7-dioxy-4-methyl-cumarin (Day, Soc. 107, 1641, 1648). Beim Erhitzen von 2 Mol Oxyhydrochinon mit 1 Mol Phthalsaureanhydrid auf 185—190° entsteht Oxyhydrochinon-phthalein (Formel I bezw. II) (Syst. No. 2843) (FRUEE-STEIN, DUTOIT, B. 34, 2637; vgl.

0H

CO

HO.

 \cdot OH

HO.

 \mathbf{HO}

LIEBERMANN, B. 84, 2299; THIELE, I. JAEGER, B. 34, 2617). - Physio-

logische Wirkung: HABOLD, NIE-

Oxyhydrochinon färbt sich mit Alkalien (MÖENEB, H. 69, 352) oder mit Barytwasser (GOLD-SCHMIEDT, ZERNEB, M. 31, 475) violett, ebenso in ammoniakalischer Lösung bei der Einw. von Luftsauerstoff (M.). Spektroskopischer Nachweis als Oxyhydrochinonphthalein: FOR-MÄNEK, KNOP, Fr. 56, 293; vgl. a. GSELL, Fr. 55, 424; MEDHI, WATSON, Soc. 107, 1579.

2.4-Dioxy-1-methoxy-bensol, Oxyhydrochinon-1-methyläther $C_7H_8O_3=(HO)_2C_4H_3$ ·O·CH₂ (S. 1088). B. Durch Kochen von 7-Oxy-6-methoxy-cumarin mit $45^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge (MOORE, Soc. 99, 1045). — Prismen (aus Benzol). F: 66—68°.

1.4 - Dioxy - 2 - methoxy - benzol, Oxyhydrochinon - 2 - methyläther $C_7H_8O_8=(HO)_8C_8H_3\cdot O\cdot CH_3$ (S. 1088). Prismen (aus Benzol). F: 84° (Moore, Soc. 99, 1045).

- 1.2.4-Trimethoxy-benzol, Oxyhydrochinontrimethyläther $C_8H_{12}O_3 = C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$ (S. 1088). Darst. Durch Zufügen von Natronlauge zu einer Lösung von Oxyhydrochinontriacetat und Dimethylsulfat in Methanol (Barchlini, Martegiani, R. A. L. [5] 20 II, 20; G. 41 II, 448). Kp: 247° (B., M.). Gibt mit Brom in Eisessig-Lösung 5-Brom-oxyhydrochinon-trimethyläther (Fabinyi, Széki, B. 43, 2681). Gibt mit Benzaldehyd in Eisessig in Gegenwart von konz. Salzsäure 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethoxy-triphenylmethan; reagiert analog mit anderen aromatischen Aldehyden (Széki, B. 44, 1476). Oxyhydrochinontrimethyläther kondensiert sich in CS₂-Lösung bei Gegenwart von AlCl₂ mit Acetylchlorid zu 2.4.5-Trimethoxy-acetophenon (Bargellini, Avrbutin, G. 40 II, 343; Reigedobski, Tambor, B. 43, 1965), mit Bernsteinsäureanhydrid zu β -[2.4.5-Trimethoxy-benzoyl]-propionsäure (B., Giua, G. 42 I, 206), mit Phthalsäureanhydrid zu 2'.4'.5'-Trimethoxy-benzophenon-carbonsäure-(2) und Hexamethoxydiphenylphthalid (B., G. 44 I, 193). Liefert mit Zimtsäurechlorid und AlCl₂ in CS₂-2'.4'.5'-Trimethoxy-chalkon und a-Phenyl-a-[2.4.5-trimethoxy-phenyl]- β -[2.4.5-trimethoxy-phenzyl]- β -[2.4.5-trimethoxy-chalkon und a-Phenyl-a-[2.4.5-trimethoxy-phenyl]- β -[2.4.5-trimethoxy-benzoyl]-in Gegenwart von AlCl₂ mit Phenylisocyanat zum Anilid, mit Phenylsenföl zum Anilid der 2.4.5-Trimethoxy-thiobenzoesäure (B., M., G. 42 II, 354).
- 2-Methoxy-1.4-diacetoxy-benzol, Oxyhydrochinon-2-methyläther-1.4-diacetat $C_{11}H_{12}O_5=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Durch Kochen von Oxyhydrochinon-2-methyläther mit Acetanhydrid in Gegenwart von [d-Campher]- β -sulfonsäure (Moore, Soc. 99, 1046). Nadeln (aus Methanol). F: 93—94°.
- 1-Methoxy-2.4-diacetoxy-benzol, Oxyhydrochinon-1-methyläther-2.4-diacetat $C_{11}H_{12}O_5=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Durch Kochen von Oxyhydrochinon-1-methyläther mit Acetanhydrid in Gegenwart von [d-Campher]- β -sulfonsäure (Moore, Soc. 99, 1045). Prismen (aus Methanol). F: 62—64°.

Oxyhydrochinontriacetat $C_{19}H_{13}O_{8}=C_{6}H_{3}(O\cdot CO\cdot CH_{2})_{3}$ (S. 1089). Darst. {Aus Chinon und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure C. 1899 I, 1094); Organic Syntheses 4 [New York 1925], S. 35). Aus Chinon und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von FeCl₃ (Knoevenagel, A. 402, 128). — Krystalle (aus Methanol). F: 96°. — Liefert beim Erhitzen auf 140° in Gegenwart von AlCl₃ eine Verbindung ($C_{2}H_{2}O)_{x}$ (F: 186° bis 187°), in Gegenwart von ZnCl₃ 2.4.5-Trioxy-acetophenon und 2.4.5-Trioxy-acetophenon-diacetat (Bargellini, Avrutin, G. 40 II, 349; 43 I, 165, 167 Anm.).

[3.4.5.6-Tetrachlor-2-oxy-phenyl] - [2.5.6-trichlor-3-4-dioxy-phenyl] - äther, 2.5.6.3'.4'.5'.6'-Heptachlor-3.4.2'-trioxy-diphenyläther, "Heptachlordioxyhemibrenzcatechināther" $C_{12}H_2O_4Cl_7 = HO \cdot C_6Cl_4 \cdot O \cdot C_6Cl_3(OH)_2$. B. Durch Reduktion von 3.5.6-Trichlor-4-[3.4.5.6-tetrachlor-2-oxy-phenoxy]-benzochinon-(1.2) (Syst. No. 771; Hptw. Bd. VIII, S. 233) mit Schwefeldioxyd in verd. Alkohol (Jackson, Kelley, Am. 47, 206; vgl. J., Mo Laurin, Am. 38, 168). — Grauweiße Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 1816 bis 1820 (bei schnellem Erhitzen). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, fast unlöslich in Ligroin. — Zersetzung durch Alkohol: J., K. — Gibt mit konz. Salpetersäure in der Wärme eine rote Färbung.

Triacetat $C_{18}H_3O_7CI_7 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6CI_4 \cdot O \cdot C_6CI_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Prismen (aus Benzol + Methanol). F: 144° (Jackson, Kelley, Am. 47, 207). Löslich in Äther, Aceton, Alkohol und Benzol.

5-Brom-oxyhydrochinon-trimethyläther $C_9H_{11}O_2Br = C_6H_4Br(O\cdot CH_8)_3$. B. Aus Tris-[2.4.5-trimethoxy-phenyl]-methan und Brom in Benzol (Fabinyi, Széki, B. 43, 2678; vgl. a. Sz., B. 44, 1480). Durch Behandeln von Oxyhydrochinontrimethyläther oder von 2.4.5-Trimethoxy-benzoesäure mit Brom in Eisessig (F., S.). — Monokline Krystalle (aus Alkohol). F: 54,5°. — Gibt mit feinverteiltem Kupfer bei 250—270° 2.4.5.2′.4′.5′-Hexamethoxy-diphenyl. Gibt in Benzol mit übersohüssigem Brom ein leicht zersetzliches blaues Bromadditionsprodukt $C_9H_{11}O_2Br_g$ (?), das bei weiterer Einw. von Brom in 3.5 (oder 5.6)-Dibrom-oxyhydrochinon-trimethyläther übergeht.

3.5 (oder 5.6) - Dibrom - oxyhydrochinon - trimethyläther $C_9H_{10}O_3Br_2=C_6HBr_8(O\cdot CH_9)_8$. B. Aus 5-Brom-oxyhydrochinon-trimethyläther und Brom in Benzol (Fabinyi, Széki, B. 43, 2662). — Nadeln (aus Benzol). F: 61°.

- 5-Nitroso-2-oxy-1.4-dimethoxy-benzol $C_0H_0O_4N = HO \cdot C_0H_2(NO)(O \cdot CH_3)_3$ ist desmotrop mit 2.5-Dimethoxy-benzochinon-(1.4)-oxim-(1) $O : C_0H_2(:N \cdot OH)(O \cdot CH_3)_2$, Syst. No. 798.
- 5-Nitroso-oxyhydrochinon-trimethyläther $C_9H_{11}O_4N=ON\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_3$. B. Durch Behandeln von 5-Nitroso-2-oxy-1.4-dimethoxy-benzol (Syst. No. 798) mit Dimethylsulfat in 5°/oiger Natronlauge (Fabinyi, Széki, B. 44, 2294). Schwach rötlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 191°. Leicht löslich in heißem Eisessig.
- 5-Nitro-oxyhydrochinon-trimethyläther $C_9H_{11}O_5N=O_2N\cdot C_9H_2(O\cdot CH_3)_3$ (S. 1090). B. Durch Behandeln von Tris-[2.4.5-trimethoxy-phenyl]-methan in Eisessig mit konz. Salpetersäure (FABINYI, SZÉKI, B. 43, 2678).
- 3.5 Dinitro oxyhydrochinon trimethyläther $C_9H_{10}O_7N_2 = (O_2N)_2C_6H(O\cdot CH_3)_3$ (S. 1091). B. In geringer Menge neben 5.6-Dinitro-oxyhydrochinon-trimethyläther aus 3.4.5-Trinitro-veratrol beim Behandeln mit Natriummethylat in Methanol (Blanksma, C. 1912 II, 339). Krystalle (aus Alkohol). F: 92°.
- 3.5-Dinitro-2.4-dioxy-1-[β -oxy-äthoxy]-benzol, Äthylenglykol-mono-[3.5-dinitro-2.4-dioxy-phenyl]-äther $C_8H_8O_8N_2=(O_2N)_2C_8H(OH)_2\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch Kochen von [β -Oxy-äthyl]-[3.5-dinitro-2.4-diamino-phenyl]-äther mit 10^9 /oiger Kalilauge (G. M. Robinson, R. Robinson, Soc. 111, 938). Bronzegelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). Färbt sich bei 160^9 dunkel. F: 170^9 (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Hat Farbstoff-Eigenschaften.
- 5.6-Dinitro-oxyhydrochinon-trimethyläther $C_9H_{10}O_7N_2=(O_2N)_3C_6H(O\cdot CH_3)_3$. B. Neben wenig 3.5-Dinitro-oxyhydrochinon-trimethyläther aus 3.4.5-Trinitro-veratrol beim Behandeln mit Natriummethylat in Methanol (Blanksma, R. 24, 318; C. 1912 II, 339). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 152°. Leicht löslich in Benzol, schwer in kaltem Alkohol und Äther.
- 5.6-Dinitro-oxyhydrochinon-triäthyläther $C_{12}H_{16}O_7N_2=(O_2N)_2C_6H(O\cdot C_2H_5)_3$. B. Aus 3.4.5-Trinitro-brenzcatechin-diäthyläther beim Behandeln mit Natriumäthylat in Alkohol (Blanksma, R. 24, 319; C. 1912 II, 339). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 133°. Leicht löslich in Benzol, schwer in kaltem Alkohol und Äther.
- 2.4-Dimethoxy-1-mercapto-benzol, 2.4-Dimethoxy-phenylmercaptan $C_8H_{10}O_2S=HS\cdot C_8H_3(O\cdot CH_3)_8$. Bei der Reduktion von 1.3-Dimethoxy-benzol-disulfonsäure-(4.6)-dichlorid mit Zinn und konz. Salzsäure, neben 2.4-Dimethoxy-1.5-dimercapto-benzol und Resorcindimethyläther (Pollar, Wienerberger, M. 35, 1489). Hellgelbes Öl von unangenehmem Geruch. Kp_{20} : 159—160°. Gibt in alkoholisch-ammoniakalischer Lösung mit Wasserstoffperoxyd ein gelbliches, amorphes, nahezu unlösliches Oxydationsprodukt.
- 2.4 Dimethoxy 1 methylmercapto-benzol $C_9H_{12}O_2S=CH_3\cdot S\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-1-mercapto-benzol beim Behandeln mit Dimethylsulfat und Kalilauge (Pollar, Wienerberger, M. 35, 1491). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 33—37°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 2'-Nitro-2.4-dioxy-diphenylsulfid $C_{12}H_2O_4NS = O_2N\cdot C_4H_4\cdot S\cdot C_4H_3(OH)_2$. B. Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid (S. 157) und Resorcin in Äther (ZINCKE, FARR, A. 391, 87). Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Essigsäure). F: 150—151°. Ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol. Löst sich in verd. Alkalien mit rotbrauner Farbe.
- 4'-Nitro-2.4-dioxy-diphenylsulfid $C_{12}H_9O_4NS = O_2N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_6H_8(OH)_2$. B. Aus p-Nitro-phenylschwefelchlorid (S. 160) und Resorcin in Ather (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 26). Gelbe Schuppen (aus verd. Eisessig). F: 182°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Benzol und Benzin. Löst sich in Alkalien mit roter Farbe.
- 2'.4'.6' Trinitro 2.4 dimethoxy diphenylsulfid $C_{14}H_{11}O_8N_3S = (O_2N)_3C_3H_2 \cdot S \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-1-mercapto-benzol und Pikrylchlorid in alkoh. Lösung (Pollak, Wienerberger, M. 35, 1490). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 147—148°. Leicht löslich in Eisessig, Essigester, Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol, sehr wenig in Äther und Ligroin.
- [2.4 Dioxy phenyl] [1 chlor naphthyl (2)] sulfid $C_{10}H_{11}O_{1}ClS = C_{10}H_{0}Cl\cdot S \cdot C_{0}H_{3}(OH)_{2}$. B. Durch Kochen von [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid mit Resorcin in Benzol (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 766). Blättchen (aus Benzol + Benzin). F: 153—154°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Benzol, schwer löslich in Benzin.
- 2.4-Dimethoxy-1-acetylmercapto-benzol $C_{10}H_{12}O_3S = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot S \cdot CO \cdot CH_2$. B. Durch Kochen von 2.4-Dimethoxy-1-mercapto-benzol mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Kaliumacetat (POLLAK, WIENERBERGER, M. 35, 1490). Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmilzt zwischen 48° und 66°.

- 2'-Nitro-2.4-diacetoxy-diphenylsulfid $C_{16}H_{18}O_{6}NS = O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot S\cdot C_{6}H_{3}(O\cdot CO\cdot CH_{3})_{3}$. B. Durch Erhitzen von 2'-Nitro-2.4-dioxy-diphenylsulfid mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (Zincke, Fare, A. 391, 87). Hellgelbe Tafeln (aus Essigsäure). F: 102—103°. Leicht löslich in Eisessig und Alkohol.
- 4'-Nitro 2.4 diacetoxy diphenylsulfid $C_{1e}H_{12}O_eNS = O_2N \cdot C_eH_4 \cdot S \cdot C_eH_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 4'-Nitro-2.4-dioxy-diphenylsulfid mit Acetanhydrid und Natriumacetat (ZINGKE, Lenhardt, A. 400, 26). Blättchen (aus Alkohol). F: 115°. Leicht löslich in Eisessig.
- [2.4-Diacetoxy-phenyl]-[1-chlor-naphthyl-(2)]-sulfid $C_{50}H_{15}O_4ClS = C_{10}H_3Cl \cdot S \cdot C_6H_3(0 \cdot CO \cdot CH_2)_8$. B. Durch Erhitzen von [2.4-Dioxy-phenyl]-[1-chlor-naphthyl-(2)]-sulfid mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 766). Nadeln (aus Benzin). F: 83—84°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, löslich in Benzin.
- S-[2.4-Dimethoxy-phenyl]-thioglykolsäure $C_{10}H_{12}O_4S = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO_3H$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-1-mercapto-benzol und Chloressigsäure in Kalilauge (Pollak, Wienerberger, M. 35, 1489). Krystalle (aus Wasser). F: 92—96°.
- 1.4-Dioxy-2-methylmercapto-benzol, Methyl-[2.5-dioxy-phenyl]-sulfid, Methylmercapto-hydrochinon $C_7H_8O_8S = (HO)_2C_6H_3 \cdot S \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 2-Methylmercapto-benzochinon-(1.4) oder von dem aus 1-Oxy-3-methylmercapto-4-amino-benzol und verd. Chromschwefelsäure entstehenden Chinhydron mit Schwefeldioxyd (ZINCKE, MÜLLER, B. 46, 1781). Nadeln (aus Wasser). F: 83°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Färbt sich an der Luft dunkel. Gibt beim Behandeln mit FeCl₃ oder verd. Chromsäure 2-Methylmercapto-benzochinon-(1.4).
- [2.5-Dioxy-phenyl]-[naphthyl-(1)]-sulfon $C_{16}H_{19}O_4S=C_{10}H_7\cdot SO_9\cdot C_6H_3(OH)_8$. B. Man verreibt 20 g a-Naphthalinsulfinsäure mit 11 g Chinon und etwas Wasser (HINSBERG, B. 50, 956). Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 208°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Die Lösung in heißer konzentrierter Schwefelsäure ist schmutziggrün.
- [2.5-Dimethoxy-phenyl]-[naphthyl-(1)]-sulfon $C_{18}H_{16}O_4S=C_{10}H_7\cdot SO_2\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von [2.5-Dioxy-phenyl]-[naphthyl-(1)]-sulfon mit Methyljodid in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge (HINSBERG, B. 50, 956). Würfelförmige Krystalle (aus Eisessig). F: 205°. Destilliert beim Erhitzen fast unzersetzt. Schwer löslich in Methanol, ziemlich leicht in Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.
- [2.5-Dioxy-phenyl]-[naphthyl-(2)]-sulfon $C_{18}H_{12}O_4S=C_{10}H_7\cdot SO_2\cdot C_8H_3(OH)_2$. B. Durch Verreiben äquivalenter Mengen von β -Naphthalinsulfinsäure und Chinon bei Gegenwart von wenig Wasser (Hinsberg, B. 50, 955). Prismen (aus starker Essigsäure). F: 216°. Schwer löslich in Alkohol, löslich in Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen schmutziggrün. Die gelbe Lösung des Natriumsalzes in Wasser gibt mit Kaliumferrioyanid eine braunrote Fällung.
- Bis-[2.5-dimethoxy-phenyl]-sulfoxyd, 2.5.2'.5'-Tetramethoxy-diphenylsulfoxyd $C_{16}H_{18}O_5S=[(CH_3\cdot O)_2C_6H_3]_3SO$ (S. 1092). B. In geringer Menge beim Behandeln der Magnesiumverbindung aus Bromhydrochinondimethyläther mit Thionylchlorid (GRIGNARD, ZOBN, C. r. 150, 1179). Krystalle (aus Methanol). F: 124—125°.
- 1.4-Diacetoxy-2-methylmercapto-benzol, Methylmercapto-hydrochinondiacetat $C_{11}H_{12}O_4S=CH_3\cdot S\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_a$. B. Durch Kochen von Methylmercapto-hydrochinon mit Acetanhydrid und Natriumacetat (ZINCKE, MÜLLER, B. 46, 1781). Nadeln (aus Essigsäure). F: 101°. Leicht löslich in Alkohol.
- Bis-[5-brom-4-methoxy-2-(4-methoxy-2-äthoxy-phenylsulfon)-phenyl]-disulfid $C_{32}H_{32}O_{10}Br_2S_4=[CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot SO_3\cdot C_6H_2Br(O\cdot CH_3)\cdot S-]_3$. B. Durch Kochen von 1-Methoxy-3-[4-methoxy-2-äthoxy-phenylsulfon]-benzol-sulfinsäure-(4) $CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot SO_3\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot SO_4H$ mit Bromwasserstoff in Eisessig (Fries, Engelbertz, A. 407, 217). Kryställchen (aus Xylol). F: 225°. Schwer löslich in Alkohol, Benzin und Benzol, ziemlich leicht in Eisessig, leicht in Xylol. Löst sich in konz. Schwefelsäure unter HBr-Entwicklung mit roter, später blauer Farbe.
- 2.4-Dimercapto-1-methylmercapto-bensol $C_7H_8S_3=(HS)_2C_6H_3\cdot S\cdot CH_8$. B. Durch Kochen von 1-Methylmercapto-benzol-disulfonsäure-(2.4)-dichlorid mit Zinn und Salzsäure (Pollak, M. 35, 1450). Gelbliches, übelriechendes Öl. Kp₁₆: 182—184°. Gibt in alkoholisch-ammoniakalischer Lösung mit Wasserstoffperoxyd einen hellgelben, amorphen, nahezu unlöslichen Niederschlag.
- 1.2.4-Tris-methylmercapto-benzol $C_0H_{12}S_3=C_0H_2(S\cdot CH_2)_2$. B. Durch Behandeln von 2.4-Dimercapto-1-methylmercapto-benzol mit Dimethylsulfat und Kalilauge (POLLAK, M. 35, 1453). Nadeln (aus Ligroin). F: 49—53°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin.

PHLOROGLUCIN

- 1-Methylmercapto-2.4-bis-[2.4.6-trinitro-phenylmercapto]-benzol $C_{19}H_{10}O_{12}N_6S_3=CH_3\cdot S\cdot C_6H_3[S\cdot C_6H_4(NO_9)_3]_s$. B. Durch Umsetzen von 2.4-Dimercapto-1-methylmercapto-benzol mit Pikrylchlorid in alkoh. Lösung (Pollak, M. 35, 1452). Krystalle mit 2 Mol Eisessig (aus Eisessig). F: 228—231°.
- 1-Methylmercapto-2.4-bis-acetylmercapto-benzol $C_{11}H_{12}O_2S_3 = CH_3 \cdot S \cdot C_6H_3(S \cdot CO \cdot CH_3)_3$. B. Durch Kochen von 2.4-Dimercapto-1-methylmercapto-benzol mit Essigsäure-anhydrid und Kaliumacetat (Pollak, M. 35, 1452). Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 62—66°.
- 1-Methylmercapto-2.4-bis-carboxymethylmercapto-benzol $C_{11}H_{12}O_4S_3 = CH_3 \cdot S \cdot C_6H_3(S \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$. B. Durch Umsetzen von 2.4-Dimercapto-1-methylmercapto-benzol mit Chloressigsäure in Kalilauge (Pollak, M. 35, 1451). Nadeln (aus Wasser). F: 157° bis 160°.
- 3. 1.3.5 Trioxy benzol, Phloroglucin $C_6H_6O_3=C_6H_3(OH)_3$ (S. 1092). B. In geringer Menge neben $\beta.\delta$ -Dioxo-n-capronsäurechlorid bei der Einw. von Malonylchlorid auf Aceton in Gegenwart von $CaCO_3$ (Komnnos, C. r. 167, 781; Bl. [4] 23, 452). Entsteht quantitativ beim Kochen von $\beta.\delta$ -Dioxo-n-capronsäurechlorid mit Wasser und $CaCO_3$ (K.).

S. 1094, Z. 4 v. o. statt "Syst. No. 4865" lies "Bd. VIII, S. 576".

Darst. Man reduziert 2.4.6-Trinitro-benzoesäure mit Zinn und Salzsäure und kocht die mit Natronlauge teilweise neutralisierte Reaktionsflüssigkeit längere Zeit unter Luftausschluß; Ausbeute ca. 50% der Theorie (Organic Syntheses 9 [New York 1929], S. 74).

Physikalische Eigenschaften. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 181, 812. — Bei 20—25° lösen 100 g reines Pyridin 296 g Phloroglucin; 100 g 50°/oiges wäßr. Pyridin lösen 134 g (Dehn, Am. Soc. 39, 1401). Ebullioskopisches Verhalten in wäßr. Lösung: Peddle, Turner, Soc. 99, 690. Oberflächenspannung einer 1°/oigen wäßr. Lösung: Berczeller, Rio. Z. 66, 204. Elektrische Leitfähigkeit von Phloroglucin in Wasser: Calcagni, G. 44 II, 454; Böeseken, B. 46, 2616; B., van Rossem, R. 30, 404; in wäßr. Borsäure-Lösung: B.; B., van R. Zerstäubungs-Elektrizität von Phloroglucin enthaltenden Gemischen: Christiansen, Ann. Phys. [4] 51, 546. Elektrolytische Dissoziationskonstante in Wasser bei 25° (aus der elektrischen Leitfähigkeit berechnet): k = 4,5×10⁻¹⁰ (Calcagni, G. 44 II, 454). Verzögerung der Reaktionsgeschwindigkeit in Gegenwart von Phloroglucin: Fischer, Brieger, Ph. Ch. 80, 441 (H₂0₂-Zersetzung durch basische Ferrichloride); Mourreu, Dufraisse, Robin, Pougnet, C. r. 170, 26; A. ch. [9] 15, 190 (Polymerisation von Acrolein).

Chemisches Verhalten. Beim Erhitzen von Phloroglucin mit NaOH in Gegenwart von Sauerstoff auf 340° wird Wasserstoff entwickelt (Boswell, Dickson, Am. Soc. 40, 1786)¹). Geschwindigkeit der Oxydation durch konz. Schwefelsäure bei 200°: Milbauer, Němec, J. pr. [2] 99, 99. Beim Kochen mit Kaliumnitrit in Soda-Lösung bei Gegenwart von Kaliumferro- (oder ferri-)cyanid bei gleichzeitigem Einleiten von Sauerstoff entwickeln sich Stickoxyde (Baudisch, B. 51, 797). Phloroglucin gibt beim Behandeln mit Ameisensäure Phloroglucid (Cross, Bevan, Soc. 99, 1456). Gibt beim Erwärmen mit Methyljodid und 20°/oiger wäßriger Kalilauge auf dem Wasserbad 1.1.3.3.5.5-Hexamethyl-cyclohexantrion-(2.4.6) und 1.1.3.3.5-Pentamethyl-cyclohexantrion-(2.4.6) (Hebzig, Erphal, M. 31, 827). Beim Erwärmen mit Äthyljodid und 20°/oiger wäßriger Kalilauge auf dem Wasserbad erhält man 1.1.3.3.5-Pentaäthyl-cyclohexantrion-(2.4.6) und den Äthyläther des 1.1.3.3.5-Pentaäthyl-cyclohexen-(4)-ol-(4)-dions-(2.6) (H., E., M. 32, 501). Verhalten bei der Umsetzung mit 1 Mol Resorcin und Ameisensäure: Cr., B., Soc. 99, 1456. Phloroglucin kondensiert sich mit Acetaldol in Gegenwart von wenig Schwefelsäure zu einer amorphen Verbindung C₁₀H₁₃O₄, deren Triacetat ebenfalls amorph ist (Wenzel, M. 34, 1923). Nach Wenzel (M. 34, 1915) führt die Kondensation von Phloroglucin mit Aldehyden zu Gemischen amorpher Verbindungen. (Glycerinaldehyd kondensiert sich.... mit Phloroglucin zu einer Verbindung C₁₅H₁₆O₆ (Wohl, Neuberbg, B. 33, 3104); vgl. jedoch We., M. 34, 1920, 1937). Geschwindigkeit der Reaktion zwischen Phloroglucin und 1-Arabinose bezw. 1-Kylose in Gegenwart von Salzsäure: We., M. 34, 1943. (Vanillin kondensiert sich mit Phloroglucin ... zu 2.4.6.2'.4'.6'.4''-Heptaoxy-3''-methoxy-triphenylmethan (Etter, M. 36,640); vgl. jedoch We., M. 34, 1952). Bei der Einw. von rauchender Salzsäure auf eine Lösung von Phloroglucin in überschüssigem Acetylaceton entsteht eine Additionsverbindung (Siegmund, J. pr. [2] 83, 553). Phloroglucin gibt in Essigester

¹⁾ Vgl. S. 74 Anm. 1.

in Gegenwart von FeCl₂ mit Acetylchlorid je nach den Bedingungen vorwiegend 2.4-Diacetylphloroglucin oder vorwiegend 2.4.6-Triacetyl-phloroglucin (Göschke, Tambob, B. 45, 1237). Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung von Phloroglucin und Acetonitril und nachfolgendes Kochen des Reaktionsproduktes mit Wasser entsteht Phloracetophenon (Hoesch, B. 48, 1129); über analoge, meist in Gegenwart von ZnCl₂ ausgeführte Kondensationen mit anderen Säurenitrilen vgl. H.; H., v. Zarzecki, B. 50, 463; E. Fischer, Nouel, C. 1916 II, 1025; B. 50, 617; Karren, Helv. 2, 473. Phloroglucin kondensiert sich mit Zimtsäurenitril zu 5.7-Dioxy-4-phenyl-3.4-dihydro-cumarin, mit Phenylpropiolsäureäthylester zu 5.7-Dioxy-4-phenyl-cumarin (F., N., B. 50, 694, 700). Kinetik der Bildung von Phloroglucin-carbonsäure aus Phloroglucin und KHCO₃ in wäßr. Lösung: Plazza, Ph. Oh. 93, 183. Phloroglucin kondensiert sich mit a-Chlor-acetessigester in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu 3-Chler-5.7-dioxy-4-methyl-cumarin (Dey, Soc. 107, 1648). Aus Phloroglucin und a-Phenyl-acetessigsäureäthylester erhält man 5.7-Dioxy-4-methyl-3-phenyl-cumarin (Jacobson, Ghosh, Soc. 107, 1056; vgl. Baker, Robinson, Soc. 127, 1982; B., Soc. 127, 2354; 1927, 2898; Bargellini, G. 55, 947); analog reagiert Phloroglucin mit a-Benzyl-acetessigsäureäthylester (J., Gh., Soc. 107, 433; vgl. Baker, Soc. 127, 2363) und mit a-Phenyl-β-benzoyl-propionsäureäthylester (J., Gh., Soc. 107, 965; vgl. B., Soc. 127, 2353) und mit a-Phenyl-cumarin (Sonn, B. 51, 823); analog verläuft die Reaktion mit 4-Methoxy-benzoylessigsäurenitril (Sonn). Phloroglucin gibt mit Aceton-a.a'-dicarbonsäure in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 5.7-Dioxy-cumarin-essigsäure-(4) (Dey, Soc. 107, 1642).

Biochemisches Verhalten. Phloroglucin wird nach Verfütterung an Kaninchen im Harn als Phloroglucin-glucuronsäure ausgeschieden (SEBA, H. 90, 258). — Über die physiologische Wirkung des Phloroglucins vgl. A. ELLINGEB in A. HEFFTEB, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 954; ferner z. B. HABOLD, NIEBENSTEIN, ROAF, C. 1911 I, 580. Phloroglucin bindet Hämolysine (WALBUM, C. 1910 II, 1486). Schädigende Wirkung auf die Keimung von Samen: Sigmund, Bio. Z. 62, 345; Iwanoff, Bio. Z. 32, 94; vgl. a. CAMERON, J. phys. Chem. 14, 422. Desinfizierende Wirkung: Cooper, Biochem. J. 7, 177.

Analytisches. Die wäßr. Lösung von Phloroglucin färbt sich mit FeCl₃ tiefrot; beim Aufbewahren an der Luft wird diese Lösung langsam bräunlichrot und wirkt dann stark reduzierend auf sodaalkalische Methylenblau-Lösung (BAUDISCH, Bio. Z. 92, 189). Die hellgelbe Lösung von Phloroglucin in sodaalkalischer Kaliumferrocyanid-Lösung färbt sich beim Aufbewahren an der Luft tiefrot (B., B. 51, 799). Die heiße wäßrige Lösung wird beim Schütteln mit wenig Natronlauge und Luft oder H₂O₂ blauviolett (Schewket, Bio. Z. 54, 283). Jod-Kaliumjodid-Lösung wird durch heiße wäßrige Phloroglucin-Lösung entfärbt; die entfärbte Lösung wird auf Zusatz von Natronlauge hellbraun, beim Kochen hellrot-violett (Sch.). Gibt beim Erwärmen mit Chloroform in wäßr. Natronlauge eine gelbe, in alkoh. Natronlauge eine orangegelbe Färbung (Formánek, Knor, Fr. 56, 295). Phloroglucin gibt mit einer Lösung von p-Dimethylamino-benzaldehyd in 50% ger Schwefelsäure eine rote Färbung; eine verdünnte, wäßrig-alkoholische Lösung von Phloroglucin färbt sich mit dem Reagens sofort rosa, dann rot und scheidet schließlich einen roten Niederschlag ab; diese Reaktion ist sehr empfindlich (Joachmowitz, Bio. Z. 82, 324). Über die beim Erwärmen von Phloroglucin mit Pentosen (bezw. Pentosanen) und Salzsäure eintretende Farbreaktion und ihre Verwendung zum Nachweis von Pentosen vgl. Hptw. Bd. I, S. 858; A. W. van der Haar, Anleitung zum Nachweis von Pentosen vgl. Hptw. Bd. I, S. 858; A. W. van der Haar, Anleitung zum Nachweis von Pentosen vgl. Hptw. Bd. I, S. 858; A. W. van der Haar, Anleitung zum Nachweis von Pentosen vgl. Hptw. Bd. I, S. 858; A. W. van der Glucosiden usw. erhaltenen Monosaccharide und Aldehydsäuren [Berlin 1920], S. 39. Die Bildung eines grünschwarzen Niederschlages von Furfurol-Phloroglucid bei der Reaktion zwischen Phloroglucin, Furfurol und Salzsäure läßt sich zum Nachweis von Phloroglucin (Voncek, Potmäßil, B. 49, 1186), Pentosen (v. d. Haar, l. c. S. 63; vgl. Hptw. Bd. I, S. 858, 863, 873) und Glucuronsäure (v. d. Haar, l. c. S. 71; Hptw

2C₆H₆O₃ + HBr. B. Durch Einleiten von HBr in eine Suspension von wasserfreiem Phloroglucin in Benzol (Gomberg, Cone, A. 876, 237). — Verbindung mit Kaliumacetat C₆H₆O₃ + KC₂H₃O₃. Rötliche Krystallkörner (Weinland, Bärlocher, B. 52, 149).

Umwandlungsprodukte des Phloroglucins von unbekannter Konstitution.

Phloroglucid $C_{15}H_{16}O_5=C_{16}H_6(OH)_5$ (S. 1099). B. Bei Einw. von Ameisensäure auf Phloroglucin (Cross, Bevan, Soc. 99, 1456).

Verbindung $C_{18}H_{18}O_8$ (S. 1100) von Wohl, Neuberg, B. 33, 3104. Zur Zusammensetzung vgl. Wenzel, M. 34, 1920 1937.

Funktionelle Derivate des Phloroglucins.

1.3-Dioxy-5-methoxy-benzol, Phlorogluoinmonomethyläther $C_7H_8O_3 = (HO)_8C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 1101). Gibt bei der Kondensation mit l-Xylose eine Verbindung $C_{18}H_{18}O_8(?)$ (amorph; leicht löslich in Methanol, Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser, Benzol, Chloroform und Petroläther) (Wenzel, M. 34, 1951). Durch Kondensation mit Buttersäurenitril durch Chlorwasserstoff und ZnCl₂ in åther. Lösung und Kochen des entstandenen Ketimids mit Wasser entstehen nebeneinander Phlorbutyrophenon-4- und 6-methyläther (Karrer, Helv. 2, 478); bei der analogen Reaktion mit Benzonitril entsteht nur 2.4-Dioxy-6-methoxy-benzophenon (K., Helv. 2, 488).

1.3.5 - Trimethoxy - benzol, Phloroglucintrimethyläther C₂H₁₃O₃ = C₄H₃(O·CH₃)₃ (S. 1101). B. Aus Phloroglucindimethyläther durch Behandeln mit Methyljodid in wäßr. Kalilauge (Heezig, Erthal, M. 32, 498) oder mit Dimethylsulfat und Natronlauge (Mauthner, J. pr. [2] 87, 408). — F: 54—55° (H., E.). — Gibt bei Einw. von konz. Salpetersäure in Eisessig und folgender Umsetzung mit wäßr. Perchlorsäure-Lösung die Verbindung der nebenstehenden
Formel (Syst. No. 1870) (K. H. Meyer, Billroth, B. CH₃·O·CH₃ O·CH₃
52, 1488). — Phloroglucintrimethyläther liefert mit
Bromacetylbromid in CS₂ in Gegenwart von AlCl₃
ein Gemisch von ω-Chlor- und ω-Brom-2-oxy-4.6-dimethoxy-acetophenon (Dumont, Tambor, B. 43, 1969; vgl. Freudenberg, Fikentscher, Harder, A. 441, 160, 169). Gibt mit Benzoldiazoniumchlorid in Eisessig 2-Benzolazo-phloroglucintrimethyläther (K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 76); reagiert analog mit p-Nitro-benzoldiazoniumhydroxyd (M., L.).
S. 1103. Zeile 22 v. o. statt ,1-Methoxy-3.5-diäthoxy-phloroglucin" lies ,1-Methoxy-

Phloroglucindiacetat $C_{10}H_{10}O_5 = HO \cdot C_8H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_1$. B. Durch Erhitzen von 4 g wasserfreiem Phloroglucin mit 2 g geschmolzenem, etwas wasserhaltigem Natriumacetat und 6 g Essigsäureanhydrid (Heller, B. 45, 421, 2390 Anm.). — Blättchen (aus Wasser). F: 104°. Löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Eisessig in der Kälte sowie in heißem Benzol, sehr wenig löslich in Ligroin. — Gibt in Alkohol mit FeCl₃ eine violettrote Färbung.

3.5-diathoxy-benzol".

Phloroglucintriacetat $C_{12}H_{12}O_6 = C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$ (S. 1104). B. Aus Phloroglucin durch Erhitzen mit 1 Tl. geschmolzenem Natriumacetat und 5 Tln. Essigsäureanhydrid (Heller, B. 45, 421).

Phloroglucin - O.O.O - tricarbonsäure - trimethylester, Phloroglucin - trikohlensäure-trimethylester $C_{12}H_{12}O_9 = C_6H_3(O\cdot CO_2\cdot CH_3)_3$. B. Durch Schütteln von Phloroglucin mit Chlorameisensäuremethylester in Natronlauge (E. FISCHER, A. 871, 304; vgl. FREUDENBERG, B. 53, 1425). — Prismen (aus Aceton + Wasser). F: 99—100° (korr.). Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Essigester in der Wärme, sowie in Aceton und Chloroform, ziemlich löslich in Ather, schwer in Wasser und Petroläther.

Substitutions produkte des Phloroglucins.

Trichlorphloroglucin-dimethyläther $C_8H_7O_3Cl_3 = HO \cdot C_6Cl_3(O \cdot CH_3)_2$. S. 1104, Z. 26 v. u. statt "2.4.5.5" lies "2.4.6.6".

Dibromphloroglucin $C_4H_4O_3Br_2=C_6HBr_2(OH)_3$. B. Durch Behandeln von Phloroglucincarbonsäure oder Phloroglucin mit wenig Brom in Eisessig-Lösung (v. Hemmelmayr, M. 32, 778). — Nadeln mit $5^1/_2$ Mol H_2O (aus heißem Wasser). F: 171—172°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Eisessig und Aceton, löslich in heißem Benzol. Löst sich mit orangegelber Farbe in Sodalösung und Ammoniak. Färbt sich mit siedender Kalilauge erst blauviolett, später rotgelb.

Dibromphloroglucin-triacetat $C_{19}H_{10}O_6Br_9=C_6HBr_9(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Aus Dibromphloroglucin durch Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (v. Hemmelmayr, M. 32, 778). — Nadeln (aus Alkohol). F: 128—129°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, ziemlich löslich in heißem Alkohol.

Tribromphloroglucin $C_4H_3O_3Br_3=C_4Br_3(OH)_3$ (S. 1105). B. Durch Erhitzen von 2.4.6-Triacetyl-phloroglucin mit Brom in Chloroform-Lösung auf 100° im geschlossenen Rohr (Heller, B. 45, 425). Durch Bromieren von 2.4-Diacetyl-phloroglucin in Chloroform-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (H.).

Jodphloroglucintrimethyläther $C_9H_{11}O_3I = C_6H_2I(0\cdot CH_3)_3$. B. Aus Phloroglucintrimethyläther durch Behandeln mit Jod und Quecksilberoxyd in alkoh. Lösung (KAUFF-MANN, KIESER, B. 46, 3792 Anm.). — Nadeln (aus Ligroin). F: 121°.

Nitrophloroglucin $C_6H_5O_5N=O_5N\cdot C_6H_5(OH)_3$ (S. 1106). B. Aus Lokansäure (Syst. No. 4776) und verd. Salpetersäure (RÜDIGER, Ar. 252, 180). Man erwärmt eine konz.

TRIOXY-VERBINDUNGEN Cn H2n-6 Oa

Lösung von Phloroglucin in verd. Salpetersäure während 3 Stdn. auf 80° (R.). — Rubinrote, aromatisch riechende Krystalle mit 1 Mol H₂O (aus Wasser). F: 189-191. Schmilzt wasserfrei bei 205°. — Gibt bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure Aminophloroglucin (Littoris. THEODORESCU, B. 48, 1247).

Schwetelanglogon des Phloroglucins und seine Derivate.

1.3.5 - Trimercapto - benzol, Trithiophloroglucin $C_0H_0S_3=C_3H_0(SH)_3$ (S. 1107). Gibt beim Behandeln mit Chlor in Eisessig Benzol-trisulfonsture-(1.3.5)-trichlorid (POLLAE, Tucaković, M. 81, 705).

Trithiophloroglucin-S.S.S-triessigsäure $C_{12}H_{12}O_4S_3=C_4H_6(S\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Aus Trithiophloroglucin und Chloressigsäure in Kalilauge (Pollar, Tucaković, M. 31, 706).

— Nadaln. F: 179—180°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther und Eisessig, schwer löslich in kaltem Wasser.

Triäthylester $C_{18}H_{34}O_{6}S_{2}=C_{6}H_{3}(S\cdot CH_{3}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{8}$. Ist bei Zimmertemperatur flüssig (Pollak, Tucaković, M. 31, 706).

- 2 Chlor 1.8.5 trimercapto bensol, Chlor trithiophloroglucin $C_0H_0ClS_3 = C_0H_2Cl(8H)_3$. B. Durch Erhitzen von 2-Chlor-benzol-trisulfonsaure-(1.3.5)-trichlorid mit Zinn und Salzsaure (Pollak, v. Fiedler, Roth, M. 39, 198). Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 64—67°. Löslich in Alkohol, Äther, Ligrein und Benzol. Wird leicht oxydiert.
- 2-Chlor-1.8.5-tris-methylmercapto-bensol, Chlor-trithiophloroglucin-trimethyläther $C_0H_1ClS_2=C_0H_2Cl(S\cdot CH_2)_2$. B. Durch Behandeln von Chlor-trithiophloroglucin mit Dimethylsulfat in Kalilauge (Pollar, v. Fiedler, Roth, M. 39, 199). Nadeln (aus Alkohol). F: 92—94°. Leicht löslich in Benzol und Ligroin.

Chlor-trithiophloroglucin-8.8.8-triessigsäure $C_{12}H_{11}O_aClS_2 = C_aH_2Cl(S\cdot CH_2\cdot CO_aH)_3$. B. Aus Chlor-trithiophloroglucin und Chloressigsäure in Kalilauge (Рошак, v. Fiedler, Roth, M. 89, 199). — Nadeln (aus Wasser). F: 199—200°.

2-Nitro-1.3.5-tris-methylmercapto-bensol, Nitro-trithiophloroglucin-trimethyläther $C_0H_{11}O_2NS_2=O_2N\cdot C_0H_{1}(S\cdot CH_3)_2$. B. Aus Trithiophloroglucintrimethyläther durch Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig (POLLAK, TUOAKOVIĆ, M. 31, 707). — Dunkelgelbe Nadeln (aus Alkohol). Färbt sich beim Erhitzen rot und schmilzt bei 148—150°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig und Benzol, schwer in Äther und Petroläther. Färbt sich mit konz. Schwefelsäure grünlich bis blau.

2. Trioxy-Verbindungen C₂H₈O₈.

- 2.3.4 Trioxy toluol, 4 Methyl pyrogallol $C_7H_2O_3 = CH_2 \cdot C_8H_2(OH)_3$. B. Aus Pyrogallolaldehyd durch Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsaure (MAJIMA, OKAZAKI, B. 49, 1492). — Nadeln. F: 140—141°.
- 2. 2.3.5-Trioxy-toluol, 6-Methyl-oxyhydrochinon $C_7H_8O_3=CH_3\cdot C_6H_4(OH)_2$. 2.5-Dioxy-3-methoxy-toluol $C_8H_{10}O_3=CH_3\cdot C_6H_2(OH)_2\cdot O\cdot CH_3$ (S. 1108). (Durch Reduktion des 6-Methoxy-toluchinons 1) B. 36, 894); vgl. MAJIMA, OKAZAKI, B. 49, 1490).
- 5-Oxy-2.3-dimethoxy-toluol $C_9H_{19}O_3=CH_3\cdot C_9H_9(OH)(O\cdot CH_9)_9$. B. Durch Kochen von diazotiertem 5-Amino-2.3-dimethoxy-toluol mit verd. Schwefelsäure (MAJIMA, ORAZARI, B. 49, 1491). Platten (aus Benzol). F: 140—141°. Gibt beim Erwärmen mit PbO₂ und verd. Schwefelsäure 6-Methoxy-toluchinon1).
- 4-Chlor-2.3.5-trioxy-toluol C₇H₇O₈Cl = CH₂·C₆HCl(OH)₃. B. Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Suspension von 5-Chlor-6-oxy-toluchinon) in Wasser (Henrich, Taubert, Brenze, B. 45, 309). Nadeln (aus Benzol). F: 137,5°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Eisessig, schwer in Benzol und Chloroform, sehr wenig in Ligroin. Löelich in konz. Schwefelsäure. Die Lösung in Natronlauge ist grün und wird an der Luft rot.
- 3. 2.3.6-Trioxy-toluol, 3-Methyl-oxyhydrochinon $C_7H_4O_2 = CH_3 \cdot C_6H_9(OH)_8$. 8.6-Dioxy-2-methoxy-toluol $C_0H_{10}O_2=CH_2\cdot C_0H_2\cdot O\cdot CH_2$. B. Man oxydiert 3-Amino-2-methoxy-toluol mit verd. Chromschwefelsaure und reduziert das entstandene Chinon mit Schwefeldioxyd in Wasser (MAJIMA, OKAZAKI, B. 49, 1490). — Nadeln (aus Ligroin). F: 117-1189.
- 5-Chlor-2.8.6-trioxy-toluol $C_7H_7O_3Cl=CH_3\cdot C_4HCl(OH)_3$. B. Durch Einleiten von Chlor in eine konz. Salzsäure enthaltende Lösung von 5-Chlor-6-amino-2.3-dioxy-toluol in

¹⁾ Besifferung des Toluchinons: (CH₂)²C₆H₂(:O), 1.4.

TRIOXYTOLUOLE

- Eisessig und Behandeln des Reaktionsproduktes in Alkohol mit Zinnchlorür-Lösung (ZINCKE, A. 417, 230). Durch Reduktion von 1.4.4.5.5-Pentachlor-1-methyl-cyclohexantrion-(2.3.6) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Z., SCHÜRMANN, A. 417, 245). Nadeln (aus Benzol). F: 1756. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und heißem Wasser, schwer in Benzol. Die gelbe Lösung in Alkalien wird rasch dunkler. Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure 6-Chlor-3-oxy-toluchinon¹) (?).
- 5-Chlor-2.3.6-triacetoxy-toluol $C_{13}H_{12}O_6Cl = CH_2 \cdot C_6HCl(O \cdot CO \cdot CH_3)_8$. B. Aus 5-Chlor-2.3.6-trioxy-toluol durch Behandeln mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (ZINCKE, A. 417, 231; Z., SCHÜRMANN, A. 417, 246). Nadeln (aus verd. Methanol oder Essigsäure). F: 97°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
 - 4. 2.4.5-Trioxy-toluol, 5-Methyl-oxyhydrochinon $C_1H_8O_3 = CH_3 \cdot C_0H_8(OH)_8$.
- 2.5-Dioxy-4-methoxy-toluol $C_8H_{10}O_3 = CH_3 \cdot C_8H_2(OH)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von Schwefeldioxyd in die wäßr. Suspension von 5-Methoxy-toluchinon (Luff, Perkin, Robinson, Soc. 97, 1137). Nadeln (aus Wasser). F: 124°. Löslich in organischen Flüssigkeiten und in heißem Wasser. Liefert beim Behandeln mit FeCl₃ das Ausgangsmaterial zurück.
- **3.4.5-Trimethoxy-toluol** $C_{10}H_{14}O_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Durch Schütteln von **2.5-Dioxy-4-methoxy-toluol** mit Dimethylsulfat und Kalilauge bei -10° (Luff, Perkin, Robinson, Soc. **97**, 1137). Blättchen (aus verd. Methanol). F: 55°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Petroläther. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Asaronsäure.
- 3.6-Dichlor-2.4.5-trioxy-toluol C₇H₆O₃Cl₂ = CH₃·C₆Cl₂(OH)₃ (vgl. S. 1109)³). B. Durch Reduktion von 1.3.3.6.6-Pentachlor-1-methyl-cyclohexantrion-(2.4.5) mit Zinnchlorür und Salzsäure (ZINCKE, SCHÜRMANN, A. 417, 250). Weiße, leicht rötlich werdende Nadeln (aus Benzol). F: 155°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und heißem Wasser, schwer in Benzol. Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure 3.6-Dichlor-5-oxy-toluchinon¹). Die farblose Lösung in Alkalien oder Sodalösung wird bald gelbgrün und schließlich violett.
- 3.6-Dichlor-2.4.5-triacetoxy-toluol C₁₃H₁₂O₆Cl₂ = CH₃·C₆Cl₂(O·CO·CH₃)₃. B. Aus 3.6-Dichlor-2.4.5-trioxy-toluol durch Behandeln mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (ZINCKE, SCHÜRMANN, A. 417, 250). Nadeln (aus Essigsäure). F: 151°. Ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig.
- 5. 2.4.6 Trioxy toluol, Methylphloroglucin $C_7H_8O_3 = CH_3 \cdot C_9H_4(OH)_3$ (S. 1109). B. Durch längeres Kochen von salzsaurem 2.4.6-Triamino-1-methyl-3-tert.-butylbenzol mit Wasser bei gleichzeitigem Durchleiten von CO_2 (Herzig, Wenzel, M. 37, 573). (Durch Spaltung von Methylendiphloroglucin (Boehm, A. 329, 272); vgl. Karrer, Helv. 2, 476). Krystalle mit $3H_2O$ (aus Eisessig + Xylol). F: 213—215° (H., W). Gibt bei der Kondensation mit Buttersäurenitril in Ather durch Chlorwasserstoff und ZnCl₂ ein Ketimid, das beim Kochen mit Wasser 2-Methyl-4-butyryl-phloroglucin liefert (K.). S. 1109, Z. 18 v. u. statt ,, $C_{35}H_{36}O_{12}$ (Syst. No. 4865)" lies ,, $C_{35}H_{40}O_{12}$ (Bd. VIII, S. 576)".
- 2.6-Dioxy-4-methoxy-toluol $C_8H_{10}O_3$ = $CH_3 \cdot C_6H_2(OH)_2 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 1110). Gibt bei der Kondensation mit Buttersäurenitril ein Ketimid, das beim Kochen mit Wasser 2-Methyl4-butyryl-phloroglucin-5-methyläther liefert (Karrer, Helv. 2, 480).
- 2.4.6-Triacetoxy-toluol C₁₃H₁₄O₆ = CH₃·C₆H₃(O·CO·CH₃)₃ (S. 1111). B. Durch Erhitzen von Methylphloroglucin mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (HERZIG, WENZEL, M. 37, 575). F: 76° (einmal wurde ein Präparat vom Schmelzpunkt 54—56° erhalten).
- 2.4.6-Trimercapto-toluol, Methyl-trithiophloroglucin $C_7H_8S_3 = CH_3 \cdot C_8H_8(SH)_2$.

 B. Durch Reduktion von Toluol-trisulfonsäure-(2.4.6)-trichlorid mit Zinn und konz. Salzsäure (POLLAK, TUCAKOVIĆ, M. 31, 697). Nadeln (aus Alkohol). F: 49—53°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich in Alkohol, CS_2 und Chloroform, schwer in Äther. Löslich in Alkalien. Luftsauerstoff und Oxydationsmittel oxydieren leicht zu höherschmelzenden Produkten. Gibt mit Bleiacetat einen gelben Niederschlag, der schnell rot wird. Liefert in heißem Eisessig beim Einleiten von Chlor das Ausgangsmaterial zurück.
- 2.4.6 Tris methylmercapto toluol, Methyl trithiophloroglucin trimethyläther $C_{10}H_{14}S_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(S \cdot CH_3)_3$. B. Durch Behandeln von Methyl-trithiophloroglucin mit Diazomethan in Äther oder mit Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge (POLLAK, TUCAKOVIĆ, M. 31, 701). Nadeln (aus Alkohol). F: 61—63°. Leicht löslich in Äther, Eisessig, Chloroform und Benzol. Gibt in Eisessig-Lösung mit Salpetersäure je nach den Bedingungen eso-Nitro-methyltrithiophloroglucin-trimethyläther, ein Monosulfoxyd dieser Verbindung oder ein bei 235—237° schmelzendes Produkt.

1) Bezifferung des Toluchinons: $(CH_2)^2C_6H_3(:O)_2^{1.4}$.

²⁾ Die Beziehung zu der gleichnamigen Verbindung im Hptw. ist unklar; es ist nicht ganz ausgeschlossen, daß unverändertes Ausgangsmaterial vorgelegen hat.

2.4.6 - Tris - acetylmercapto - toluol, Methyl - trithiophloroglucin - triacetat $C_{12}H_{14}O_2S_3 = CH_3 \cdot C_4H_2(S \cdot CO \cdot CH_3)_3$. B. Durch Kochen von Methyl-trithiophloroglucin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (POLLAK, TUCAKOVIĆ, M. 31, 699). — Nadeln (aus Alkohol). F: 93—95°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Chloroform, Eisessig, Benzol und Ather.

Methyl-trithiophloroglucin - S.S.S-triessigsäure $C_{12}H_{16}O_6S_3 = CH_3 \cdot C_6H_2(S \cdot CH_3 \cdot CO_2H)_3$. B. Durch Erwärmen von Methyl-trithiophloroglucin mit Chloressigsäure in Kalilauge (POLLAK, TUCAKOVIĆ, M. 31, 700). — Krystalle (aus Wasser). F: 197—200°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Äther, sohwer in kaltem Wasser.

Triäthylester $C_{19}H_{26}O_6S_3=CH_3\cdot C_6H_2(S\cdot CH_3\cdot CO_3\cdot C_2H_6)_3$. Krystalle (aus Chloroform + Petroläther bei ca. -70°). F: 30–35° (Pollak, Tucakovic, M. 81, 701).

3-Nitro-2.4.6-tris-methylmereapto-toluol, eso-Nitro-methyltrithiophloroglucin-trimethyläther $C_{10}H_{13}O_2NS_3 = CH_3 \cdot C_4H(NO_2)(S \cdot CH_2)_2$. B. Aus Methyl-trithiophloroglucin-trimethyläther und konz. Salpetersäure in Eisessig-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (POLLAK, TUCAKOVIĆ, M. 31, 703). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 84—87°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Petroläther und Chloroform. — Löst sich mit blauer Farbe in konz. Schwefelsäure.

Monosulfoxyd des eso-Nitro-methyltrithiophloroglucin-trimethyläthers $C_{10}H_{13}O_3NS_3=CH_3\cdot C_6H(NO_3)(S\cdot CH_3)_3\cdot SO\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von Methyl-trithiophloroglucin-trimethyläther in Eisessig-Lösung mit konz. Salpetersäure in der Wärme oder mit rauchender Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur (POLLAK, TUCAKOVIĆ, M. 31, 703). — Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 178,5—179,5°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Chloroform und Benzol, schwer in Äther und Petroläther. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

6. 3.4.5-Trioxy-toluol, 5-Methyl-pyrogallol $C_2H_3O_3=CH_3\cdot C_6H_4(OH)_3$.

4-Oxy-3.5-dimethoxy-toluol $C_0H_{13}O_3 = CH_3 \cdot C_0H_3(OH)(O \cdot CH_3)_2$ (S. 1112). V. und B. Entsteht bei der trocknen Destillation der Holzteile von Urukuri-Nüssen (von Attalea excelsa) (Frank, Gnädinger, C. 1911 I, 401). — Kp: 265°.

7. 2.3-Dioxy-benzylalkohol $C_7H_8O_3 = HO \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(OH)_2$.

- 2.3-Dimethoxy-benzylalkohol $C_0H_{12}O_3 = HO \cdot CH_2 \cdot C_0H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 2.3-Dimethoxy-benzaldehyd durch Hydrieren in Essigester in Gegenwart von Platinschwarz (KAUFMANN, MÜLLER, B. 51, 123), durch Reduktion mit Natriumamalgam in verd. Alkohol (PERKIN, ROBINSON, Soc. 105, 2384) oder durch Behandeln mit 20% jeger Kalilauge bei Siedetemperatur (P., R.) bezw. mit alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur (DOUETTEAU, Bl. [4] 11, 652). Vierkantige Säulen (aus Äther + Ligroin). F: 50° (K., M.), 48° (D.), 46—48° (P., R.). Kp761: 257—258° (D.). Das Phenylurethan schmilzt bei 94° (D.).
- **2.3-Dimethoxy-benzylacetat** $C_{11}H_{14}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_4H_3 (O \cdot CH_3)_3$. *B.* Durch Kochen von 2.3-Dimethoxy-benzylalkohol (Douetteau, *Bl.* [4] 11, 653) oder Dimethyl-[2.3-dimethoxy-benzyl]-amin mit Essigsäureanhydrid (D.; Tiffeneau, Fuhrer, *Bl.* [4] 15, 171). Kp_{760} : 278—280° (T., F.); Kp_{754} : 278—279°; Kp_{16} : 158—160° (D.). D°: 1,1621 (D.).
 - 8. 2.4-Dioxy-benzylalkohol $C_7H_8O_3 = HO \cdot CH_2 \cdot C_8H_8(OH)_2$.
- 2.4-Dimethoxy-benzylalkohol $C_0H_{12}O_3 = HO \cdot CH_2 \cdot C_0H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Durch Erhitzen von 2.4-Dimethoxy-benzaldehyd mit alkoh. Kalilauge (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 678). Kp₁₀: 177—179°. Löslich in heißem Wasser. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.
 - 9. 3.4-Dioxy-benzylalkohol $C_7H_8O_3 = HO \cdot CH_2 \cdot C_6H_8(OH)_2$.
- 4-Oxy-3-methoxy-benzylalkohol, Vanillylalkohol $C_8H_{10}O_3=H_0\cdot CH_2\cdot C_8H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 1113). B. Durch Hydrieren von Vanillin in Methanol, Alkohol oder Athylacetat in Gegenwart von Platinschwarz (Vavon, C. r. 154, 360; A. ch. [9] 1, 159). Monoklin (Duffour, C. 1913 II, 1036). F: 115° (V.).
- 3.4-Dimethoxy-benzylalkohol, Veratrylalkohol C₉H₁₂O₃ = HO·CH₂·C₆H₃(O·CH₂)₂ (S. 1113). B. Aus 3.4-Dimethoxy-benzaldehyd durch Hydrieren in Methanol oder Alkohol in Gegenwart von Platinschwarz (Vävon, C. r. 154, 360; A. ch. [9] 1, 162) oder durch Behandeln mit alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur (Tiffeneau, Bl. [4] 9, 929). Kp₁₈: 172° (V.); Kp₁₄: 169° (T.). D¹⁶: 1,180 (T.); D¹⁷: 1,179 (V.). n¹⁷: 1,555 (V.). Gibt beim Erwärmen in Eisessig in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 2.3.6.7-Tetramethoxy-9.10-dihydro-anthracen (Robinson, Soc. 107, 270). Das Phenylurethan schmilzt bei 118° (T.).
- 3-Methoxy-4-äthoxy-benzylalkohol $C_{10}H_{14}O_3 = HO \cdot CH_2 \cdot C_2H_4(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_4$. Aus 3-Methoxy-4-äthoxy-benzaldehyd durch Hydrieren in Athylacetat in Gegenwart von

- Platinschwarz (VAVON, C. r. 154, 360; A. ch. [9] 1, 163) oder durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 20, 680). Nadeln (aus Alkohol). F: 56—57° (V.). Kp₈: 185—187° (J., H.). Löslich in Äther, Alkohol, Essigester und Benzol (V.).
- **3-Methoxy-4-acetoxy-benzylalkohol** $C_{10}H_{12}O_4=HO\cdot CH_2\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Hydrieren von Vanillinacetat in Alkohol, Äther oder Äthylacetat in Gegenwart von Platinschwarz (Vavon, C. r. 154, 360; A. ch. [9] 1, 163). Tetragonale Bipyramiden (Duffour, C. 1913 II, 1036). F: 51° (V.). Kp₁₃: 194—196° (V.).
- **3.4-Dimethoxy-benzylacetat** $C_{11}H_{14}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_3 (O \cdot CH_3)_2$. *B.* Durch Kochen von Dimethyl-[3.4-dimethoxy-benzyl]-amin mit Essigsäureanhydrid (Tiffeneau, Fuhrer, *Bl.* [4] 15, 171). Viscose Flüssigkeit. Kp₁₃: 170—175° (T., *Bl.* [4] 9, 930); Kp₁₂: 170° (Vavon, *C. r.* 154, 360; *A. ch.* [9] 1, 162). D_4^{17} : 1,157 (V.). n_D^{17} : 1,5245 (V.).
- 3-Methoxy-4-äthoxy-benzylacetat $C_{12}H_{16}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_3\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot C_2H_5$. F: 22—23° (Vavon, C. r. 154, 360). Kp₁₃: 170—173° (V.).
- 3-Methoxy-4-acetoxy-benzylacetat $C_{12}H_{14}O_5 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Vanillylalkohol mit Acetanhydrid (VAVON, A. ch. [9] 1, 160). Monokline Tafeln (aus Benzol + Ligroin) (V.; Duffour, C. 1913 II, 1036). F: 48° (V.). Kp₁₂: 185° (V.). Leicht löslich in Ather, Alkohol und Benzol, sehr wenig in Ligroin (V.).
- 3-Methoxy-4-äthoxy-benzylallophanat $C_{13}H_{16}O_5N_3=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot C_6H_3\cdot (O\cdot CH_3)\cdot O\cdot C_2H_5$. F: 173° (Béhal, Bl. [4] 25, 479). Löslichkeit bei 17°: 0,039 g in 100 cm³ Alkohol, 0,014 g in 100 cm³ Äther.
- 5-Brom-3.4-dimethoxy-bensylalkohol $C_9H_{11}O_3Br = HO \cdot CH_3 \cdot C_6H_2Br(O \cdot CH_3)_2$. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von methylalkoholischer Kalilauge auf 5-Bromveratrumaldehyd (Pschorr, A. 391, 32). Öl. Kp₁₃: 190° (korr.).
- 6-Brom-3.4-dimethoxy-benzylalkohol $C_9H_{11}O_3Br = HO \cdot CH_2 \cdot C_6H_2Br(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 6-Brom-veratrumaldehyd mit methylalkoholischer Kalilauge (PSCHORR, A. 391, 33). Sternchen (aus Alkohol). F: 88—91°.
- 2-Nitro-3.4-dimethoxy-bensylalkohol $C_9H_{11}O_5N=H0\cdot CH_2\cdot C_6H_2(NO_2)(0\cdot CH_3)_2$. B. Beim Behandeln von 2-Nitro-veratrumaldehyd mit alkoh. Kalilauge (KAY, PICTET, Soc. 103, 951; JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 20, 679). Gelbe Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 68—69° (K., P.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther (K., P.). Gibt mit PCl_5 in Benzol (K., P.) oder beim Kochen mit konz. Salzsäure (J., H.) 1¹-Chlor-2-nitro-3.4-dimethoxy-toluol.
- Methyl-[5-brom-6-nitro-3.4-dimethoxy-benzyl]-äther $C_{10}H_{12}O_5NBr=CH_3\cdot O\cdot CH_2\cdot C_6HBr(NO_2)(O\cdot CH_3)_2$. B. Man setzt 5-Brom-3.4-dimethoxy-benzylalkohol nacheinander mit konz. Bromwasserstoffsäure und mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung um und nitriert das entstandene Reaktionsprodukt (Jones, Robinson, Soc. 111, 922). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 115°.
- 2.5 Dibrom 4 oxy 3 methylmercapto benzylalkohol $C_8H_8O_3Br_2S = HO \cdot CH_2 \cdot C_8HBr_2(OH) \cdot S \cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von 2.5.1\(^1\)-Tribrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol mit w\(^3\)Br. Aceton (ZINCKE, FROHNEBERG, KEMPF, A. 381, 39). Bl\(^3\)Bttchen (aus Benzol). F: 125—126\(^0\). Leicht l\(^3\)Bilch in Eisessig, Methanol und hei\(^6\)Benzol, schwer in Benzin. Leicht l\(^3\)Silch in Sodal\(^3\)sung und Alkalien.
- Methyl-[2.5-dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-bensyl]-äther $C_0H_{10}O_2Br_2S=CH_3\cdot O\cdot CH_2\cdot C_0HBr_0(OH)\cdot S\cdot CH_3\cdot B$. Durch Kochen von 2.5.1¹-Tribrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol mit Methanol (Zincke, Frohneberg, Kempf, A. 381, 39). Nadeln (aus Benzin). F: 81—82°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, weniger leicht in Benzin. Löslich in Sodalösung und Alkalien. Gibt in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,4) Methyl-[2.5-dibrom-3-nitro-4-oxy-benzyl]-äther.
- 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-bensylacetat $C_{10}H_{10}O_3Br_2S=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot C_6HBr_4(OH)\cdot S\cdot CH_3\cdot Zur$ Konstitution vgl. Zincke, Fromneberg, Kempf, A. 381, 40. B. Durch Erhitzen von 2.5.1¹-Tribrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol mit Eisessig und Natriumacetat (Z., F., K.). Nadeln (aus Methanol). F: 137°. Leicht löslich in Benzol und heißem Eisessig. Unlöslich in Sodalösung, löslich in Alkalien unter Zersetzung und vorübergehender Grünfärbung. Färbt sich mit Sodalösung langsam bläulichgrün.
- 2.5-Dibrom-4-acetoxy-3-methylmercapto-bensylacetat $C_{12}H_{12}O_4Br_2S = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6HBr_3(S \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 2.5.1-Tribrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol oder von 2.5-Dibrom-4-oxy-3-methylmercapto-benzylacetat mit Acetanhydrid und Natriumacetat (ZINCKE, FROHNEBERG, KEMPF, A. 381, 41). Nadeln (aus Benzin). F: 131°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol.

3. Trioxy-Verbindungen CaH10Oa.

- 1. 2.3.4 Triccy 1 āthyl bensol, 4 Āthyl pyrogallol $C_8H_{10}O_8 = C_2H_5$. $C_6H_6(OH)_3$. B. Durch Reduktion von Gallacetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsaure (Clemenssen, B. 47, 57). Platten (aus Chloroform) oder Blättchen (durch Sublimieren). F: 106°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und siedendem Chloroform, schwer in kaltem Chloroform. Alkalische Lösungen oxydieren sich an der Luft unter Dunkelfärbung. Gibt mit FeCl₂ in wäßr. Lösung eine tiefblaue, unbeständige Färbung.
- 2. 2.4.6-Trioxy-1-āthyl-benzol, Athyl-phloroglucin $C_8H_{10}O_3=C_8H_5\cdot C_6H_{10}OH)_3$.
- 2.4.6 Trimethoxy 1 äthyl bensol $C_{11}H_{16}O_3 = C_2H_5 \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_3$. B. Durch Reduktion von 2.4.6-Trimethoxy-acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (RYAN, WALSH, Proc. Roy. Dublin Soc. 1916, 118; Chem. Abstr. 1916, 2210). Krystalle. F: 29—30°. Gibt mit 3.4-Dimethoxy-benzoesäurechlorid in CS₂ in Gegenwart von AlCl₂ 2.4.6.3′.4′-Pentamethoxy-3-äthyl-benzophenon.
- 3. 2.3. I Trioxy 1 āthyl benzol, Methyl [2.3 dioxy phenyl] carbinol, a-[2.3 Dioxy phenyl] āthylalkohol $C_aH_{10}O_3 = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot C_aH_3(OH)_3$.
- 1¹-Oxy-2.3-dimethoxy-1-äthyl-bensol, Methyl-[2.3-dimethoxy-phenyl]-carbinol C₁₀H₁₄O₃ = CH₃·CH(OH)·C₆H₃(O·CH₃)₃. B. Aus 2.3-Dimethoxy-benzaldehyd und CH₃·MgI in Ather (Pauly, v. Buttlab, A. 383, 284). Flüssigkeit. Kp₁₅: 151—152° (P., v. B.). D₄°: 1,1213 (P., v. B.). Gibt bei der Oxydation mit verd. Chromschwefelsäure 2.3-Dimethoxy-acetophenon (v. Krannichfeldt, B. 46, 4016). Das Phenylurethan schmilzt bei 127° (P., v. B.).
- 4. 2.5.1 Trioxy 1 āthyl benzol, Methyl [2.5 dioxy phenyl]-carbinol, a-[2.5-Dioxy-phenyl]-āthylalkohol $C_8H_{10}O_3=CH_3\cdot CH(OH)\cdot C_4H_3(OH)_2$.
- 1°-Nitro-2.5.1'-trioxy-1-äthyl-bensol, β -Nitro- α -[2.5-dioxy-phenyl]-äthylalkohol $C_8H_9O_5N=O_5N\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C_8H_9(OH)_8$. B. Durch Umsetzen von 2.5-Dioxy-benzaldehyd mit Nitromethan in alkoh. Kalilauge und folgendes Ansäuern (Remfry, Soc. 99, 287). Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 182°.
- 5. 3.4.1 Trioxy 1 āthyl benzol, Methyl-[3.4-dioxy-phenyl]-carbinol, a-[3.4-Dioxy-phenyl]-āthylalkohol $C_0H_{10}O_3=CH_3\cdot CH(OH)\cdot C_0H_3(OH)_2$.
- 1¹-Oxy-3.4-dimethoxy-1-äthyl-bensol, Methyl-[8.4-dimethoxy-phenyl]-carbinol $C_{10}H_{14}O_3 = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot C_4H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von 3.4-Dimethoxy-acetophenon mit Natrium in Alkohol (Mannich, Ar. 248, 139). Dickes Öl. Kp₀: 156—160°. Gibt in äther. Lösung beim Einleiten von Chlorwasserstoff in Gegenwart von CaCl₂ bei 0° 1¹-Chlor-3.4-dimethoxy-1-äthyl-benzol.
- 3.4 Dimethoxy 1¹ äthoxy 1 äthyl bensol $C_{12}H_{19}O_3 = CH_3 \cdot CH(O \cdot C_2H_3) \cdot C_0H_3(O \cdot CH_2)_3$. B. Durch schwaches Erwärmen von 1¹-Chlor-3.4-dimethoxy-1-äthyl-benzol mit Natriumäthylat in Alkohol (Mannich, Ar. 248, 141). Flüssig. Kp₈: 132°.
- **3.4-Dimethoxy-1-acetoxy-**
- 1³-Brom-1¹-oxy-3.4-dimethoxy-1-äthyl-bensol, Brommethyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-carbinol, β -Brom-a-[3.4-dimethoxy-phenyl]-äthylalkohol $C_{10}H_{13}O_3Br=CH_2Br\cdot CH(OH)\cdot C_0H_3(O\cdot CH_3)_2$ (S. 1114). Gibt mit Methylamin in absol. Alkohol ein Gemisch von β -Methylamino- β -[3.4-dimethoxy-phenyl]-äthylalkohol und Methylaminomethyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-carbinol (Mannich, O. 1909 I, 923; Ar. 248, 143).
- 1³-Brom-8.4.1¹-trimethoxy-1-äthyl-benzol $C_{11}H_{12}O_3Br=CH_2Br\cdot CH(O\cdot CH_2)\cdot C_0H_3(O\cdot CH_3)_1$. B. Durch Kochen von 1¹.1²-Dibrom-3.4-dimethoxy-1-āthyl-benzol mit Methanol (Mannich, Ar. 248, 147). Öl. Gibt bei der Destillation im Vakuum ω -Brom-3.4-dimethoxy-styrol. Liefert beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak den Trimethylāther des Aminomethyl-[3.4-dioxy-phenyl]-earbinols; reagiert analog mit Methylamin und Dimethylamin.
- 13-Nitro-4.13-dioxy-3-methoxy-1-šthyl-bensol, β -Nitro- α - $(4-oxy-3-methoxy-phenyl]-šthylalkohol C.<math>H_{11}O_tN=O_tN\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C_0H_2(OH)\cdot O\cdot CH_2$. B. Durch Umsetzen von 3-Methoxy-4-benzoyloxy-benzaldehyd mit Nitromethan und Natriummethylat in Alkohol und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Essignäure, Oxalsäure-Lösung oder Borsäure-Lösung (Rosenmund, D. R. P. 247817; C. 1912 II, 209; Frdl. 11, 1016). Gelbes Öl.
- 18-Nitro-8.4.11-trimethoxy-1-āthyl-bensol $C_{11}H_{18}U_{g}N=O_{g}N\cdot CH_{g}\cdot CH(O\cdot CH_{g})\cdot C_{0}H_{1}(O\cdot CH_{g})$. B. Durch Behandeln von a-Nitro-3.4-dimethoxy-styrol mit Natriummethylat in Methanol (ROSENMUND, D. R. P. 244321; C. 1912 I, 961; Frdl. 10, 1234; B. 46, 1048;

- vgl. R., Nothnagel, Riesenfeld, B. 60, 396). Krystalle (aus Methanol). F: 106°. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Durch Reduktion mit Natriumamalgam und Essigsäure entsteht β -Methoxy- β -[3.4-dimethoxy-phenyl]-äthylamin.
- 1²-Nitro-1¹-oxy-3-methoxy-4-[carbāthoxy-oxy]-1-āthyl-benzol, β-Nitro-α-[3-methoxy-4-(carbāthoxy-oxy)-phenyl]-āthylalkohol $C_{12}H_{15}O_7N=O_2N\cdot CH_2\cdot CH_0(H)\cdot C_4H_3\cdot (O\cdot CH_2)\cdot O\cdot CO_2\cdot C_2H_3$. Durch Umsetzen von Vanillinkohlensäureāthylester (Syst. No. 773) mit Nitromethan und Natriummethylat in Alkohol und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Essigsäure (ROSENMUND, B. 46, 1042). Schwach gefärbte Nadeln (aus Benzol). F: 84—86°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Ather und kaltem Benzol.
- 6. 2.4.6-Trioxy-1.3-dimethyl-benzol, 2.4-Dimethyl-phloroglucin $C_8H_{10}O_3=(CH_3)_5C_4H(OH)_8$ (S. 1116). B. Durch längeres Kochen von salzsaurem 2.4.6-Triamino-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol mit Wasser unter Einleiten von CO_2 (Herzic, Wenzel, M. 87, 583). F: 163° (H., W.). Gibt beim Behandeln mit Butyronitril, Chlorwasserstoff und ZnCl₂ in Ather und Kochen des entstandenen Ketimids mit Wasser 2.4-Dimethyl-6-butyryl-phloroglucin (Karrer, Helv. 2, 477). Dimethylphloroglucin gibt in salzsaurer Lösung mit Xylose eine Verbindung $C_{13}H_{14}O_5$ (?) (braunrotes Pulver), mit Furfurol eine Verbindung $C_{31}H_{22}O_7$ (s. bei Furfurol, Syst. No. 2461) (Wenzel, M. 34, 1949).
- S. 1116, Z. 10 v. o. statt $C_{35}H_{38}O_{12}$ (Syst. No. 4865)" lies $C_{35}H_{40}O_{12}$ (Bd. VIII, S. 576)".
- **2.4-Dioxy-6-methoxy-1.3-dimethyl-bensol** $C_0H_{12}O_3=(CH_3)_2C_6H(OH)_2\cdot O\cdot CH_3$ (S. 1116). F: 102—103° (Hebrig, Wenzel, M. 37, 584). Kp_{21} : 190°.
- **2.4.6-Triacetoxy-1.8-dimethyl-benzol** $C_{14}H_{16}O_6 = (CH_3)_2C_2H(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$ (S. 1117). F: 126—127° (Herzig, Wenzel, M. 37, 584).

4. Trioxy-Verbindungen C₉H₁₂O₃.

- 1. 2.4.5-Trioxy-1-propyl-benzol, 5-Propyl-oxyhydrochinon $C_9H_{12}O_3 = CH_3 \cdot CH_1 \cdot CH_1 \cdot C_6H_4(OH)_3$.
- 11.12-Dibrom-2.4.5-trimethoxy-1-propyl-bensol, Assarondibromid $C_{12}H_{16}O_3Br_2=CH_3\cdot CHBr\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_3$ (S. 1119). B. Durch Bromieren von Assaron in Petroläther unter Kühlung (Schimmel & Co., Ber. Okt. 1898, 37; Paolini, G. 40 I, 114). F: 85° bis 86° (Sch. & Co.; P.). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 2.4.5-Trimethoxy-propiophenon (P.).
- 2. 2.3.1 Trioxy 1 propyl benzol, Athyl [2.3 dioxy phenyl] carbinol, a-[2.3-Dioxy-phenyl]-propylalkohol, a-Oxy-a-[2.3-dioxy-phenyl]-propan $C_{\bullet}H_{11}O_{3}=CH_{3}\cdot CH_{\bullet}\cdot CH(OH)\cdot C_{\bullet}H_{3}(OH)_{2}$.
- 2.1¹-Dioxy-3-methoxy-1-propyl-benzol, a-Oxy-a-[2-oxy-3-methoxy-phenyl]-propan $C_{10}H_{14}O_3=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3(OH)\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd und 3 Mol Athylmagnesiumjodid (Douetteau, Bl. [4] 11, 655). Kp₁₆: 165—170°.
- 1¹-Oxy-2.3-dimethoxy-1-propyl-benzol, a-Oxy-a-[2.3-dimethoxy-phenyl]-propan $C_{11}H_{14}O_3 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.3-Dimethoxy-benzaldehyd und $C_2H_3 \cdot MgBr$ (Douetteau, Bl. [4] 11, 656). Zähe Flüssigkeit. Kp₁₄: 156—157°. D°: 1,1212. Gibt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck 2.3-Dimethoxy-1-propenyl-benzol.
- 3. 3.4.1 Trioxy 1 propyl benzol, Athyl $\{3.4 dioxy phenyl\}$ carbinol, a- $\{3.4 Dioxy phenyl\}$ propylalkohol, a- $\{0.4 Dioxy phenyl\}$ propylalkohol, a- $\{0.4 Dioxy phenyl\}$ propan $\{0.4 Dioxy phenyl\}$ $\{0.4 Dioxy phenyl\}$ propan $\{0.4 Dioxy phenyl\}$ $\{0.4 Dioxy phenyl\}$ propan $\{0.4 Dioxy phenyl\}$ $\{0.4 Di$
- 18-Brom-11-oxy-8.4-dimethoxy-1-propyl-benzol, β -Brom- α -oxy- α -[3.4-dimethoxy-phenyl]-propan, Isoeugenolmethylätherbromhydrin $C_{11}H_{15}O_3Br=CH_3\cdot CHBr\cdot CH(OH)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$ (S. 1121). B. (Durch Lösen des Isoeugenolmethylätherdibromids (Mannich, C. 1909 I, 924); Ar. 248, 152). Krystalle (aus Ligroin). F: 78° (M.; M., Jacobsohn, B. 43, 193). Sehr leicht löslich in fast allen Lösungsmitteln außer Ligroin. Die durch Einw. von Methylamin entstehende Verbindung ist nicht [a-Methylamino-āthyl]-[3.4-dimethoxy-phenyl]-carbinol $CH_3\cdot CH(NH\cdot CH_3)\cdot CH(OH)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_4)_3$, sondern Methyl-[a-methylamino-3.4-dimethoxy-benzyl]-carbinol $CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH(NH\cdot CH_3)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_3$ (M., Ar. 248, 152).
- 4. 4.1.12-Trioxy-1-isopropyl-benzol, β -[4-Oxy-phenyl]-propylenglykol, a. β -Dioxy- β -[4-oxy-phenyl]-propan $C_0H_{12}O_3=HO\cdot CH_3\cdot C(OH)(CH_3)\cdot C_0H_4\cdot OH$.
- β -[4-Methoxy-phenyl]-propylenglykol, $a.\beta$ -Dioxy- β -[4-methoxy-phenyl]-propan $C_{10}H_{14}O_3=H_0\cdot CH_3\cdot C(OH)(CH_3)\cdot C_4H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Oxymethyl-[4-methoxy-phenyl]-keton und 2 Mol $CH_3\cdot MgI$ (Tiffeneau, C. r. 150, 1182). Kp₁₆: 185—187°. Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid α-Acetoxy- β -[4-methoxy-phenyl]-a-propylen.

5. 2.4.6-Trioxy-1.3.5-trimethyl-benzol, 2.4.6-Trioxy-mesitylen, 2.4.6-Trimethyl-phloroglucin $C_0H_{12}O_2 = (CH_2)_2C_6(OH)_2$, (S. 1125). B. (Durch ... Kochen von salzsaurem Triaminomesitylen ... C. 1899 II, 504); vgl. Herzig, Wenzel, M. 35, 66). S. 1125, Z. 2 v. u. statt ${}_{0}C_{35}H_{36}O_{12}$ (Syst. No. 4865)" lies ${}_{0}C_{35}H_{40}O_{12}$ (Bd. VIII, S. 576)".

S. 1125, Z. 2 v. u. statt ,, C₃₅H₃₆O₁₈ (Syst. No. 2365) ** tes ,, C₃₅H₄₆O₁₈ (Ba. VIII, S. 576) **.

Cedron C₁₂H₃₆O₄ (vyl. S. 1126). Zur Zusammensetzung vgl. Herrie, Wenzel, M. 35, 63, 68. — Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt ohne Zersetzung bei 280—282°, nach längerem Aufbewahren bei 260—270° (H., W., M. 35, 67). Wird aus der Lösung in Alkalien oder Ammoniak durch Mineralsäuren wieder ausgefällt. — Gibt mit Diazomethan in Ather zwei Dimethyläther vom Schmelzpunkt 211—214° bezw. 253—256°, beim kurzen Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumacetat zwei Diacetate vom Schmelzpunkt 195—197° bezw. 268—270°. Beim Kochen mit Zinkstaub, Acetanhydrid und Natriumacetat entsteht 2.4.6-Triacetoxy-1.3.5-trimethylbenzol. — K₂C₁₈H₁₈O₄. Wasserhaltige Krystalle (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Reagiert nicht mit Dimethylsulfat oder Methylsiodid.

Dimethyläther vom Schmelzpunkt 211—214° $C_{20}H_{24}O_6 = C_{10}H_{10}O_4(O\cdot CH_6)_2$. Krystelle (aus Essigester). F: 211—214° (H., W.). — Verändert sich nicht beim Kochen mit Wasser. Gibt beim Kochen mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat

2-Methoxy-4.6-diacetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol.

Dimethyläther vom Schmelzpunkt 253—256° $C_{50}H_{24}O_6 = C_{18}H_{18}O_4(O \cdot CH_3)_3$. Krystalle (aus Essigester). F: 253—256° (H., W.). — Ist beständig gegen siedendes Wasser. Gibt beim Kochen mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat 2-Methoxy-4.6-diacetoxy-1.3.5-trimethyl-benzol.

Diacetat vom Schmelzpunkt 195—197° $C_{12}H_{24}O_{8} = C_{16}H_{18}O_{4}(0 \cdot CO \cdot CH_{3})_{2}$.

Krystalle (aus Essigester). F: 195—197° (H., W.).

Diacetat vom Schmelzpunkt 268—270° $C_{22}H_{24}O_8=C_{18}H_{18}O_4(O\cdot CO\cdot CH_8)_2$. Krystalle (aus Essigester). F: 268—270° (H., W.).

- 2 Methoxy 4.6 diacetoxy 1.8.5 trimethyl benzol $C_{16}H_{19}O_5 = (CH_3)_3C_6(0 \cdot CH_4)(0 \cdot CO \cdot CH_2)_3$. B. Durch Acetylieren von 2.4-Dioxy-6-methoxy-1.3.5-trimethyl-benzol (Herzig, Werzel, M. 85, 75). Aus beiden Dimethyläthern des Cedrons (s. o.) durch Kochen mit Zinkstaub, Acetanhydrid und Natriumacetat (H., W.): Krystalle (aus verd. Methanol). F: 66—68°.
- 2.4.6 Triacetoxy 1.3.5 trimethyl benzol $C_{18}H_{18}O_6 = (CH_2)_3C_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$ (S. 1126). B. Durch Kochen von Cedron (s. o.) mit Zinkstaub, Acetanhydrid und Natriumacetat (Herzig, Wenzel, M. 35, 76). F: 165—167°.
- 6. 2.1.3¹-Trioxy-1.3.5-trimethyl-benzol $C_0H_{18}O_3 = H_0 \cdot C_0H_1(CH_2)(CH_2 \cdot OH)_3$ (S. 1127). Liefert mit p-Kresol in Gegenwart von konz. Salzsäure ein Kondensationsprodukt (Krystalle aus Eisessig; F: 215°), aus dem sich durch Sulfurieren ein Gerbstoff gewinnen läßt (BASF, D. R. P. 301451; C. 1917 II, 787; Frdl. 18, 691).

5. Trioxy-Verbindungen $C_{10}H_{14}O_8$.

1. $2.3^{\circ}.3^{\circ}-Trioxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol,$ $a.\beta-Dioxy-\beta-[2-oxy-3-methyl-phenyl]-propan$ $C_{10}H_{14}O_{2}=HO\cdot CH_{2}\cdot C(OH)(CH_{3})\cdot C_{4}H_{3}(CH_{3})\cdot OH.$

- 3.3°-Dioxy-2-methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol, $a.\beta$ -Dioxy- β -[2-methoxy-3-methyl-phenyl]-propan $C_{11}H_{16}O_3=HO\cdot CH_2\cdot C(OH)(CH_3)\cdot C_0H_3(CH_3)\cdot O\cdot CH_8$. B. Durch Einw. von feuchtem Silberoxyd auf 3°-Jod-3'-oxy-2-methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol, neben 2-Methoxy-1-methyl-3-acetonyl-benzol (Guillaumin, Bl. [4] 7, 423). lst sehr unbeständig. Spaltet bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck Wasser ab.
- 2. 4.5.6-Trioxy-1.3-diāthyl-benzol, 4.6-Diāthyl-pyrogallol $C_{10}H_{14}O_3 = (C_2H_5)_2C_6H_{(OH)_3}$. B. Durch Reduktion von 4.5.6-Trioxy-3-āthyl-acetophenon mit amalgamiertem Zink und Salzsāure (Clemensen, B. 47, 58). Nadeln (aus Chloroform). F: 80°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, weniger löslich in kaltem Chloroform, fast unlöslich in Petroläther. Reduziert Silbersalze. Gibt in wäßr. Lösung mit FeCl₃ eine schwache, unbeständige rotviolette Färbung.

6. Trioxy-Verbindungen C₁₈H₂₆O₂.

1. $\gamma.s.\zeta-Trioxy-\gamma-p-tolyl-hexan$ $C_{12}H_{20}O_3=CH_3\cdot C_8H_4\cdot C(OH)(C_8H_4)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_4\cdot OH$. B. Durch Oxydation von Åthyl-allyl-p-tolyl-carbinol mit 4° /, iger KMnO₄-Lösung (Grischkewitsch-Trochimowski, \mathcal{H} . 42, 1547; \mathcal{O} . 1911 I, 1511). — Nadeln (aus Petroläther). F: 89—90,5°. Leicht löslich in Wasser und Äther, sehr wenig in Ligroin.

- 2. $\beta.\delta.e-Trioxy-\beta-[3.4-dimethyl-phonyl]-pentan$ $C_{13}H_{20}O_3=(CH_3)_2C_6H_3\cdot C(CH_3)(OH)\cdot CH_4\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Durch Oxydation von Methyl-allyl-[3.4-dimethyl-phonyl]-carbinol mit KMnO₄ (MAZUREWITSCH, Ж. 46, 15; C. 1914 I, 1999). Krystalle (aus Åther). F: 98—102°.
- 3. β . δ . ϵ Trioxy β [2.5 dimethyl phenyl] pentan $C_{13}H_{30}O_3 = (CH_3)_2C_8H_3 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Durch Oxydation von Methyl-allyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-carbinol mit KMnO₄ (Mazurewitsch, \mathcal{H} . 46, 20; C. 1914 I, 1999). Sirupöse Masse.

7. Trioxy-Verbindungen $C_{14}H_{22}O_{3}$

- 1. $a.\beta.\delta-Trioxy-\delta-p-tolyl-heptan$ $C_{14}H_{12}O_3=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(OH)(C_6H_4\cdot CH_2)\cdot CH_3\cdot CH_3$
- 2. $\gamma.s.\zeta-Trioxy-\beta-methyl-\gamma-p-tolyl-hexan$ $C_{14}H_{25}O_3=(CH_3)_2CH\cdot C(OH)(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_3\cdot OH.$ B. Durch Oxydation von Isopropyl-allyl-p-tolyl-carbinol mit $4^0/_0$ iger KMnO₄-Lösung (Grischkewitsch-Trochimowski, Ж. 42, 1550; C. 1911 I, 1511). Dickflüssige Masse.
- 8. Trioxy-Verbindungen $C_{27}H_{48}O_{2}$. Trioxy-Verbindungen, die vielleicht diese Zusammensetzung haben und sich von Sterinen ableiten, s. Hptw., Syst. No. 4729.

4. Trioxy-Verbindungen C_nH_{2n-8}O₃.

1. 3.4.5-Trioxy-1-vinyl-benzol, 3.4.5-Trioxy-styrol, 5-Vinyl-pyrogallol $C_8H_8O_8=CH_2:CH\cdot C_6H_2(OH)_8$.

12-Nitro-4-oxy-3.5-dimethoxy-1-vinyl-benzol, ω -Nitro-4-oxy-3.5-dimethoxy-styrol $C_{10}H_{11}O_{5}N=O_{3}N\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{2}(OH)(O\cdot CH_{3})_{3}$. B. Durch Umsetzen von 4-Oxy-3.5-dimethoxy-benzaldehyd mit Nitromethan in alkoh. Kalilauge bei -5° und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (MAUTHNER, J. pr. [2] 92, 200). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 115—116°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin, schwer in Petroläther. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

1³-Nitro-3.4.5-trimethoxy-1-vinyl-benzol, ω-Nitro-3.4.5-trimethoxy-styrol $C_{11}H_{13}O_5N=O_2N\cdot CH:CH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_3$. B. Man fügt bei —5° zu einer alkoh. Lösung von 3.4.5-Trimethoxy-benzeldehyd und Nitromethan alkoholische bezw. methylalkoholische Kalilauge und behandelt das Reaktionsprodukt mit verd. Salzsäure (MAUTHNER, J. pr. [2] 92, 199; Späth, M. 40, 144). — Gelbe Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 119—120° (M.), 120—121° (Sp.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Äther, schwer in Petroläther (M.). — Gibt bei aufeinanderfolgender Reduktion mit Zinkstaub und Natriumamalgam in Eisessig und Alkohol β-[3.4.5-Trimethoxy-phenyl]-āthylamin (Mezcalin, Syst. No. 1870) (Sp.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot (M.).

2. Trioxy-Verbindungen $C_9H_{10}O_8$.

- 1. 2.4.5 Trioxy 1 propenyl benzol, 5 Propenyl oxyhydrochinon $C_0H_{10}O_3=CH_3\cdot CH:CH\cdot C_0H_3(OH)_3$.
- 2.4.5-Trimethoxy-1-propenyl-benzol, Asaron $C_{12}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot (O \cdot CH_3)_3 \cdot (B \cdot 1129)$. Asaron läßt sich sublimieren (Kofler, $P \cdot C \cdot H \cdot 59$, 281). Brechungsindices der Krystalle: Bolland, $M \cdot 31$, 410. Asaron gibt mit 3 Mol Nitrosobenzol in wenig Äther im Dunkeln N-Phenyl-[2.4.5-trimethoxy-benzaldehyd]-isoxim und geringe Mengen Asarylaldehyd und Azoxybenzol (Alessander, $R \cdot A \cdot L \cdot [5]$ 24 I, 65; $G \cdot 51$ II, 138). Löst sich in warmer alkoholischer Kalilauge mit roter Farbe; nach dem Kochen und Wiedererkalten der Lösung scheiden sich gelbbraune Nadeln ab (K.). Verbindungen mit 1.3.5-Trinitrobenzol $C_{12}H_{16}O_3 + C_6H_3O_6N_3$. Nadeln (aus Benzol). F: 77—78° (Sudborough, Beard, Soc. 99, 214). $C_{12}H_{16}O_3 + 2C_6H_3O_6N_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 92,5° (S., B., Soc. 99, 214).

- 2. 3.4.5-Trioxy-1-propenyl-bensol, 5-Propenyl-pyrogallol $C_tH_{10}O_5=CH_a\cdot CH\cdot C_aH_a(OH)_a$.
- 3.4.5-Trimethoxy-1-propenyl-bensol, Isoelemicin $C_{19}H_{16}O_{2} = CH_{2} \cdot CH \cdot CH \cdot C_{4}H_{4}(0 \cdot CH_{4})_{2}$ (S. 1130). Kp₁₆: 153—1566 (MAUTHNER, A. 414, 254). Dec: 1,077. n_{2}^{2} : 1,5474.
- 3. 3.4.5-Tr-lowy-1-allyl-bonzol, 5-Allyl-pyrogallol $C_0H_{10}O_2=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_0H_0(OH)_2$.
- 4-Oxy-8.5-dimethoxy-1-allyl-benzol $C_{11}H_{14}O_2=CH_2:CH\cdot CH_2:C_2H_2(OH)(O\cdot CH_2)_3$. B. Aus 1.3-Dimethoxy-2-allyloxy-benzol beim Erhitzen auf 220° (MAUTHNER, A. 414, 251). — Ol. Kp₁₁: 168—169°. Loelich in verd. Natronlauge.
- 3.4.5-Trimethoxy-1-allyl-bensoî, Elemicin $C_{19}H_{16}O_3 = CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_6(O\cdot CH_6)_3$ (S. 1131). V. Im åther. Öl des Holzes von Emnamomum glanduliferum Meisen. (PICKLES, Soc. 101, 1442). B. Durch Behandeln von 4-Oxy-3.5-dimethoxy-1-allyl-benzol mit Dimethylsulfat und Natronlauge (MAUTHNER, A. 414, 252). Kp₁₉: 144—147°; D³⁰: 1,068; n_D^{30} : 1,5291 (M.).
- 4. 3.4.5 Trioxy 1 isopropenyl benzol, β [3.4.5 Trioxy phenyl] a-propylen $C_0H_{10}O_2 = CH_2: C(CH_2) \cdot C_0H_2(OH)_2$.
- 8.4.5-Trimethoxy-1-isopropenyl-bensol, β -[8.4.5-Trimethoxy-phenyl]- α -propylen $C_{12}H_{14}O_3=CH_3\cdot C(CH_3)\cdot C_4H_4(O\cdot CH_4)_3$. B. Man setzt 3.4.5-Trimethoxy-bensoes&uremethylester mit Methylmagnesiumjodid in Ather um und destilliert das Reaktionsprodukt unter 40 mm Druck (Boger, Isham, Am. Soc. 36, 522). Farblose Nadeln. F: 37°. Kp₄₀: 193°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Eisessig, Chloroform, Ligroin und CS_3 . Gibt bei der Oxydation mit Ozon in $70^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigs&ure 3.4.5-Trimethoxy-acetophenon. Gibt mit Brom in Chloroform ein zersetzliches Dibromid.
- 3. γ -[3.4.5-Trioxy-phonyi]- β -amyion $C_{11}H_{14}O_3=CH_3\cdot CH:C(CH_2\cdot CH_3)\cdot C_0H_3(OH)_3$.
- γ -[8.4.5-Trimethoxy-phenyl]-β-amylen $C_{14}H_{20}O_3=CH_2\cdot CH:C(CH_3\cdot CH_2)\cdot C_4H_2(O\cdot CH_4)_3$. B. Man behandelt 3.4.5-Trimethoxy-benzoesäuremethylester mit $C_2H_3\cdot MgBr$ und destilliert das nach Abscheidung der Krystalle von Diäthyl-[3.4.5-trimethoxy-phenyl]-carbinol zurückbleibende Öl unter 40 mm Druck (Boger, Isham, Am. Soc. 36, 524). Durch Kinw. von HCl auf Diäthyl-[3.4.5-trimethoxy-phenyl]-carbinol in Äther bei O° (B., I.). Flüssig. Kp₄₀: 210—220°. D⁵⁰: 1,0462. n_2^{50} : 1,5360. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Ligroin, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser. Gibt bei der Oxydation mit Ozon in 70% jeger Essigsäure 3.4.5-Trimethoxy-propiophenon. Gibt mit Brom in Chloroform ein zersetzliches Dibromid.
- 4. δ -[3.4.5-Trioxy-phonyl]- γ -hoptylen $C_{10}H_{10}O_{0}=CH_{0}\cdot CH_{0}\cdot CH_{1}\cdot CH_{10}\cdot CH_{10}$
- b-[8.4.5-Trimethoxy-phenyl]-y-heptylen $C_{1e}H_{2e}O_{3}$ = CH_{2} · CH_{2} · CH_{2} · CH_{3} ·CH
- 5. β .9-Dimethyl- ϵ -[3.4.5-trioxy-phenyl]- δ -nonylen $C_{17}H_{26}O_3 = (CH_a)_2CH \cdot CH_3 \cdot CH : C[C_0H_2(OH)_3] \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2(CH_2)_2$.
- B. Dimethyl-e-[8.4.5-trimethoxy-phenyl]-δ-nonylen $C_{20}H_{22}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$
- 6. Trioxy-Verbindungen C₂₇H₄₆O₂.

5. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_8$.

1. Trioxy-Verbindungen C₁₀H₈O₈.

1. 1.2.4-Trioxy-naphthalin $C_{10}H_{8}O_{2} = C_{10}H_{8}(OH)_{2}$.

3-Brom-1.2.4-triacetoxy-naphthalin $C_{16}H_{18}O_6Br = C_{10}H_4Br(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Man erwärmt die Lösung von 3-Brom-2-oxy-naphthochinon-(1.4) in Natronlauge mit Zinkstaub und kocht das Reduktionsprodukt mit Aoetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Rohde, Dobymüller, B. 43, 1368). — Nadeln (aus Benzol). F: 159°.

Phenyl-[1.4-dioxy-naphthyl-(3)]-sulfon $C_{16}H_{12}O_4S = (HO)_2C_{16}H_5 \cdot SO_3 \cdot C_6H_5$. B. Durch Verreiben von Benzolsulfinsäure mit 1 Mol a-Naphthochinon und etwas Wasser (Hinsberg, B. 50, 954). — Krystalle (aus Alkohol). F: 178⁶. — Gibt bei längerem Erwärmen auf 150⁶ ungefähr 1 Mol H_2O ab und geht in eine braune, in Eisessig und Alkohol leicht lösliche Substanz über. Die gelbe Lösung in verd. Natronlauge absorbiert an der Luft unter Grünfärbung Sauerstoff. Gibt mit Kaliumferrioyanid in alkal. Lösung 3-Oxy-2-phenylsulfonnaphthochinon-(1.4). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rotviolette Färbung.

[Naphthyl-(1)]-[1.4-dioxy-naphthyl-(2)]-sulfon $C_{20}H_{14}O_4S = C_{10}H_7 \cdot SO_3 \cdot C_{10}H_5(OH)_8$. B. Durch Verreiben von 20 g a-Naphthalinsulfinsäure mit 16 g a-Naphthochinon und etwas Wasser (Hinsberg, B. 50, 956). Durch Reduktion von 2-[a-Naphthylsulfon]-naphthochinon-(1.4) mit Zinkstaub in Eisessig (H.). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 191°. — Gibt beim Erhitzen auf 175° eine Verbindung $C_{20}H_{18}O_3S$ (s. u.) (H., B. 52, 30; 57, 838). Gibt mit $K_2Cr_3O_7$ in Eisessig 2-[a-Naphthylsulfon]-naphthochinon-(1.4) (H., B. 50, 957). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braunviolett. Kaliumferrieyanid erzeugt in der orangegelben wäßr. Lösung des Natriumsalzes eine gelbe Fällung.

Verbindung $C_{20}H_{12}O_3S$ ("Iso-a-naphthalinsulfoxyd-a-naphthochinon"). B. Durch Erhitzen von [Naphthyl-(1)]-[1.4-dioxy-naphthyl-(2)]-sulfon auf 175° (Hinsberg, B. 52, 30; 57, 838). — Braunrotes Krystallpulver (aus Eisessig + Wasser). Sintert bei 85°, wird bei 105° dünnflüssig. Leicht löslich in Aceton, Eisessig und Chloroform, schwer in Methanol. — Gibt mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig eine Verbindung $C_{20}H_{12}O_4S$ (s. u.), beim Erwärmen mit Zinkstaub und Essigsäureanhydrid eine Verbindung $C_{24}H_{12}O_3S$ (s. u.).

Verbindung C₂₀H₁₂O₄S ("Iso-a-naphthalinsulfon-1.4-naphthochinon"). B. Aus der Verbindung C₂₀H₁₂O₄S (s. o.) durch Behandeln mit 30% igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (HINSBERG, B. 52, 33). — Gelbbraune Nädelchen mit ½ Mol H₄O (aus Aceton + Methanol). F: 110—115° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig, Chloroform und Aceton, schwer in Methanol. — Einw. von Zinkstaub und Acetanhydrid: H. — Gibt beim Erwärmen mit Anliin in Eisessig eine rote Färbung. Mit p-Nitrophenylhydrazin in Eisessig entsteht ein Produkt, das mit methylalkoholischer Natronlauge eine blaue bis blaugrüne Färbung gibt.

Verbindung C₂₄H₁₈O₃S ("Iso-a-naphthalinsulfoxyd-1.4-diacetoxy-naphthalin"). B. Durch Erwärmen der Verbindung C₂₀H₁₈O₃S (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und Zinkstaub (HINSBERG, B. 52, 32). — Hellgelbes Krystallpulver mit ½ Mol CHCl₃ (aus Chloroform + Petroläther). Beginnt bei 73° sich zu zersetzen; F: 105°. Sehr leicht löslich in Eisessig, Chloroform und Aceton, schwer in Methanol. — Liefert beim Erwärmen mit K₂Cr₃O₇ in Essigsäure die Verbindung C₂₀H₁₂O₃S zurück.

[Naphthyl-(2)]-[1.4-dioxy-naphthyl-(2)]-sulfon $C_{20}H_{14}O_{4}S = C_{10}H_{7}\cdot SO_{2}\cdot C_{10}H_{5}(OH)_{2}$. B. Man verreibt 20 g β -Naphthalinsulfinsäure mit 16 g α -Naphthochinon und etwas Wasser und bewahrt das Reaktionsgemisch 2 Tage auf (HINSEERG, B. 50, 956). — Blättchen (aus Alkohol). F: 174°. Ziemlich löslich in heißem Alkohol und Eisessig, löslich in Chloroform. — Löst sich mit bräunlich-violetter Farbe in warmer konz. Schwefelsäure. Die gelbe alkalische Lösung gibt mit Kaliumferricyanid eine gelbe Fällung.

[Naphthyl-(1)]-[1.4-diacetoxy-naphthyl-(2)]-sulfon $C_{24}H_{18}O_6S = C_{10}H_7 \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$. Prismen. F: 222° (HINSBERG, B. 50, 957). Schwer löslich in Alkohol, löslich in heißem Eisessig.

1.2-Dioxy-4-mercapto-naphthalin, 8.4-Dioxy-thio-a-naphthol $C_{10}H_8O_1S=(HO)_aC_{10}H_a\cdot SH$. B. Durch Behandeln von 1.2-Dioxy-4-acetylmercapto-naphthalin mit heißer konz. Salzsäure im $CO_1\cdot Strom$ (GHOSH, SMILES, Soc. 105, 1398). — Nadeln (aus heißem Wasser). F: 126—127°.

[Naphthyl-(1)]-[8.4-dioxy-naphthyl-(1)]-sulfon $C_{30}H_{14}O_4S = C_{10}H_7 \cdot SO_4 \cdot C_{10}H_4(OH)_2$. B. Man verreibt 20 g a-Naphthalinsulfinsäure und 16 g β -Naphthochinon mit etwas Wasser (HINSBERG, B. 50, 958). — Blättchen oder Prismen (aus Essigsäure). F: 199°. Löslich in

¹⁾ Vgl. hierzu die S. 470 Anm. 1, 2, 3 u. S. 471 Anm. 1 zitierte Literatur.

Alkohol und Eisessig. — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 170°. — Löslich in heißer konz. Sohwefelssure mit sohmutzig grüner Farbe.

Bis - [3.4 - dioxy - naphthyl -](1)] - sulfid, 8.4.3'.4'-Tetraoxy-1.1'-dinaphthyl-sulfid $C_{20}H_{14}O_4S = (HO)_2C_{10}H_3 \cdot S \cdot C_{10}H_5(OH)_3$. | B. Durch Erwärmen von 1.2-Dioxy-4-mercaptonaphthalin mit β -Naphthochinon in Eisessig (Ghosh, Smiles, Soc. 105, 1398). — Hellbraune Nadeln (aus Essigsäure). F: 202—203°.

1.2-Dioxy-4-acetylmercapto-naphthalin $C_{12}H_{10}O_2S=(HO)_2C_{10}H_5\cdot S\cdot CO\cdot CH_2$. B. Durch Erwärmen von β -Naphthochinon mit Thioessigsäure (Ghosh, Shilles, Soc. 105, 1398). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 172°.

2. 1.4.5-Trioxy-naphthalin, Hydrojuglon $C_{10}H_{s}O_{s}=C_{10}H_{s}(OH)_{s}$.

a) α -Hydrojuglon $C_{10}H_8O_3=C_{10}H_8(OH)_3$ (S. 1134). B. Durch Reduktion der äther. Lösung von Juglon mit Zink und Schwefelsäure (WILLSTÄTTER, WHEELER, B. 47, 2799). Aus β -Hydrojuglon durch Lösen in verd. Natronlauge und Ansäuern (WI., WH.). — F: 148°.

- b) β -Hydrojuglon $C_{10}H_3O_3=C_{10}H_4(OH)_3$ (S. 1134). Zur Konstitution als Mono-ketoform des 1.4.5-Trioxy-naphthalins vgl. WILLSTÄTTER, WHEELER, B. 47, 2797; K. H. MEYER, SANDER, A. 420, 117; WOBOSHTZOW, C. 1922 III, 548. Nach WHEELER, EDWARDS (Am. Soc. 38, 388) ist auch die Formel eines Diketons in Betracht zu ziehen. B. {Durch Erhitzen von a-Hydrojuglon . . . (MYLIUS, B. 18, 2569); vgl. WI., WH., B. 47, 2800). Geht beim Lösen in verd. Natronlauge und Ansäuern in a-Hydrojuglon über (WI., WH.). Gibt ein Monosemicarbazon (Syst. No. 777) und ein Mono-phenylsemicarbazon (Syst. No. 1632) (WI., WH.).
- 2.3-Dichlor-1.4.5-trioxy-naphthalin bezw. 2.3-Dichlor-5-oxy-2.3-dihydro-naphthochinon-(1.4), Juglondichlorid $C_{10}H_6O_3Cl_2=C_{10}H_3Cl_2(OH)_3$ bezw. $HO \cdot C_{10}H_5Cl_2(:O)_2^1)$. B. Durch Einleiten von Chlor in die Eisessig-Lösung von Juglon bei Zimmertemperatur (Wheeler, Scott, Am. Soc. 41, 836). Citronengelbe Platten (aus Ligroin). F: 159—160°. Leicht lößlich in Aceton, schwer in Äther. Gibt beim Erwärmen mit absol. Alkohol 2-Chlor-5-oxy-naphthochinon-(1.4) (?).
- **2.3-Dibrom-1.4.5-trioxy-naphthalin** bezw. **2.3-Dibrom-5-oxy-2.3-dihydro-naphthochinon-(1.4)**, Juglondibromid $C_{10}H_4O_2Br_3=C_{10}H_3Br_3(OH)_3$ bezw. $HO\cdot C_{10}H_4Br_3(:O)_3$). B. Durch Schütteln einer Suspension von Juglon in CCl_4 mit Brom bei Zimmertem eratur (Wherler, Scott, Am. Soc. **41**, 837). Gelbe Prismen (aus Ligroin). F: 109°. Löslich in Aceton, Benzol, heißem Alkohol und heißem Ligroin, schwer in Ather. Gibt beim Erhitzen mit Alkohol 2-Brom-5-oxy-naphthochinon-(1.4) (?).
- 3. 1.4.6-Trioxy-naphthalin C₁₀H₈O₃ = C₁₀H₅(OH)₃. B. Aus 6-Oxy-naphthochinon-(1.4) bei gelindem Erwärmen mit Zinnchlorür und verd. Salzsäure (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 8). Farblose Nadeln (aus Äther und Petroläther). F: 138—140°. Färbt sich rasch grau bis rot. Wird durch Eisenchlorid in das Ausgangsmaterial zurückverwandelt.

Triacetat $C_{16}H_{16}O_6 = C_{10}H_5(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$. B. Durch Kochen von 6-Oxy-naphthochinon-(1.4) mit essigsäurehaltigem Acetanhydrid und Zinkstaub oder von 1.4.6-Trioxy-naphthalin mit Acetanhydrid (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 9). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 94—95°. Leicht löslich in Alkohol, Methanol, heißem Wasser und Eisessig.

4. x.x.x-Trioxy-naphthalin(?), $\beta-Hydrojuglon$ $C_{10}H_8O_3=C_{10}H_8(OH)_3(?)$ (S. 1134) s. o. bei 1.4.5-Trioxy-naphthalin.

2. Trioxy-Verbindungen $C_{11}H_{10}O_8$.

1. 3.5.8-Trioxy-1-methyl-naphthalin $C_{11}H_{10}O_3 = CH_3 \cdot C_{10}H_4(OH)_8$.

3.4-Dibrom-3.5.8-triacetoxy-1-methyl-naphthalin $C_{17}H_{14}O_8Br_3=CH_3\cdot C_{10}H_3Br_8(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$ (S. 1135). Nadeln (aus Benzol). F: 208° (ROHDE, DORFMULLER, B. 43, 1365). — Gibt in Natronlauge mit 3°/oigem Wasserstoffperoxyd 5.7-Dibrom-2.6-dioxy-8-methyl-naphthochinon-(1.4).

2. 3.4.1-Trioxy-1-methyl-naphthalin $C_{11}H_{10}O_2 = HO \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_5(OH)_2$.

4.1¹-Dioxy-3-methoxy-1-methyl-naphthalin C₁₂H₁₂O₂=HO·CH₂·C₁₀H₅(OH)·O·CH₃.

B. Durch Behandeln der Eisessig-Lösung von 3-Methoxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydronaphthalin mit verd. Schwefelsäure und dann mit Wasser (DEAN, NIEBENSTEIN, Soc. 109, 595).

— Nadeln (aus Alkohol). F: 172—173°.

¹⁾ Vgl. hierzu auch die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von Wheeler, Dawson, Mc Ewrn (Am. Soc. 45, 1970).

²) Vgl. hierzu auch die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerkes [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von Whereler, Naiman (Am. Soc. 44, 2831).

1¹-Oxy-3.4-dimethoxy-1-methyl-naphthalin $C_{13}H_{14}O_3 = HO \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_5(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 4.1¹-Dioxy-3-methoxy-1-methyl-naphthalin und Diazomethan in Äther (Dean, Nierenstein, Soc. 109, 595). — Nadeln (aus Benzol). F: 148—150°.

4.1¹-Dioxy-8-acetoxy-1-methyl-naphthalin $C_{13}H_{12}O_4 = HO \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von 3-Oxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydro-naphthalin mit Acetanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure (Dean, Niebenstein, Soc. 109, 595). Durch Lösen von 3-Acetoxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydro-naphthalin in Eisessig, Zusatz von verd. Schwefelsäure und Verdünnen mit Wasser (D., N.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 189—190°.

3. 1.3.4-Trioxy-2-isoamyl-naphthalin, Tetrahydrolapachol $C_{15}H_{18}O_3=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_{10}H_4(OH)_3$.

Triacetat $C_{21}H_{24}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_4(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$. B. Durch Hydrieren von Hydrolapacholtriacetat (S. 560) in Alkohol in Gegenwart von Palladiumschwarz (Monti, G. 45 II, 54; R. A. L. [5] 24 I, 1060). — Nadeln (aus Alkohol). F: 110—112°. — Gibt bei der Verseifung mit Kalilauge bei Gegenwart von Luftsauerstoff 3-Oxy-2-isoamyl-naphthochinon-(1.4).

6. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_3$.

- 1. $2.4 \cdot a$ -Trioxy-diphenylmethan, Phenyl-[2.4-dioxy-phenyl]-carbinol, $2.4 \cdot D$ ioxy-benzhydrol $C_{13}H_{12}O_3 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_3(OH)_2$. B. Durch Schütteln von Resorcin mit Benzaldehyd in 10° /oiger Natronlauge (Pope, Howard, Soc. 97, 79). Hellgelbe, mikroskopische Krystalle (aus verd. Natronlauge durch Ansäuern). Verkohlt bei ca. 200°, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leichter in Pyridin. Färbt sich an der Luft rasch dunkel. Kondensiert sich mit verschiedenen Phenolen und Aminen zu Derivaten des Xanthens bezw. 9.10-Dihydro-acridins; z. B. mit p-Kresol zu 6-Oxy-2-methyl-9-phenyl-xanthen, mit p-Toluidin zu 6-Oxy-2-methyl-9-phenyl-9.10-dihydro-acridin (P., H., Soc. 97, 80, 976). Löst sich mit blutroter Farbe in Alkalien. $K_2C_{13}H_{10}O_3$. Rote Krystalle (aus Wasser).
- 2.4-Dimethoxy-benzhydrol $C_{15}H_{16}O_3=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 2.4-Dioxy-benzhydrol mit Methyljodid in methylalkoholischer Kalilauge (Pope, Howard, Soc. 97, 81). Bräunliche, mikroskopische Krystalle (aus verd. Essigsäure). Zersetzt sich oberhalb 130°. Löslich in Aceton, Benzol und Eisessig.
- 2.4-Diacetoxy-benzhydrol $C_{17}H_{16}O_5=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 2.4-Dioxy-benzhydrol mit Essigsäureanhydrid und Zinkstaub (POPE, HOWARD, Soc. 97, 80). Krystalle (aus Essigsäure). Zersetzt sich bei ca. 200°. Löslich in Aceton, Chloroform und Benzol, unlöslich in Petroläther.
- 2. x.x.x'-Trioxy-x.x'-dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{14}O_3=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)_2$. B. Der Trimethyläther bezw. Triäthyläther entsteht bei längerem Aufbewahren von Toluchinol mit konz. Schwefelsäure in Methanol bezw. Alkohol; das Trioxydimethyldiphenyl erhält man durch Kochen der Äther mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) (Bamberger, A. 390, 170). Nadeln (aus Wasser oder Chloroform). F: 187,5-188,50 (korr.) im auf 162° vorgewärmten Bad. Sehr wener dieslich in Ligroin, Chloroform und kaltem Wasser, schwer in Benzol, leicht in Äther, Alkohol, Eisessig und Aceton. Wird durch Jodwasserstoffsäure + Phosphor bei 180—190° kaum angegriffen. Die verd. wäßr. Lösung wird mit sehr verd. FeCl₃-Lösung schwach blau, dann rasch blaugrau.

Trimethyläther $C_{17}H_{20}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_2(CH_3)(O \cdot CH_3)_2$. B. s. bei der vorhergehenden Verbindung. — Nadeln oder Prismen (aus Methanol). F: 125—125,5° (korr.) (Bamberger, A. 390, 168). Sehr wenig löslich in Wasser, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol, Äther, Methanol, Eisessig und Chloroform. Ist schwer flüchtig mit Wasserdampf.

Triäthyläther $C_{20}H_{26}O_3=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot C_6H_2(CH_8)(O\cdot C_2H_5)_2$. B. s. o. — Nadeln (aus siedendem Alkohol und Ligroin). F: 77—77,5° (korr.) (Bamberger, A. 390, 177). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Ligroin in der Kälte, leicht in den übrigen Lösungsmitteln.

3. Trioxy-Verbindungen C₁₅H₁₆O₈.

- 1. 5.6 Dioxy 2 oxymethyl-dibenzyl, 3.4-Dioxy-2- β -phenāthyl-benzyl-alkohol $C_{1\delta}H_{1\delta}O_3=C_{\delta}H_{\epsilon}\cdot CH_{\epsilon}\cdot CH_{\epsilon}\cdot C_{\epsilon}H_{\epsilon}(OH)_{\epsilon}\cdot CH_{\epsilon}\cdot OH$.
- 5.6 Dimethoxy 2 oxymethyl dibensyl, 3.4 Dimethoxy 2- β -phenäthyl-bensylalkohol $C_{17}H_{20}O_3=C_4H_5\cdot CH_2\cdot C_4H_4\cdot C\cdot H_2\cdot C\cdot H_3\cdot C\cdot H_2\cdot OH$. B. Durch Reduktion von 3.4-Dimethoxy-2-styryl-benzaldehyd mit Natrium in Alkohol (FREUND, FLEISCHER, A. 397, 38). Nadeln (aus Ligroin + Benzol). F: 96—98°.
- 2. $a_*\beta_*\gamma$ -Trioxy- a_*a_* -diphenyl-propan, a_*a_* -Diphenyl-glycerin $C_{15}H_{16}O_3=(C_6H_6)_3C(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 1137). Zur Darstellung aus dl-Glycerinsäuremethylester und Phenylmagnesiumbromid vgl. Paal, B. 49, 1570. Gibt mit KMnO₄ in wäßr. Aceton Benzophenon, Glykolaldehyd und Glykolsäure. Wird durch Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 210° nicht verändert. Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure ein Gemisch krystallisierter und öliger Anhydroverbindungen, das mit KMnO₄ in wäßr. Aceton hauptsächlich Benzophenon liefert und aus dem die unten beschriebenen Produkte sowie ein bei 141—143° schmelzendes Oxim und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 169—171° isoliert wurden.

Verbindung $C_{15}H_{14}O_2$. B. Aus der Fraktion vom Kp_{30} : 176—178° des Gemisches der Anhydroverbindungen (s. o.) über die Bisulfitverbindung (Paal, B. 49, 1580). — Nadeln (aus Aceton + Petroläther). F: 181—183°.

Semicarbazon C₁₆H₁₇O₂N₃ = C₁₆H₁₄O:N·NH·CO·NH₂. B. Wurde aus dem krystallisierten und öligen Anteil des Dehydratationsgemisches (s. o.) durch Erwärmen der alkoh. Lösungen mit salzsaurem Semicarbazid und Na₂CO₃ erhalten (Paal, B. 49, 1574, 1578). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 207—208° (Zers.). Schwer löslich in Benzol und Wasser, leicht in heißem verd. Alkohol, siedendem Aceton und Eisessig.

Verbindung $C_{50}H_{26}O_3$ (Einheitlichkeit fraglich). B. Wird aus dem krystallisierten Anteil des Gemisches der Anhydroverbindungen (s. o.) durch Krystallisation aus Aceton + Alkohol + Wasser erhalten (Paal, B. 49, 1573). — Nadeln. F: 135—136° bei langsamem, 142° bei raschem Erhitzen.

Oxim C₁₅H₁₃ON = C₁₅H₁₂: N·OH. B. Durch Erhitzen des krystallisierten oder öligen Anteils der Anhydroverbindungen (s. o.) in Alkohol bezw. verd. Alkohol mit salzsaurem Hydroxylamin und Na₃CO₃ (Paal, B. 49, 1573, 1577). — Nadeln (aus verd. Alkohol), Tafeln (aus Benzol + Petroläther). F: 109—111°. Wird aus der Lösung in verd. Natronlauge durch CO₃ oder verd. Essigsäure unverändert abgeschieden.

a-Oxy-β.γ-diacetoxy-a.a-diphenyl-propan $C_{19}H_{90}O_5 = (C_8H_5)_9C(OH) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus a.a-Diphenyl-glycerin durch Kochen mit Acetanhydrid oder durch Behandeln mit Acetylchlorid in Pyridin (PAAL, B. 49, 1570). — Blättchen oder Nadeln (aus verd. Alkohol oder Benzol + Petroläther). F: 129—131°. Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, fast unlöslich in Wasser und Petroläther.

3. 1.3.4 - Trioxy - 2 - [γ - methyl - β - butenyl] - naphthalin, Hydrolapachol $C_{18}H_{16}O_3=(CH_3)_8C:CH\cdot CH_2\cdot C_{10}H_4(OH)_3.$

Triacetat $C_{21}H_{22}O_6 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot C_{10}H_4(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$ (S. 1138). B. Durch Kochen von Lapachol oder Lapacholacetat mit Essigsäureanhydrid und Zinkstaub (Mowti, G. 45 II, 53; R. A. L. [5] 24 I, 1059). — Nadeln (aus Alkohol). F: 138—140°. — Gibt beim Hydrieren in Alkohol in Gegenwart von Palladiumschwarz Tetrahydrolapacholtriacetat (S. 559).

4. $a.y.\delta$ -Trioxy-a.a-diphenyl-butan $C_{16}H_{18}O_3 = (C_6H_5)_3C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Durch Oxydation von Allyl-diphenyl-carbinol mit $1^o/_0$ iger KMnO₄-Lösung (Tarassow, Ж. 41, 1310; C. 1910 I, 739). — Hygroskopische Nadeln (aus Wasser). F: 136° bis 137°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Äther, schwer in Ligroin.

5. Trioxy-Verbindungen $C_{17}H_{20}O_8$.

- 1. $\beta.\gamma.\delta$ -Trioxy-a-phenyl- β -benzyl-butan, a. $\beta.\gamma$ -Trioxy-a.a-dibenzyl-propan, a.a-Dibenzyl-glycerin $C_{17}H_{20}O_3=(C_0H_0\cdot CH_1)_2C(OH)\cdot CH_1(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus dl-Glycerinsäuremethylester und Benzylmagneniumchlorid in Äther + Benzol in einer Ausbeute von höchstens $15^0/_0$ der Theorie (Paal, B. 49, 1582). Nadeln. F: 93—94°.
- 2. $\beta.\delta$ -Dioxy- β -methyl- δ -phenyl- δ -[4-oxy-phenyl]-butan $C_{17}H_{20}O_{3} = HO \cdot C_{4}H_{4} \cdot C(C_{4}H_{5})(OH) \cdot CH_{2} \cdot C(CH_{3})_{2} \cdot OH$.

- β.δ-Dioxy-β-methyl-δ-phenyl-δ-[4-methoxy-phenyl]-butan $C_{18}H_{22}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus dem Äthylester der β-Oxy-β-phenyl-β-[4-methoxy-phenyl]-propionsäure ¹) und $CH_3 \cdot MgI$ bei 0° (Berberianu, C. 1913 II, 766). Nadeln (aus Alkohol oder Äther). F: 95—96°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Petroläther.
- 3. a. γ .5-Trioxy-a-phenyl-a-p-tolyl-butan $C_{17}H_{20}O_3=(CH_3\cdot C_6H_4)(C_6H_5)C(OH)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch Oxydation von Allyl-phenyl-p-tolyl-carbinol mit $1^0/_0$ iger KMnO₄-Lösung (Kusymin, \mathcal{H} . 41, 1316; C. 1910 I, 739). Krystalle (aus Alkohol). F: 149° bis 150°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Ather, sehr wenig in Wasser.
- 4. $a.\beta.\gamma$ -Trioxy-a.a-di-p-tolyl-propan, a.a-Di-p-tolyl-glycerin $C_{17}H_{20}O_3 = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2C(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus dl-Glycerinsäuremethylester und p-Tolyl-magnesiumbromid in Ather + Benzol (Paal, B. 49, 1581). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 116—117°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig, Aceton und Essigester in der Wärme, löslich in Ather, Benzol und CS_2 , sehr wenig löslich in Petroläther und Wasser.
- 6. $a.y.\delta$ -Trioxy- $\beta.\beta$ -dimethyl- $\delta.\delta$ -diphenyl-butan $C_{18}H_{22}O_3$ = $HO\cdot(C_6H_5)_2C\cdot CH(OH)\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus a-Oxy- $\beta.\beta$ -dimethyl-butyrolacton (Syst. No. 2506) und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Kohn, Neustädter, M. 39, 298). Krystalle (aus Benzol). F: 130—133°. Ziemlich löslich in siedendem Benzol, löslich in siedendem Ligroin und heißem verdünntem Alkohol.
- 7. $\beta.\gamma.\varepsilon$ -Trioxy- β -methyl- $\delta.\zeta$ -diphenyl-hexan $C_{19}H_{24}O_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH(C_8H_5)\cdot CH(OH)\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$. B. Aus $a\cdot Oxy\cdot\beta.\delta$ -diphenyl- γ -valerolacton und $CH_3\cdot MgI$ (Späth, M. 33, 1048). Krystalle (aus heißem Äther + Petroläther). F: 134—135°. Ziemlich schwer löslich in heißem Äther, leicht in Alkohol.

7. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_3$.

1. Trioxy-Verbindung $C_{14}H_{12}O_3=C_{14}H_9(OH)_3$ (Trioxydihydroanthracen?). V. und B. Man destilliert den alkoh. Extrakt des Shensi-Rhabarbers mit Wasserdampf, entzieht der zurückbleibenden, von Harz befreiten wäßr. Lösung Gallussäure und andere Produkte durch Extraktion mit Äther und schüttelt hierauf mit Amylalkohol aus; den braunen teerigen Anteil der ersten Amylalkohol-Extrakte löst man in Alkohol, fällt mit Chloroform ein Harz aus und erhitzt dieses mit $3^0/_0$ iger Schwefelsäure; die so erhaltene wäßr. Lösung extrahiert man mit Äther und schüttelt die äther. Lösung zunächst mit Ammoniumcarbonat-Lösung, dann mit Sodalösung aus; die letztere enthält neben Emodin die Trioxy-Verbindung (Tuttin, Clewer, Soc. 99, 960). — Bräunliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 256°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — Löst sich mit gelber Farbe in konz. Schwefelsäure.

Triacetat $C_{20}H_{18}O_6 = C_{14}H_0(O\cdot CO\cdot CH_3)_8$. Nadeln (aus Essigester). F: 113° (Tutin, Clewer, Soc. 99, 961).

2. γ -Oxy- α - γ -bis-[4-oxy-phenyl]- α -propylen, [4-Oxy-phenyl]-[4-oxy-styryl]-carbinol $C_{15}H_{14}O_8 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

a-Chlor- γ -oxy- $\alpha\gamma$ -bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen $C_{17}H_{17}$ 0cl = $CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CCl: CH\cdot CH(OH)\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 251. — B. Durch Schütteln von $\alpha.\gamma$ -Dichlor- $\alpha.\gamma$ -bis-[4-methoxy-phenyl]- α -propylen in Benzol-Ather-Lösung mit Wasser (Straus, A. 374, 150). — Nadeln mit Krystall-Benzol (aus Benzol + Petroläther). F: 75—76°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln außer Petroläther. Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure: St. — Sehr zersetzlich. Gibt in Benzol-Lösung mit Chlorwasserstoff in Gegenwart von CaCl₃ das Ausgangsmaterial, mit Bromwasserstoff (in geringem Überschuß) in Gegenwart von CaBr₃ α (oder γ)-Chlor- γ (oder α)-brom- $\alpha.\gamma$ -bis-[4-methoxy-phenyl]- α -propylen (St., A. 374, 152, 192). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett.

a-Chlor-y-methoxy-a-y-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen $C_{19}H_{19}O_3Cl=CH_3\cdot O\cdot C_9H_4\cdot CCl:CH\cdot CH(O\cdot CH_9)\cdot C_9H_4\cdot O\cdot CH_9$. Zur Konstitution vgl. STRAUS, A. 393, 251. — B. Man versetzt eine Lösung von a-y-Dichlor-a-y-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen in

¹⁾ Über diese Säure finden sich in der Literatur keine Angaben.

Äther bei 0° mit Methanol, fügt sofort Eiswasser und Äther zu und schüttelt die äther. Lösung zur Entfernung des Methanols mehrmals mit Wasser aus (Sr., A. 374, 152). — Blättchen (aus Äther + methylat-haltigem Methanol). F: 44—45°. — Spaltet sehr leicht HCl ab unter Bildung von 4.4′-Dimethoxy-chalkon. — Löslich in konz. Schwefelsäure und in flüssigem Schwefeldioxyd mit violetter Farbe.

a-Brom-γ-oxy-a.γ-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen $C_{17}H_{17}O_3Br = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CBr : CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 251. — B. Durch Einw. von Wasser oder feuchtem Silberoxyd auf a.γ-Dibrom-a.γ-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen in Äther (St., A. 374, 165, 176). — Nadeln mit Krystall-Benzol (aus Benzol + Petroläther). F:83° bis 84°. Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure: St., A. 374, 167. — Färbt sich am Licht rasch violett. Spaltet beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Wasser ab. Liefert bei Einw. von Mineralsäuren in Methanol 4.4′-Dimethoxy-chalkon. Gibt in Benzol-Lösung mit Chlorwasserstoff in Gegenwart von CaCl₂ bei 0° a(oder γ)-Chlor-γ (oder a)-brom-a.γ-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen (St., A. 374, 168, 187). — Die Lösungen in konz. Schwefelsäure und in flüssigem Schwefeldioxyd sind rotviolett.

a-Brom-y-methoxy-a.y-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen $C_{18}H_{19}O_3Br=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CBr:CH\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 251. — B. Bei sehr kurzer Einw. von Methanol auf a.y-Dibrom-a.y-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen in Äther bei 0^0 (St., A. 374, 178). — Blättchen. F: 39,5—40,5°. Ist äußerst zersetzlich. Gibt beim Behandeln mit Alkohol 4.4'-Dimethoxy-chalkon. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett.

3. α -Oxy- α . ϵ -bis-[4-oxy-phenyl]- β -amylen $C_{17}H_{18}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

 $\gamma.\delta.\varepsilon$ -Trichlor-a-oxy-a. ε -bis-[4-methoxy-phenyl]- β -amylen $C_{10}H_{10}O_3Cl_3=CH_3\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CH(OH)\cdot CH:CCl\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot CH_4\cdot O\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 252 Anm. 1. — B. Durch Behandeln von $a.\gamma.\delta.\varepsilon$ -Tetrachlor-a. ε -bis-[4-methoxy-phenyl]- β -amylen mit feuchtem Silberoxyd in Äther (St., A. 374, 77). — Nadeln (aus CS_2). F: 121°. — Gibt mit HCl in Benzol in Gegenwart von CaCl₂ das Ausgangsmaterial zurück.

 $\gamma.\delta.e$ -Trichlor-α-methoxy- $\alpha.e$ -bis-[4-methoxy-phenyl]- β -amylen $C_{20}H_{21}O_3Cl_3$ = CH_3 · O·C₆H₄·CH(O·CH₃)·CH:CCl·CHCl·CHCl·C₆H₄·O·CH₃. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 252 Anm. 1.

a) Höherschmelzende Form. Ist diastereoisomer mit der niedrigerschmelzenden Form (St., A. 374, 48). — B. Neben der niedrigerschmelzenden Form bei Einw. von Methanol auf $a.y.\delta.e$ -Tetrachlor-a.e-bis-[4-methoxy-phenyl]- β -amylen in Benzol bei Zimmertemperatur (St., A. 374, 75). — Blättchen (aus Benzol). F: 99—100°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Spaltet beim Aufbewahren in Methanol HCl ab. Gibt beim Behandeln mit Aluminium-Amalgam und Natriummethylat-Lösung in Benzol y-Chlor-x-methoxy-x-x-bis-[4-methoxy-phenyl]-x-x-pentadien. — Gibt mit konz. Schwefelsäure erst eine gelbgrüne, dann eine gelbgraupe Färbung.

erst eine gelbgrüne, dann eine gelbbraune Färbung.
b) Niedrigerschmelzende Form. Ist diastereoisomer mit der höherschmelzenden Form (Sr., A. 374, 48). — B. s. oben. — Nadeln (aus Petroläther). F: 80—81°. — Verhält

sich wie die höherschmelzende Form.

8. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_3$.

1. Trioxy-Verbindungen $C_{14}H_{10}O_{3}$.

1. 1.5.9 - Trioxy - anthracen, 1.5 - Dioxy - anthranol - (9) $C_{14}H_{10}O_3 = HO \cdot C_6H_3 \begin{Bmatrix} C(OH) \\ CH \end{Bmatrix} C_6H_3 \cdot OH$ ist desmotrop mit 1.5-Dioxy-9-oxo-9.10-dihydro-anthracen $HO \cdot C_6H_3 < \frac{CO}{CH_3} > C_6H_3 \cdot OH$, Syst. No. 780.

Triacetat $C_{20}H_{18}O_6=C_{14}H_7(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$ (S. 1139). B. Durch Kochen von Anthrarufin mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (HIROSÉ, B. 45, 2479). — Nädelchen. F: 248—255° (vgl. die abweichende Angabe im Hptw.).

2. 1.5.6 - Trioxy - phenanthren $C_{14}H_{10}O_3$, s. nebenstehende Formel.

1.5.6 - Trimethoxy - phenanthren $C_{17}H_{16}O_3 = C_{14}H_{7}(O \cdot CH_2)_3$ (S.

1140). B. Man erhitzt 1.6-Dimethoxy-5-acetoxy-phenanthren mit HO OH

alkoh. Natriumäthylat-Lösung im mit Stickstoff gefüllten Rohr auf 100° und schüttelt das Reaktionsprodukt mit Dimethylsulfat und Wasser (Рѕснокв, В. 45, 2220). Durch Erhitzen von 1.5.6-Trimethoxy-phenanthren-carbonsäure-(4) im Vakuum über den Schmelzpunkt (Рѕснокв, А. 373, 71). — F: 137—138°. Кр₁₀: 270 (korr.).

5.6 - Dimethoxy - 1 - äthoxy - phenanthren $C_{18}H_{18}O_3 = C_{14}H_7(O \cdot CH_3)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch 8-stdg. Erhitzen von 3.4-Dimethoxy-8-äthoxy-phenanthren-carbonsäure (9) mit 20 Tln. Eisessig auf 220° (PSCHORR, ZEIDLER, A. 373, 78). Durch Erhitzen von 5.6-Dimethoxy-1-äthoxy-phenanthren-carbonsäure (4) bei 15 mm Druck auf ca. 195—205° (PSCHORR, A. 373, 73). — Blättchen (aus Methanol). F: 100°. Kp_{10} : 270—280°. — Verbindung mit Pikrinsäure $C_{18}H_{18}O_3 + C_6H_3O_7N_3$. Dunkelrote Nadeln oder Stäbchen (aus Alkohol). F: 119°.

1.6-Dimethoxy-5-acetoxy-phenanthren $C_{18}H_{16}O_4 = C_{14}H_7(O \cdot CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Bromoxydihydro-s-methylmorphimethinmethyläther (Syst. No. 4785) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf 150⁸ (PSCHORE, B. 45, 2219). — Blättchen oder Nadeln (aus Methanol). F: 196°. Schwer löslich in Methanol.

3. 3.4.5-Trioxy-phenanthren $C_{14}H_{10}O_3$, s. nebenstehende Formel.

3.4.5 - Trimethoxy - phenanthren $C_{17}H_{16}O_3 = C_{14}H_7(O \cdot CH_3)_3$ (S. 1141). B. Durch 40-stdg. Erhitzen von 3.4.5-Trimethoxy-phenan-OH HO OH thren-carbonsäure-(9) mit 20 Tln. Eisessig auf 210—220° (PSCHORR, A. 391, 53). Über die Bildung beim Abbau von Isothebain-methyläther (Syst. No. 3163) vgl. GADAMER, Z. ang. Ch.
26, 627. — Verbindung mit Pikrinsäure $C_{17}H_{16}O_3 + C_6H_3O_7N_3$. F: 167° (PSCH.).

4. 3.4.6-Trioxy-phenanthren $C_{14}H_{10}O_3$, s. nebenstehende Formel.

3.6-Dimethoxy-4-acetoxy-phenanthren, Thebaolacetat $C_{18}H_{16}O_4$ $= C_{14}H_{7}(O\cdot CH_3)_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 1141). B. Durch Kochen von Bromacetoxydihydro-a-methylmorphimethinmethyläther mit Essigsäureanhydrid (PSCHORR, B. 45, 2218). — F: 118—122°. — Verbindung mit Pikrinsäure $C_{18}H_{16}O_4$ + $C_6H_3O_7N_3$. Ziegelrote Nadeln. F: 139° (korr.).

2. 4.5.9 (oder 4.5.10)-Trioxy-2-methyl-anthracen $C_{15}H_{12}O_3 = CH_3 \cdot C_{14}H_6(OH)_3$ ist desmotrop mit Chrysophanhydranthron, Syst. No. 780. Zur Konstitution vgl. Hptw., $Bd.\ VIII,\ S.\ 335,\ Anm.\ 4.$

Triacetat, Triacetylchrysophanhydranthron $C_{11}H_{18}O_6 = CH_3 \cdot C_{14}H_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$ (S. 1142). Gelbliche Prismen und Blättchen (aus Benzol oder Eisessig). F: 238—240° (Hesse, A. 388, 75), 236—237° (EDER, Ar. 254, 13), 232° (unkorr.) (IWAKARA, Ar. Pth. 65, 319). Leicht löslich in Benzol, schwer in Ather (I.). Die verd. Lösungen in Alkohol und Eisessig fluorescieren blauviolett (H.; E.; I.). — Gibt mit Chromsäure in warmem Eisessig Chrysophansäurediacetat (Syst. No. 808), in warmem Eisessig + Acetanhydrid Diacetylrhein (Syst. No. 1460) (H.). — Die Lösung in verd. Kalilauge ist rot (E.; I.).

3. ε - 0 x y - α . ε - bis - [4 - oxy - phenyl] - α . γ - pentadien $C_{17}H_{16}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH : CH \cdot CH : CH \cdot C_4H_4 \cdot OH$.

 γ -Chlor-ε-methoxy-a.s-bis-[4-methoxy-phenyl]-a.γ-pentadien $C_{20}H_{31}O_3Cl = CH_3$ · $O \cdot C_6H_4 \cdot CH(O \cdot CH_3) \cdot CH : CCl \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 251. — B. Man versetzt die Benzol-Lösung von γ.ε-Dichlor-a.s-bis-[4-methoxy-phenyl]-a.γ-pentadien mit Methanol und mischt sofort mit Eiswasser (ST., A. 374, 72). Durch Behandeln von γ.δ.ε-Trichlor-a-methoxy-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]- β -amylen in Benzol mit Aluminium-Amalgam und Natriummethylat-Lösung (ST., A. 374, 77). Durch Einw. von Aluminium-Amalgam und Natriummethylat in Methanol auf a.γ.δ.ε-Tetrachlor-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]- β -amylen (ST., A. 374, 72). — Nadeln oder Blättchen (aus Petroläther). F: 87—88°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Gibt mit Methanol in Gegenwart von etwas HCl Dianisalaceton (ST., A. 374, 73). Liefert in Benzol-Lösung mit PCl₅ oder in Petroläther beim Einleiten von HCl die PCl₅- bezw. HCl-Additionsverbindung von γ.ε-Dichlor-a.ε-bis-[4-methoxy-phenyl]-a.γ-pentadien (ST., A. 374, 74). — Ist mit blauer Farbe löslich in konz. Schwefelsäure und in flüssigem Schwefeldioxyd.

γ-Brom-s-methoxy-a.s-bis-[4-methoxy-phenyl]-a.γ-pentadien $C_{s_0}H_{s_1}O_3Br=CH_3$ · O· C_sH_4 · CH(O· CH_3)· CH: CBr· CH: CH· C_sH_4 · O· CH₃. Zur Konstitution vgl. Straus, A. 393, 251. — B. Man kocht Dianisalaceton mit. PBr₃ in Benzol, schüttelt das Reaktionsprodukt mit HgBr₃ in der Siedehitze und zersetzt das entstandene Doppelsalz mit einer Lösung von KBr in 66°/eigem Methanol (Sr., A. 374, 180). — Blättchen (aus Äther + Methanol). F: 102—103°. — Färbt sich am Licht blauviolett. Liefert beim Behandeln mit methylalkoholischer Salzsäure Dianisalaceton. Einw. von HBr in Äther-Ligroin-Lösung: Sr. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blaue Färbung.

TRIOXY.VERBINDUNGEN CnH2n-20O3 UND CnH2n-22O3 [Syst. No. 587-588

9. Trioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-20} O_3$.

Trioxy-Verbindungen $C_{16}H_{12}O_3$.

1. 3.5.6 - Trioxy - 1 - vinyl - phenanthren $C_{16}H_{12}O_3$, s.

CH:CH. nebenstehende Formel. Trimethyläther $C_{19}H_{18}O_3=CH_2:CH\cdot C_{14}H_6(O\cdot CH_3)_3$ (S. 1143). B. Durch 4—5-stdg. Kochen von Dimethylmorpho-HO OH thebainmethin-jodmethylat (Syst. No. 1870) mit methylalkoholischer Natronlauge (PSCHORR, A. 373, 65).

2. 1.5.6-Trioxy-4-vinyl-phenanthren $C_{16}H_{19}O_3$, s. nebenstehende Formel.

Trimethyläther, 1.5.6 - Trimethoxy - 4 - vinyl - phenanthren $C_{19}H_{18}O_3 = CH_2:CH\cdot C_{14}H_6(O\cdot CH_3)_3$ (S. 1143). B. Durch 4-stdg. Kochen von Dimethebenin-methylsulfmethylat (Syst. No. 1870) mit HO OH 5% jeger alkoh. Kalilauge (PSCHORR, A. 373, 70). — Gibt bei der Oxydation mit KMnO. in Aceton unter Kühlung außer 1.5.6-Trimethoxy-phenanthren-carbonsäure-(4) Oxy-thebenolmethyläther (P.: vgl. GULLAND, VIRDEN, Soc. 1928, 924).

OH

5.6-Dimethoxy-1-äthoxy-4-vinyl-phenanthren $C_{20}H_{20}O_3 = CH_2 : CH \cdot C_{14}H_6(O \cdot CH_3)_2 \cdot CH_3 : C$ O·C₂H₅. B. Durch 3-stdg. Kochen von Methäthebeninnethin-jodmethylat mit 14% iger alkoh. Kalilauge (Pschorr, A. 373, 72). — Gelbliche Tafeln (aus Petroläther). F: 78°. — Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton unter Kühlung 5.6-Dimethoxy-1-äthoxy-phenanthren-carbonsäure-(4) und Oxy-thebenol-äthyläther (P.; vgl. Gulland, Virden, Soc. 1928. 924). Gibt bei kurzem Kochen mit Eisessig Thebenol-äthyläther (Syst. No. 2407).

10. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_3$.

1. Trioxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_{3}$.

1. 2.4.2'-Trioxy-triphenylmethan $C_{10}H_{16}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_6H_3(OH)_8$.

2.4.2'-Trimethoxy-triphenylmethan $C_{22}H_{22}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4.2'-Trimethoxy-triphenylcarbinol beim Kochen mit Ameisensäure (KAUFF-MANN, PANNWITZ, B. 45, 773). — Blättchen (aus Alkohol). F: 118°.

2. 3.4.5-Trioxy-triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_3 = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_2(OH)_3$.

3.4.5-Trimethoxy-triphenylmethan $C_{22}H_{22}O_8 = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 3.4.5-Trimethoxy-triphenylcarbinol beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure (Bogert, Isham, Am. Soc. 36, 521). — Nadeln (aus Alkohol). F: 133° (korr.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol.

a-Chlor-3.4.5-trimethoxy-triphenylmethan, 3.4.5-Trimethoxy-triphenylchlor-methan $C_{22}H_{21}O_3Cl=(C_6H_6)_2CCl\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_3$. B. Man leitet HCl in eine Lösung von 3.4.5-Trimethoxy-triphenylcarbinol in Ather unter Kühlung ein (Bogert, Isham, Am. Soc. 36, 521). — Prismen (aus Ather). F: 110⁶ (korr.). Leicht löslich in Ligroin, Ather und Benzol. Färbt sich an der Luft rot. Wird durch Wasser oder Alkohol zersetzt.

3. 4.4'.4"-Trioxy-triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_3 = CH(C_6H_4 \cdot OH)_3$.

Trimethyläther, 4.4.4''-Trimethoxy-triphenylmethan $C_{22}H_{23}O_3 = CH(C_8H_4\cdot O\cdot CH_3)_3$ (S. 1143). B. Beim Kochen von 4.4'.4''-Trimethoxy-triphenylcarbinol mit Ameisensäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 771). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe und wird aus dieser Lösung beim Verdünnen mit Wasser unverändert gefällt (NOELTING, KEMPF, Bl. [4] 17, 386).

4. 2.4.a-Trioxy-triphenylmethan, 2.4-Dioxy-triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_3 =$ (C₆H₅)₂C(OH)·C₆H₃(OH)₂. B. Entsteht durch Einw. von C₆H₅·MgBr auf 2.4-Dioxy-benzophenon in Ather (BAEYER, A. 872, 86). — Prismen (aus Chloroform + Gasolin). F: 124° (Zers.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform; mit gelbroter Farbe löslich in Eisessig; färbt sich mit Mineralsäuren blutrot; die Lösung in Natronlauge ist farblos. — Beim Erwärmen der Lösung in Nitrobenzol auf 100° entsteht eine Verbindung vom Schmelzpunkt 264° (dunkelbraune Nadeln aus Aceton; unlöslich in Alkalien). Beim Kochen der Lösung in Natronlauge entstehen Benzophenon und 2.4-Dioxy-benzophenon.

Perchlorat des 2.4-Dioxy-triphenylearbinols $C_{19}H_{15}O_6Cl = [(HO)_9C_6H_3\cdot C(C_6H_5)_8]\cdot ClO_4$. Braune Tafeln (aus Benzol). Verpufft beim Erhitzen (BAEYER, A. 372, 88). Leicht löslich in Aceton und Nitrobenzol mit brauner Farbe. Wird durch Wasser zersetzt.

- 4.a-Dioxy-2-methoxy-triphenylmethan, 4-Oxy-2-methoxy-triphenylcarbinol $C_{20}H_{18}O_3=(C_0H_5)_2C(OH)\cdot C_0H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Benzophenonchlorid und Resorcinmonomethyläther (GOMBERG, JOHNSON, Am. Soc. 39, 1686). F: 132° (Zers.). Gibt mit verschiedenen Lösungsmitteln additionelle Verbindungen.
- 2.a-Dioxy-4-methoxy-triphenylmethan, 2-Oxy-4-methoxy-triphenylcarbinol $C_{20}H_{16}O_3 = (C_6H_6)_2C(OH)\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Entsteht durch Einw. von C_6H_5 ·MgBr auf 2-Oxy-4-methoxy-benzoesäureäthylester (Gomberg, Johnson, Am. Soc. 39, 1687). Krystalle (aus Eisessig). F: 154°; zersetzt sich bei 158°.
- a-Oxy-2.4-dimethoxy-triphenylmethan, 2.4-Dimethoxy-triphenylcarbinol $C_{21}H_{20}O_3 = (C_6H_6)_3C(OH) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$ (S. 1144). B. Entsteht durch Einw. von $C_6H_6 \cdot Mg$ Br auf 2.4-Dimethoxy-benzophenon (Kauffmann, Pannwitz, B. 43, 1210). Durch Einw. von 2.4-Dimethoxy-phenylmagnesiumjodid auf Benzophenon (Kau., Kieser, B. 45, 2335). Tafeln (aus Alkohol). F: 138°; ziemlich leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Eisessig und CS₃, schwerer löslich in Alkohol, sehr wenig in Ligroin (Kau., P.). Fällt aus der dunkelroten Lösung in konz. Schwefelsäure auf Zusatz von Wasser unverändert wieder aus (Kau., P.). Relative Basizität gegenüber Eisessig-Schwefelsäure: Kau., Kie., B. 46, 3790. Wird auch durch siedende alkoholische Kalilauge nicht angegriffen (Kau., P.). Bei der Reduktion mit siedender Ameisensäure oder mit Zinkstaub und siedendem Eisessig entsteht 2.4-Dimethoxy-triphenylmethan; Einw. anderer Reduktionsmittel: Kau., P., B. 43, 1211; 45, 772. Bei Einw. eines Gemisches aus Eisessig und verd. Schwefelsäure erhält man Resorcin-dimethyläther (Kau., P.). Liefert beim Kochen mit AlCl₃ in CS₃ 3-Oxy-9-phenyl-zanthen (Kau., P.). Bei Einw. von PCl₃ in Chloroform entsteht 5-Chlor-2.4-dimethoxy-triphenylcarbinol, bei Einw. von Brom in CS₃ oder in konz. Schwefelsäure 5-Brom-2.4-dimethoxy-triphenylcarbinol (Kau., P.).
- 5-Chlor-a-oxy-2.4-dimethoxy-triphenylmethan, 5-Chlor-2.4-dimethoxy-triphenylcarbinol $C_{a_1}H_{1_0}O_3Cl = (C_bH_a)_a(ClH) \cdot C_bH_aCl(O \cdot CH_a)_a$. B. Durch Kochen von 2.4-Dimethoxy-triphenylcarbinol mit PCl_5 in Chloroform (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 775). Krystalle (aus Alkohol). F: 182°. Schwer löslich in Äther, Alkohol und Ligroin. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelrot.
- 5-Brom- α -oxy-2.4-dimethoxy-triphenylmethan, 5-Brom-2.4-dimethoxy-triphenylcarbinol $C_{21}H_{10}O_3Br=(C_0H_0)_2(COH)\cdot C_0H_2Br(O\cdot CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Brom auf 2.4-Dimethoxy-triphenylcarbinol in CS_2 oder konz. Schwefelsäure (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 775). Prismen (aus Benzol und Eisessig). F: 186°. Leicht löslich in Chloroform und CS_2 , ziemlich in Äther, Benzol und heißem Alkohol, schwer in Ligroin. Die Lösung in Eisessig ist weinrot, die Lösung in konz. Schwefelsäure dunkelrot.
- 5. 2.5.a-Trioxy-triphenylmethan, 2.5-Dioxy-triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_3 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_5(OH)_2$. B. Durch Einw. von $C_6H_5 \cdot MgBr$ auf 2.5-Dioxy-benzoesäure-äthylester (Baeyer, A. 372, 82). Blättchen mit $^1/_5$ Mol Benzol (aus Benzol). F: 110°; schmilzt benzolfrei bei 136°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Eisessig, löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Gasolin. Die rote Lösung in Eisessig wird auf Zusatz von wenig konz. Schwefelsäure grün; die grüne Färbung verschwindet wieder auf Zusatz von Wasser oder Alkohol. Löslich in Natronlauge mit brauner Farbe. Beim Einleiten von HCl in die äther. Lösung entsteht ein grünes Chlorid, dessen farblose Lösung in Äther durch Natronlauge vorübergehend blau gefärbt wird.
- a-Oxy-2.5-dimethoxy-triphenylmethan, 2.5-Dimethoxy-triphenylcarbinol $C_{21}H_{30}O_3=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_3$ (S. 1144). Relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: Kauffmann, Kieser, B. 46, 3790.
- 6. 2.4'.a-Trioxy-triphenylmethan, 2.4'-Dioxy-triphenylcarbinol $C_{10}H_{10}O_3 = C_0H_5 \cdot C(OH)(C_0H_4 \cdot OH)_2$.
- a-Oxy-2.4'-dimethoxy-triphenylmethan, 2.4'-Dimethoxy-triphenylcarbinol $C_{21}H_{20}O_3=C_4H_5\cdot C(OH)(C_6H_4\cdot O\cdot CH_4)_3$. B. Durch Einw. von 2-Methoxy-phenylmagnesium-jodid auf 4-Methoxy-benzophenon (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 772). Blättchen (aus Ligroin oder Alkohol). F: 115°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Eisessig. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe.
- 7. 3.4.a-Trioxy-triphenylmethan, 3.4-Dioxy-triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_3 = (C_6H_6)_4C(OH) \cdot C_6H_4(OH)_2$.
 - 4.a-Dioxy-8-methoxy-triphenylmethan, 4-Oxy-8-methoxy-triphenylcarbinol ${\rm O\cdot CH_8}$
- $C_{30}H_{18}O_3 = (C_6H_6)_3C(OH) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot OH$ bezw. $(C_6H_5)_3C : \bigcirc OH$ B. Durch längere Einw. von Guajacol auf Benzophenonchlorid bei Zimmertemperatur (GOMBERG, VAN STONE, Am. Soc. 38, 1593). Benzoide Form. Aus alkal. Lösung mit CO_2 gefällt.

Farblose Krystalle (aus Benzol). F: 159°. — Chinoide Form. Braune Krystalle (aus 60°/,iger Essigsäure). F: 147°. — Beide Formen spalten beim Erhitzen Wasser ab unter Bildung von 3-Methoxy-fuchson, und zwar die chinoide Form schneller als die benzoide. Geschwindigkeit der Wasserabspaltung beider Formen bei 75°: G., v. St. Bei Einw. von 1 Mol Chlor bezw. 1 Mol Brom in CCl4 entsteht 5-Chlor- bezw. 5-Brom-3-methoxy-fuchson.

a-Oxy-3.4-dimethoxy-triphenylmethan, 3.4-Dimethoxy-triphenylcarbinol $C_{21}H_{20}O_3 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$ (S. 1145). Löst sich in Eisessig-Schwefelsäure mit karmoisinroter Farbe; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: Kauffmann, Kieser, B. 46, 3790. — Beim Kochen mit Ameisensäure oder mit alkoh. Salzsäure entsteht 3.4-Dimethoxy-triphenylmethan (Kau., Pannwitz, B. 45, 773).

5-Chlor-4.a-dioxy-3-methoxy-triphenylmethan, 5-Chlor-4-oxy-3-methoxy-triphenylcarbinol $C_{20}H_{17}O_3Cl=(C_0H_5)_3C(OH)\cdot C_6H_3Cl(OH)\cdot O\cdot CH_3$ bezw. O·CH,

 $(C_0H_5)_2C:$ C: C OH. B. Bei längerem Erhitzen von 5-Chlor-3-methoxy-fuchson mit

1n-Alkalilösung (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1596). — Benzoide Form. Aus alkal. Lösung mit Co. gefällt. Farblose Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 166—168°. — Chinoide Form. Orangefarbene Krystalle (aus 60°/oiger Essigsäure). F: 159—161°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Beide Formen spalten beim Erhitzen Wasser ab unter Bildung von 5-Chlor-3-methoxy-fuchson, und zwar die benzoide Form langsamer als die chinoide. Geschwindigkeit der Wasserabspaltung beider Formen bei 75° und 95°: G., v. St.

5-Brom-4.a-dioxy-3-methoxy-triphenylmethan, 5-Brom-4-oxy-3-methoxy-tri-O·CH₃

 $\textbf{phenyloarbinol} \ C_{20}H_{17}O_3Br = (C_0H_5)_2C(OH) \cdot C_0H_2Br(OH) \cdot O \cdot CH_3 \ \text{bezw.} \ (C_0H_5)_2C : \underbrace{OH}_{OH}.$

- B. Durch Einw. einer 1n-Alkalilösung auf 5-Brom-3-methoxy-fuchson (GOMBERG, VAN STONE, Am. Soc. 38, 1595). Benzoide Form. Aus alkal. Lösung mit CO₂ gefällt. Farblose Krystalle (aus Petroläther oder Äther). F: 156°. Chinoide Form. Orangefarbene Krystalle (aus 60°/oiger Essigsäure). F: 151°. Beide Formen spalten beim Erhitzen Wasser ab unter Bildung von 5-Brom-3-methoxy-fuchson, und zwar die benzoide Form langsamer als die chinoide Form. Geschwindigkeit der Wasserabspaltung beider Formen bei 75° und 95°: G., v. St.
- 8. 3.5.a-Trioxy-triphenylmethan, 3.5-Dioxy-triphenylcarbinol $C_{10}H_{16}O_3 = (C_0H_5)_2C(OH) \cdot C_0H_3(OH)_2$.
- a Oxy 3.5 dimethoxy triphenylmethan, 3.5 Dimethoxy triphenylearbinol $C_{21}H_{80}O_3 = (C_6H_6)_2C(OH) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 3.5-Dimethoxy-benzoesăuremethylester und $C_6H_5 \cdot MgBr$ in Ather (Kauffmann, Kieser, B. 46, 3800). Nadeln (aus Alkohol). F: 113°. Sehr wenig löslich in Ligroin, löslich in Alkohol, sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform. Die Lösung in Eisessig-Schwefelsäure ist schwach gelb. Relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3790.
- 9. 4.4'.a-Trioxy-triphenylmethan, 4.4'-Dioxy-triphenylcarbinol, Benzaurin $C_{19}H_{16}O_3 = C_6H_5 \cdot C(OH)(C_6H_4 \cdot OH)_2$ (8. 1145). Absorptionsspektrum des Benzaurins in heißer alkoholischer Lösung und seines Natriumsalzes in alkal. Lösung: R. Meyer, O. Fischer, B. 46, 72, 74. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe (Noelting, Kempf, Bl. [4] 17, 388).
 - S. 1145, Z. 31 v. u. statt "D." lies "Doebner".
- a-Oxy-4.4'-dimethoxy-triphenylmethan, 4.4'-Dimethoxy-triphenylcarbinol $C_{21}H_{20}O_3=C_6H_5\cdot C(OH)(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)_2$ (S. 1145). B. Aus 4-Methoxy-benzophenon und 4-Methoxy-phenylmagnesiumjodid (KAUFFMANN, PANNWITZ, B. 45, 771). Färbt tannierte Baumwolle orangerot (NOELTING, KEMPF, Bl. [4] 17, 387).
- 2. α -Oxy- β -phenyl- α . α -bis-[4-oxy-phenyl]-äthan, Bis-[4-oxy-phenyl]-benzyl-carbinol $C_{20}H_{18}O_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(OH)(C_6H_4\cdot OH)_2$.
- Bis-[4-methoxy-phenyl]-benzyl-carbinol $C_{22}H_{22}O_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(OH)(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$.

 B. Durch Erwärmen von 4.4'-Dimethoxy-benzophenon mit Benzylmagnesiumchlorid (Orechow, Bl. [4] 25, 178). Nadeln (aus Alkohol). F: 141—142°. Leicht löslich in Benzol, weniger in Alkohol, sehr wenig in Äther und Ligroin. Beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf 100° entsteht β-Phenyl-a.α-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylen.

3. Trioxy-Verbindungen $C_{21}H_{20}O_3$.

1. α.β.β-Tris-[4-oxy-phenyl]-propan C₂₁H₂₀O₃=CH₃·C(C₆H₄·OH)₂·CH₂·C₆H₄·OH.

B. Man erhitzt Chloraceton mit Phenol und rauchender Salzsäure auf dem Wasserbad (Lippmann, B. 45, 2490). — Schwach rötliche Flocken (aus Äther + Petroläther). Zersetzt sich bei 175°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Essigsäure, schwer in heißem Benzol und Chloroform. Die äther. Lösung ist in durchfallendem Licht rot, in auffallendem Licht blauviolett. — Gibt mit Brom in essigsaurer Lösung ein gelbes Substitutionsprodukt. Die alkal. Lösung färbt sich mit Kaliumferricyanid bordeauxrot. Mit FcCl₃ entsteht in alkoh. Lösung eine gelbliche Färbung.

Monoacetat $C_{23}H_{22}O_4 = C_{21}H_{19}O_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von $a.\beta.\beta$ ·Tris-[4-oxy-phenyl]-propan mit Eisessig und Essigsäureanhydrid (LIPPMANN, B. 45, 2490). — Weiße Masse. Zersetzt sich bei 155°, ohne zu schmelzen.

- 2. 4.4'.a-Trioxy-3.3'-dimethyl-triphenylmethan, Phenyl-bis-[4-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol $C_{21}H_{20}O_3=C_6H_5\cdot C(OH)[C_6H_3(CH_3)\cdot OH]_2$.
- a-Oxy-4.4'-dimethoxy-3.3'-dimethyl-triphenylmethan, Phenyl-bis-[4-methoxy-3-methyl-phenyl]-carbinol $C_{23}H_{24}O_3 = C_6H_5 \cdot C(OH)[C_6H_3(CH_2) \cdot O \cdot CH_3]_2$. B. Durch Oxydation von Phenyl-bis-[4-methoxy-3-methyl-phenyl]-methan mit PbO₂ in essigsaurer Lösung (NOELTING, KEMPF, Bl. [4] 17, 387). Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Färbt tannierte Baumwolle intensiv rot.
- 3. **6.6**'.a-Trioxy-3.3'-dimethyl-triphenylmethan, Phenyl-bis-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-carbinol $C_{11}H_{10}O_3=C_0H_5\cdot C(OH)[C_0H_3(CH_3)\cdot OH]_2$.
- a-Oxy-8.6'-dimethoxy-3.3'-dimethyl-triphenylmethan, Phenyl-bis-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-carbinol $C_{23}H_{24}O_3 = C_6H_5 \cdot C(OH)[C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_3]_3$. B. Entsteht durch Oxydation von Phenyl-bis-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-methan mit PbO₂ in essignaurer Lösung (Noelting, Kempf, Bl. [4] 17, 387). Löslich in konz. Schwefelsäure mit bordeauxroter Farbe. Färbt tannierte Baumwolle nicht.

11. Trioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-24} O_3$.

1. 1.2.8-Trioxy-chrysen 1) $C_{18}H_{18}O_{3}$, s. nebenstehende Formel.

но

ÓН

0H

1.2.8-Triäthoxy-chrysen $C_{34}H_{24}O_3=C_{18}H_{9}(O\cdot C_2H_5)_3$. B. Man reduziert die Natrium-Verbindung des 8-Oxy-chrysenchinons-(1.2) in wäßrig-alkoholischer Natronlauge mit $Na_3S_2O_4$ und kocht das Reaktionsprodukt mit Diäthylsulfat (Beschke, A. 384, 191). — Krystalle (aus Alkohol). F: 142°. Die Lösungen fluorescieren stark blau.

1.2.8-Triacetoxy-chrysen $C_{24}H_{18}O_6=C_{18}H_{2}(0\cdot C0\cdot CH_3)_3$. B. Man kocht 8-Acetoxy-chrysenchinon-(1.2) mit Essigsäureanhydrid, Natriumacetat und Zinkstaub (Beschke, A. 384, 190). — Krystalle (aus Eisessig oder Alkohol). F: 195°.

- 2. 3.4.5-Trioxy-a-benzyl-stilben, $a.\gamma$ -Diphenyl- β -[3.4.5-trioxy-phenyl]-a-propylen $C_{21}H_{18}O_3=C_6H_5\cdot CH:C(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_2(OH)_3$.
- 3.4.5-Trimethoxy-a-bensyl-stilben, a.y-Diphenyl- β -[3.4.5-trimethoxy-phenyl]-a-propylen $C_{24}H_{24}O_3=C_4H_5\cdot CH:C(CH_2\cdot C_4H_5)\cdot C_6H_3(0\cdot CH_2)_3$. B. Durch Einw. von HCl auf [3.4.5-Trimethoxy-phenyl]-dibenzyl-carbinol in Åther bei 0^0 (Bogerr, Isham, Am. Soc. 36, 529). Krystalle (aus Ligroin). F: 93° (korr.). Kp₂₀: 320° (geringe Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Åther, Chloroform, CS₂ und Benzol, schwer in Ligroin und Pyridin, unlöslich in Wasser. Gibt bei der Oxydation mit Ozon in $70^{\circ}/_{\circ}$ lger Essigsäure bei 70° [3.4.5-Trimethoxy-phenyl]-benzyl-keton. Liefert mit Brom in Chloroform ein unbeständiges Dibromid.

¹⁾ Bezifferung von Chrysen siehe Ergw. Bd. V, S. 355.

TRIOXY-VERBINDUNGEN Cn H2n-28 O3 usw. [Syst. No. 588-590

12. Trioxy-Verbindung C_nH_{2n-28}O₈.

1-[4.a-Dioxy-benzyl]-3-[4-oxy-benzal]-inden $C_{23}H_{18}O_{8}=$ C·CH(OH)·C₆H₄·OH

 $C: CH \cdot C_nH_4 \cdot OH$

1-[a-Oxy-4-methoxy-bensyl]-3-[4-methoxy-bensyl]-inden, 1-[a-Oxy-anisyl]-8-anisal-inden $C_{ss}H_{s2}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_eH_4\cdot CH:C_9H_6\cdot CH(OH)\cdot C_eH_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 1149). B. Aus 3-[a-Oxy-anisyl]-inden und Anisaldehyd in alkoh. Kalilauge (Courtot, A. ch. [9] 4, 200).

13. Trioxy-Verbindung $C_n H_{2n-30} O_3$.

a.y-Dioxy-a.y.y-triphenyl-a-[4-oxy-phenyl]-propan $C_{27}H_{24}O_{3}=HO\cdot C_{4}H_{4}$ $C(OH)(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C(OH)(C_6H_5)_2$

 $a.\gamma$ -Dioxy- $a.\gamma.\gamma$ -triphenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-propan $C_{a_8}H_{a_6}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(C_6H_5)\cdot CH_3\cdot C(OH)(C_6H_5)_2$. B. Aus β -Oxy- β -phenyl- β -[4-methoxy-phenyl]-propion-säureäthylester 1) und $C_6H_5\cdot Mg$ Br bei 0^0 (Berberianu, C. 1913 Π , 766). — Blättchen (aus Alkohol). F: 152°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich in Benzol, sehr wenig in Petroläther, unlöslich in Wasser.

D. Tetraoxy-Verbindungen.

1. Tetraoxy-Verbindungen $C_n H_{2n} O_4$.

1. Tetraoxy-Verbindungen C₆H₁₂O₄.

1. Derivate von Cyclohexantetrolen C_aH₁₂O₄ = C_aH_a(OH)_a, deren Hydroxylstellung unbekannt ist.

Dichlorcyclohexantetrol, Inositdichlorhydrin $C_6H_{10}O_4Cl_2 = C_6H_6Cl_2(OH)_4$. Durch längere Einw. von alkoh. Salzsäure auf das Triacetat (s. u.) (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1561). — Prismen (aus Alkohol). F: 221°. Löslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Essigester, unlöslich in Chloroform, Ather und Benzol. — Gibt bei der Acetylierung das Tetraacetat vom Schmelzpunkt 118°.

Triacetat $C_{12}H_{16}O_7Cl_2 = C_6H_6Cl_2(OH)(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Entsteht neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Inosit mit Acetylchlorid unter Druck auf 140° (GRIFFIN, NELson, Am. Soc. 37, 1561). — Farbloser, spröder Gummi. Kp_{3,3}: 216—217°. Löslich in Alkohol, Eisessig, Essigester und heißem Wasser. — Gibt bei längerer Einw. von alkoh. Salzsäure Dichlorcyclohexantetrol. Beim Acetylieren mit Acetanhydrid entsteht das Tetraacetat vom Schmelzpunkt 118°.

Tetraacetat, Inositdichlorhydrintetraacetat vom Schmelspunkt 118 ${}^{\circ}$ $C_{14}H_{18}O_{8}Cl_{2}=$ CeHeCla(O·CO·CH3)4. B. Entsteht neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Inosit mit Acetylchlorid unter Druck auf 140° (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1561). Durch Acetylierung von Dichlorcyclohexantetrol oder Dichlorcyclohexantetroltriacetat (Gr., N.). — Prismen (aus Alkohol). F: 118°.

Bei 186° schmelzendes Tetraacetat eines Dichlorcyclohexantetrols, Inosit- $\underline{\text{dichlorhydrintetrancetat }}\underline{\text{vom Schmelspunkt}} \ \ \textbf{186} \ \ \text{C}_{14}\text{H}_{16} \\ \underline{\text{O}}_{8}\text{Cl}_{2} = \text{C}_{6}\text{H}_{4}\text{Cl}_{2} \\ (\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3})_{4}}.$ B. Entsteht neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Inosit mit Acetylchlorid unter Druck auf 140° (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1561). — Schuppen (aus Alkohol). F: 186°. Löslich in Alkohol, Chloroform, Essigester, Eisessig, Benzol, Ather und Aceton, unlöslich in Wasser und Ligroin.

Dibromcyclohexantetrol, Inositdibromhydrin $C_6H_{10}O_4Br_2 = C_6H_6Br_2(OH)_4$ (S. 1151). B. Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von Scyllithexaacetat (S. 592) mit einer gesättigten Lösung von HBr in Eisessig im Rohr auf 145—150° (MÜLLER, Soc. 101, 2407). Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von Inosit

¹⁾ Über das Ausgangsmaterial finden sich in der Literatur keine Angaben.

mit Acetylbromid im Rohr auf 120° (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1558). Zur Bildung durch Erhitzen von Inosithexaacetat mit Eisessig-Bromwasserstoff nach MÜLLER (Soc. 91, 1788) vgl. a. Gr., N., Am. Soc. 37, 1558. Inositdibromhydrin entsteht neben anderen Produkten bei Einw. von Acetylbromid auf Pinit im Rohr bei Zimmertemperatur (Gr., N., Am. Soc. 37, 1571). Durch Einw. von flüssigem Ammoniak auf Dibromcyclohexantetroltetraacetat vom Schmelzpunkt 130° (Gr., N., Am. Soc. 37, 1560). — Prismen (aus Wasser). F: 216° (Zers.) (Gr., N.), 210° (M.). Löslich in Benzol, Chloroform, Ather und Amylacetat (Gr., N.). — Gibt beim Acetylieren das Tetraacetat vom Schmelzpunkt 130° (Gr., N.).

Diacetat $C_{10}H_{14}O_6Br_2 = C_6H_6Br_3(OH)_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von Inosit mit Acetylbromid im Rohr auf 120° (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1557). — Nadeln (aus Alkohol). F: 214° (Zers.). Löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, schwer löslich in Äther und Eisessig, unlöslich in Wasser, Chloroform und Benzol. — Gibt bei der Acetylierung das Tetraacetat vom Schmelzpunkt 130°.

Triacetat $C_{12}H_{16}O_7Br_2 = C_6H_6Br_2(OH)(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von Inosit mit Acetylbromid im Rohr auf 120° (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1557). — Prismen (aus Alkohol). F: 124°. — Gibt bei der Acetylierung das Tetraacetat vom Schmelzpunkt 130°.

Tetraacetat, Inositdibromhydrintetraacetat vom Schmelzpunkt 130° bezw. 140° $C_{14}H_{18}O_8Br_2 = C_6H_8Br_2(O \cdot CO \cdot CH_3)_4$ (S. 1151). B. Entsteht neben Dibromcyclohexantetroltetraacetat vom Schmelzpunkt 225° bezw. 235° und anderen Produkten bei längerem Erhitzen von Scyllithexaacetat mit einer gesättigten Lösung von HBr in Eisessig im Rohr auf 145—150° (MÜLLER, Soc. 101, 2406) oder von Inosit mit Acetylbromid im Rohr auf 120° (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1557) oder bei längerer Einw. von Acetylbromid auf Pinit bei Zimmertemperatur (GR., N., Am. Soc. 37, 1571). Zur Bildung durch Erhitzen von Inosithexaacetat mit Eisessig-Bromwasserstoff nach MÜLLER (Soc. 91, 1782) vgl. a. GR., N., Am. Soc. 37, 1558. Entsteht ferner beim Acetylieren von Dibromcyclohexantetrol, Dibromcyclohexantetroldiacetat und Dibromcyclohexantetroltriacetat (GR., N., Am. Soc. 37, 1558). — Prismen (aus Alkohol). F: 130° (GR., N.), 140° (M.). Löslich in Benzol, Chloroform, Äther, Eisessig und Essigester, unlöslich in Wasser (GR., N.). — Gibt bei Einw. von flüssigem Ammoniak Dibromcyclohexantetrol (GR., N., Am. Soc. 37, 1560).

Bei 225° bezw. 235° schmelzendes Tetraacetat eines Dibromcyclohexantetrols, Inositdibromhydrintetraacetat vom Schmelzpunkt 225° bezw. 235° $C_{14}H_{18}O_8Br_2=C_6H_6Br_8(O\cdot CO\cdot CH_3)_4$ (S. 1151). B. Entsteht neben Dibromcyclohexantetroltetraacetat vom Schmelzpunkt 130° bezw. 140° und anderen Produkten bei längerem Erhitzen von Scyllithexaacetat mit einer gesättigten Lösung von HBr in Eisessig im Rohr auf 145—150° (MÜLLER, Soc. 101, 2406) oder von Inosit mit Acetylbromid im Rohr auf 120° (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1557) oder bei längerer Einw. von Acetylbromid auf Pinit bei Zimmertemperatur (GR., N., Am. Soc. 37, 1571). Zur Bildung durch Erhitzen von Inosithexaacetat mit Eisessig-Bromwasserstoff nach MÜLLER (Soc. 91, 1782) vgl. a. Gr., N., Am. Soc. 37, 1558. — Schuppen (aus Alkohol), Prismen (aus Benzol). F: 225° (GR., N.), 235° (M.).

2. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexantetrol-(1.2.3.4), p-Menthantetrol-(1.2.3.4) $C_{10}H_{20}O_4=CH_3\cdot (HO)C \underbrace{CH(OH)\cdot CH(OH)}_{CH_2}\cdot C(OH)\cdot CH(CH_3)_2.$

B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man Ascaridol (Syst. No. 2670) in Cymol-Lösung auf 150° erhitzt und das Reaktionsprodukt mit 0,2°/₀iger Schwefelsäure bei Zimmertemperatur behandelt (Nelson, Am. Soc. 35, 85). — Krystalle (aus Chloroform). Enthält 1 Mol Krystallwasser, das beim Erwärmen im Vakuum entweicht. Schmilzt wasserfrei bei 128—130°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther und Chloroform. — Gibt bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung a.a. Dioxy-a-methyl-a isopropyl-adipinsäure vom Schmelzpunkt 190—191° (vgl. Ergw. Bd. III/IV, S. 185 Anm. 1). Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 1.4-Oxido-p-menthanon-(2)(?) (Syst. No. 2460) und ein Keton (Schmelzpunkt des Semicarbazons 182—184°).

CH₃·(HO)CC(OH)(CH₃)·CH₂·C(CH₃)·C(OH)(CH₃)·CH₂·OH. B. Entsteht bei längerem Erwärmen von 1.2; 8.9-Dioxido-2.4-dimethyl-p-menthan mit Wasser und wenig Benzoesäure auf 115° im Rohr (Lepedew, Ж. 45, 1307; C. 1914 I, 1405). — Dickflüssige Masse. Schwer löslich in heißem Wasser. — Gibt bei Oxydation mit KMnO₄ 1.3.4-Trimethyl-1-acetyl-cyclohexandiol-(3.4) (?).

2. Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_4$.

1. Tetraoxy-Verbindungen $C_6H_6O_4$.

- 1. 1.2.3.5-Tetraoxy-benzot C₆H₆O₄ = C₆H₂(OH)₄ (S. 1154). B. Die Hydrolyse des salzsauren Trioxyaminobenzols (Hptw. Bd. XIII, S. 827; OETTINGER, M. 16, 256) wird zweckmäßig in salzsaurer Lösung ausgeführt (Nierenstein, Soc. 111, 5). Gibt mit KHCO₃ in Wasser unter Durchleiten von CO₂ 2.3.4.6-Tetraoxy-benzoesäure (N.). Färbt einen mit Salzsäure befeuchteten Fichtenspan rot (Goldschmiedt, Zerner, M. 31, 473). Färbt sich auf Zusatz von Barytwasser rot, dann schnell grün; Bromdampf vertieft die grüne Farbe; die Flüssigkeit färbt sich beim Verdünnen mit Wasser violett (G., Z., M. 31, 475).
- 1.3 Dimethyläther, 2.6 Dimethoxy hydrochinon $C_8H_{10}O_4 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2(OH)_2$ (S. 1154). Leicht löslich in Alkohol und Äther (Bargellini, Bini, G. 41 II, 12). Wird durch feuchte Luft zersetzt. Liefert mit CH_3I in methylalkoholischer Kalilauge den 1.2.3-Trimethyläther (Will, B. 21, 612) und den Tetramethyläther des 1.2.3.5-Tetraoxybenzols, mit CH_3I und Natriummethylat den Methyläther des 1.1.3.3-Tetramethyl-cyclohexanol-(5)-trions-(2.4.6) (Syst. No. 797) (B., B.).

Tetramethyläther $C_{10}H_{14}O_4=C_8H_2(O\cdot CH_3)_4$ (S. 1154). Liefert mit Acetylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ in CS_2 2.3.4.6-Tetramethoxy-acetophenon und geringe Mengen eines Dimethyläthers und eines Trimethyläthers des 2.3.4.6-Tetraoxy-acetophenons (Bargellini, Bini, R. A. L. [5] 19 II, 596; vgl. a. Chapman, Perkin, Robinson, Soc. 1927, 3020). Ähnlicher Verlauf der Reaktion mit Propionylchlorid und Benzoylchlorid: Ba., G. 45 I, 87, 89.

- 1.3-Dimethyläther-2-äthyläther $C_{10}H_{14}O_4=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_2(OH)(O\cdot CH_3)_2$. B. Man diazotiert 5-Amino-pyrogallol-1.3-dimethyläther-2-äthyläther und zersetzt die Diazoverbindung durch Erhitzen mit Wasser (Bogert, Ehrlich, Am. Soc. 41, 806). Gelbliche Nadeln (aus Ligroin). F: 119° (korr.). Ist bereits bei 100° etwas flüchtig. Löslich in organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Natronlauge. Wird in wäßr. Lösung durch FeCl₃ grün gefärbt. Entfärbt KMnO₄-Lösung. Die farblose Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch TiO₂ schwach rot gefärbt.
- 2. 1.2.4.5-Tetraoxy-benzol $C_6H_6O_4=C_6H_2(OH)_4$ (S. 1155). B. Man reduziert 3.6-Dibrom-2.5-dioxy-benzochinon-(1.4) durch Erwärmen mit KHSO₃-Lösung oder durch Erwärmen mit Zinn und Salzsäure (Jackson, Beggs, Am. Soc. 36, 1216, 1217). Bei Einw. von Luftsauerstoff auf die salzsaure Lösung entsteht ein schwarzes Chinhydron. Kaliumsalz. Farblose Krystalle.

Tetraacetat $C_{14}H_{14}O_8 = C_6H_2(O \cdot CO \cdot CH_3)_4$ (S. 1156). Krystalle (aus Eisessig). F: 226—227° (Jackson, Beggs, Am. Soc. 36, 1217).

- 3.6.3'.4'.5'.6'-Hexachlor-4.5.2'-trioxy-2-methoxy-diphenyläther $C_{13}H_6O_5Cl_6 = HO \cdot C_6Cl_4 \cdot O \cdot C_6Cl_2(OH)_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Man leitet SO_2 in eine Suspension von 3.6-Dichlor-4-methoxy-5-[3.4.5.6-tetrachlor-2-oxy-phenoxy]-benzochinon-(1.2) und wenig Zinkstaub in verd. Methanol auf dem Wasserbad ein (Jackson, Kelley, Am. 47, 209). Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 191° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, fast unlöslich in Ligroin; löst sich in verd. Alkalien, zuweilen unter Rotfärbung. Verhalten beim Erhitzen auf 130—150°: J., K. Wird durch konz. Salpetersäure sofort rot gefärbt. Die alkoh. Lösung färbt sich auf Zusatz von FeCl₃ grün.
- 3.6.3'.4'.5'.6'-Hexachlor-4.5.2'-trioxy-2-äthoxy-diphenyläther $C_{14}H_8O_5Cl_6 = HO \cdot C_6Cl_4 \cdot O \cdot C_6Cl_2(OH)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 1157). Zur Bildung aus 3.6-Dichlor-4-äthoxy-5-[3.4.5.6-tetrachlor-2-oxy-phenoxy]-benzochinon-(1.2) (Jackson, Kelley, B. 42, 1866) vgl. a. J., K., Am. 47, 217. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, unlöslich in Wasser. Wird durch Salpetersäure rot gefärbt. Gibt mit Natronlauge eine farblose Lösung. Schwer löslich in Ammoniak unter Graufärbung.

Monoacetat des 3.6.3'.4'.5'.6'-Hexachlor-4.5.2'-trioxy-2-methoxy-diphenyläthers $C_{15}H_8O_6Cl_6=CH_3\cdot CO_2\cdot C_6Cl_4\cdot O\cdot C_6Cl_2(OH)_2\cdot O\cdot CH_3$ oder $HO\cdot C_6Cl_4\cdot O\cdot C_6Cl_2(OH)(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Platten (aus Benzol + Ligroin). F: 186—188°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Ligroin (Jackson, Kelley, Am. 47, 212).

- 3.6.3'.4'.5'.6'-Hexachlor-2-methoxy-4.5.2'-triacetoxy-diphenyläther $C_{19}H_{12}O_8Cl_6=CH_3\cdot CO_2\cdot C_6Cl_4\cdot 0\cdot C_6Cl_2\cdot (O\cdot CH_3)(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. Nadeln (aus Methanol). F: 128—129°. Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin (Jackson, Kelley, Am. 47, 211).
- 3.6.3'.4'.5'.6'-Hexachlor-2-äthoxy-4.5.2'-triacetoxy-diphenyläther $C_{20}H_{14}O_8Cl_6 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_6Cl_4 \cdot O \cdot C_6Cl_2(O \cdot C_2H_5)(O \cdot CO \cdot CH_2)_2$ (S. 1157). Leicht löslich in Essigester, Eisessig und Benzol, schwer in Alkohol, sehr wenig in Ligroin (Jackson, Kelley, Am. 47, 218).

TETRAOXYBENZOLE

- 3.6-Dijod-1.4-dioxy-2.5-diphenoxy-benzol, 3.6-Dijod-2.5-diphenoxy-hydrochinon $C_{18}H_{12}O_4I_2=(HO)_2C_8I_2(O\cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Reduktion von 3.6-Dijod-2.5-diphenoxy-benzochinon-(1.4) mit Phenylhydrazin in heißem Eisessig (Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 1477). Nadeln (aus Benzol oder Toluol). F: 260°. Schwer löslich in kaltem Chloroform, Aceton, Äther, Essigester, Eisessig, Nitrobenzol und Anilin, unlöslich in kaltem CCl_4 und Benzol; löslich in Natronlauge.
- 2.4-Dimethoxy-1.5-dimercapto-benzol $C_8H_{10}O_2S_2 = (CH_2 \cdot O)_2C_8H_2(SH)_2$. B. Durch Reduktion von 1.3-Dimethoxy-benzol-disulfonsäure-(4.6)-dichlorid mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure (Pollak, Wienerberger, M. 35, 1485). Hellgelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 89—92°. Kp₂₀: 189—190°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigester und Chloroform, schwerer in Eisessig und Ligroin. Einw. von Wasserstoffperoxyd in alkoh. Ammoniak: P., W.
- 2.4 Dimethoxy 1.5 bis methylmercapto benzol $C_{10}H_{14}O_2S_3 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2(S \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-1.5-dimercapto-benzol und Dimethylsulfat in Kalilauge (Pollak, Wienerberger, M. 35, 1488). Hellgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 83—86°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform und Benzol, schwerer in Ligroin.
- 2.4-Dimethoxy-1.5-bis-[2.4.6-trinitro-phenylmercapto]-benzol $C_{20}H_{12}O_{14}N_6S_2 = (CH_3\cdot O)_{5}C_{6}H_{2}[S\cdot C_{6}H_{2}(NO_{2})_{3}]_{5}$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-1.5-dimercapto-benzol und Pikrylchlorid in Alkohol (Pollak, Wienerberger, M. 35, 1488). Gelbe Schuppen (aus Eisessig) mit 2 Mol Eisessig. F: 228—230°. Leicht löslich in Benzol und Essigester, löslich in Eisessig, schwer löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Ligroin.
- 2.4-Dimethoxy-1.5-bis-acetylmercapto-benzol $C_{12}H_{14}O_4S_2 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2(S \cdot C() \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-1.5-dimercapto-benzol und siedendem Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Kaliumacetat (Pollak, Wienerberger, M. 35, 1487). Schuppen (aus Alkohol). F: 168—172°. Leicht löslich in Chloroform, Äther und Benzol, löslich in Essigester, Eisessig und Alkohol, sehr wenig löslich in Ligroin.
- 2.4 Dimethoxy 1.5 bis carboxymethylmercapto benzol $C_{12}H_{14}O_6S_2 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2(S \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-1.5-dimercapto-benzol und Chloressigsäure in alkal. Lösung (Pollak, Wienerberger, M. 35, 1487). Nadeln (aus Wasser). F:158—160°.
- 1.5-Dimercapto-2.4-bis-methylmercapto-benzol $C_8H_{10}S_4=(HS)_2C_6H_2(S\cdot CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion von 1.3-Bis-methylmercapto-benzol-disulfonsäure-(4.6)-dichlorid mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure (Pollak, M. 35, 1462). Grünlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 78—81°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd in alkoh. Ammoniak entsteht die Verbindung $(C_8H_8S_4)_x$ (gelblicher amorpher Niederschlag; sintert bei 65°, ist bei 220° geschmolzen; löslich in Benzol, sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Ligroin).
- 1.2.4.5 Tetrakis methylmercapto benzol $C_{10}H_{14}S_4 = C_6H_{2}(S \cdot CH_3)_4$. B. Aus 1.5-Dimercapto-2.4-bis-methylmercapto-benzol und Dimethylsulfat in Kalilauge (Pollak, M. 35, 1463). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 123—127°. Leicht löslich in Essigester, Ligroin, Chloroform, Benzol und Eisessig, schwerer in Äther.
- 1.5 Bis methylmercapto 2.4 bis [2.4.6 trinitro phenylmercapto] benzol $C_{20}H_{12}O_{12}N_6S_4 = (CH_3 \cdot S)_2C_6H_2[S \cdot C_6H_2(NO_2)_3]_2$. B. Aus 1.5 Dimercapto 2.4 bis methylmercapto-benzol und Pikrylchlorid in alkoh. Lösung (POLLAK, M. 35, 1464). Hellgelbe Schuppen (aus Eisessig) mit 2 Mol Eisessig. Zersetzt sich bei 242—248°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig.
- 1.5-Bis-methylmercapto-2.4-bis-acetylmercapto-benzol $C_{18}H_{14}O_2S_4=(CH_3\cdot S)_2C_6H_2(S\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 1.5-Dimercapto-2.4-bis-methylmercapto-benzol mit Essigsäureanhydrid und Kaliumacetat (POLLAK, M. 35, 1463). Blättchen (aus 50%/aigem Alkohol). F: 153—156%. Leicht löslich in Essigester, Chloroform, Benzol und Eisessig, schwerer in Äther und Ligroin.
- 1.5 Bis methylmercapto 2.4 bis carboxymethylmercapto benzol $C_{12}H_{14}O_4S_4=(CH_3\cdot S)_2C_6H_4(S\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Aus 1.5-Dimercapto-2.4-bis-methylmercapto-benzol und Chloressigsäure in alkal. Lösung (Pollak, M. 35, 1463). Nadeln (aus Wasser). F: 189° bis 192°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Essigester, schwerer in Ather, Benzol und Chloroform.
- 2. 3.4.5.1¹-Tetraoxy-1-äthyl-benzol, Methyl-[3.4.5-trioxy-phenyl]-carbinol $C_8H_{10}O_4=(HO)_3C_6H_2\cdot CH(OH)\cdot CH_3$.
- 1¹-Oxy-3.4.5-trimethoxy-1-äthyl-benzol, Methyl-[3.4.5-trimethoxy-phenyl]-carbinol $C_{11}H_{16}O_4=(CH_3\cdot O)_3C_6H_3\cdot CH(OH)\cdot CH_3$. B. Aus 3.4.5-Trimethoxy-benzaldehyd in Benzol und $CH_3\cdot MgI$ in Ather (MAUTHNER, J. pr. [2] 92, 195). Farbloses Öl. Kp₁₁: 179° bis 180°. Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure 3.4.5-Trimethoxy-acetophenon.

3. 3.4.5.1¹-Tetraoxy-1-propyl-benzol, Äthyl-[3.4.5-trioxy-phenyl]-carbinol $C_0H_{10}O_4 = (HO)_3C_6H_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3$.

1¹-Oxy-3.4.5-trimethoxy-1-propyl-bensol, Äthyl-[3.4.5-trimethoxy-phenyl]-carbinol C₁₁H₁₈O₄ = (CH₂·O)₅C₆H₂·CH(OH)·CH₂·CH₃. B. Aus 3.4.5-Trimethoxy-benzaldehyd in Benzol und C₂H₃·MgI in Ather (MAUTHNER, J. pr. [2] 92, 197). — Farbloses Öl. Kp₁₁: 184—185°. — Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure 3.4.5-Trimethoxy-propiophenon.

4. Tetraoxy-Verbindungen C₁₀H₁₄O₄.

- 1. 2.3.4.5 (oder 2.3.4.6)-Tetraoxy-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{14}O_4=(CH_3)_3C\cdot C_6H(OH)_4$. B. Durch Oxydation von p-tert.-Butyl-phenol mit $30^0/_0$ igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 60^0 (Henderson, Boyd, Scc. 97, 1666). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 138°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Alkalien. Gibt in wäßr. Lösung mit FeCl₃ keine Färbung.
- 2. 2.3.5.6 Tetraoxy 1 methyl 4 isopropyl benzol, 2.3.5.6 Tetraoxy p-cymol $C_{10}H_{14}O_4 = CH_3 \cdot C_6(OH)_4 \cdot CH(CH_3)_3$. B. Entsteht in geringer Menge bei der Oxydation von Thymol oder Carvacrol mit $30^{\circ}/_{\circ}$ igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1663). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 168°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig. Die alkal. Lösung färbt sich an der Luft braun. Gibt in wäßr. Lösung mit FeCl₃ einen roten Niederschlag.

2.3.5.6-Tetraacetoxy-p-cymol $C_{18}H_{22}O_8 = CH_3 \cdot C_8(O \cdot CO \cdot CH_2)_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von 3.6-Dioxy-thymochinon in Acetanhydrid mit Wasserstoff und Palladium (Wakeman, Am. Soc. 41, 1874). — Prismen. F: 180—182°.

5. Diäthyl-[3.4.5-trioxy-phenyl]-carbinol $C_{11}H_{16}O_4=(HO)_3C_6H_2\cdot C(OH)(C_2H_5)_2$.

Diäthyl-[3.4.5-trimethoxy-phenyl]-carbinol $C_{14}H_{22}O_4=(CH_3\cdot O)_3C_4H_2\cdot C(OH)(C_2H_5)_2$. B. Durch Einw. von $C_2H_3\cdot MgBr$ auf 3.4.5-Trimethoxy-benzoesäuremethylester in Äther (Bogert, Isham, Am. Soc. 36, 524). — Nadeln (aus Ligroin). F: 74° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. — Zersetzt sich bei 147° unter Bildung von γ -[3.4.5-Trimethoxy-phenyl]- β -amylen.

3. Tetraoxy-Verbindung $C_nH_{2n-8}O_4$.

2.3.5.6-Tetraoxy-4-hexyl-1-propenyl-benzol $C_{1\delta}H_{22}O_4=C_6H_{13}\cdot C_6(OH)_4\cdot CH\cdot CH_5$.

2.3.5.6-Tetraacetoxy-4-hexyl-1-propenyl-benzol $C_{23}H_{30}O_8 = C_6H_{13} \cdot C_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_3$. *B.* Entsteht beim Erhitzen von Oxyperezon (Syst. No. 799) mit Zinkstaub, Eisessig, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Fichter, Jetzer, Leepin, *A.* 395, 21). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 97—98°.

4. Tetraoxy-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_4$.

Tetraoxy-Verbindungen $C_{10}H_8O_4$.

1. 1.2.4.6-Tetraoxy-naphthalin $C_{10}H_8O_4 = C_{10}H_4(O\dot{H})_4$.

1.2.4.6-Tetraacetoxy-naphthalin $C_{18}H_{16}O_8=C_{10}H_4(0\cdot CO\cdot CH_3)_4$. B. Entsteht beim Eintragen von 6-Oxy-naphthochinon-(1.2) in Essigsäureanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure (Dimeoth, Kerkovius, A. 399, 39). — Blättchen (aus Eisessig oder Essigsäureanhydrid). F: 181—182°. — Beim Verseifen mit methylalkoholischer Kalilauge und nachfolgenden Einleiten von Sauerstoff entsteht 2.6-Dioxy-naphthochinon-(1.4).

2. 1.2.4.7-Tetraoxy-naphthalin $C_{10}H_8O_4 = C_{10}H_4(OH)_4$.

1.2.4.7-Tetraacetoxy-naphthalin $C_{18}H_{18}O_8 = C_{10}H_4(O\cdot CO\cdot CH_3)_4$. B. Entsteht beim Eintragen von 7-Oxy-naphthochinon-(1.2) in Essigsäureanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure (Directh, Kerkovius, A. 399, 42). — Spieße (aus Ligroin). F: 140° bis 141°. — Beim Verseifen mit methylalkoholischer Kalilauge und nachfolgenden Einleiten von Sauerstoff entsteht 2.7-Dioxy-naphthochinon-(1.4).

- 3. 1.4.5.8-Tetraoxy-naphthalin, Leukonaphthazarin C₁₀H₆(·O)₁₄ (C₁₀H₄(·OH)₄ bezw. 5.8-Dioxy-2.3-dihydro-naphthochinon-(1.4) C₁₀H₆(·O)₁₆(OH)₅ (S. 1162)¹). Im Hptw. als 1.2.5.8-Tetraoxy-naphthalin aufgeführt; zur Konstitution vgl. Wheeler, Edwards, Am. Soc. 38, 387. B. Bei der Reduktion von Naphthazarin mit SnCl₂ und Salzsäure (Zinoke, Schmidt, A. 286, 37) verwendet man besser wäßr. Salzsäure statt alkoh. Salzsäure (Wh., E.). Gelbe Platten oder Prismen (aus Salzsäure). F: 153—154. Die gelben Lösungen färben sich an der Luft rot und liefern dann eine rote Form vom gleichen Schmelzpunkt; die rote Farbe bleibt beim Umkrystallisieren bestehen. Wärme und Oxydationsmittel beschleunigen die Umwandlung der gelben in die rote Form; in einer Stickstoff-Atmosphäre oder bei Zusatz von SnCl₂ bleibt die Umwandlung aus. Beide Formen verhalten sich chemisch völlig gleich und reagieren auch mit der gleichen Geschwindigkeit. Leukonaphthazarin gibt mit 4 Mol Brom in Eisessig bei Zimmertemperatur β-Naphthazarin-dibromid vom Schmelzpunkt 180° (Syst. No. 800), bei 70° 2.3-Dibrom-5.8-dioxynaphthochinon-(1.4) (Wh., E., Am. Soc. 39, 2466). Beim Kochen mit methylalkoholischer Schwefelsäure entsteht ein Produkt von der Zusammensetzung eines Monomethyläthers (rotgelbe Nadeln aus Wasser; F: 115—140°) (Wh., E., Am. Soc. 38, 392). Verhalten gegen Dimethylsulfat, Diazomethan und Hydroxylamin: Wh., E., Am. Soc. 38, 390, 392. Liefert mit Semicarbazid das Monosemicarbazon, mit Phenylsemicarbazid das Monophenylsemicarbazon und das Bis-phenylsemicarbazon(?) des 5.8-Dioxy-2.3-dihydro-naphthochinons-(1.4) (Syst. No. 800); verhält sich ebenso gegen andere Hydrazin-Derivate (Wh., E., Am. Soc. 38, 38, 390). Anwendung zum Färben von Pelzen: Höchster Farbw., D. R. P. 285769; C. 1915 II, 291; Frdl. 12, 548.
- Diacetat, 1.4-Dioxy-5.8-diacetoxy-naphthalin $C_{16}H_{13}O_6=C_{10}H_4(OH)_8(O\cdot CO\cdot CH_3)_8$. B. Man reduziert 5.8-Diacetoxy-naphthochinon-(1.4) mit SnCl₂ und siedender $2^0/_0$ iger Salzsäure (Wheeler, Edwards, Am. Soc. 39, 2465). Tafeln (aus Essigester). Färbt sich bei 230° rot; F: 241—243°. Sehr leicht löslich in Aceton, löslich in Alkohol, unlöslich in Chloroform und Xylol.
- 2.3-Dibrom-1.4.5.8-tetraoxy-naphthalin $C_{10}H_6O_4Br_2=C_{10}H_2Br_2(OH)_4$. Die desmotrope Formel eines 2.3-Dibrom-5.8-dioxy-2.3-dihydro-naphthochinons-(1.4) $C_{10}H_4Br_2$ (:0)₂(OH)₂ wird dem a- und β -Naphthazarin-dibromid (Syst. No. 800) zugeschrieben.
- 2.3-Dibrom-1.4-dioxy-5.8-diacetoxy-naphthalin $C_{14}H_{10}O_8Br_2=C_{10}H_2Br_2(OH)_3(O\cdot CO\cdot CH_9)_2$. B. Entsteht bei Reduktion von 2.3-Dibrom-5.8-diacetoxy-naphthochinon-(1.4) mit SnCl₂ und 2°/oiger Salzsäure (Wheeler, Edwards, Am. Soc. 39, 2468). Nadeln (aus Chloroform). F: 196—197°. Löslich in heißem Amylalkohol, Chloroform und Essigester, unlöslich in Benzol und Ligroin.

5. Tetraoxy-Verbindungen C_nH_{2n-14}O₄.

- 1. Tetraoxy-Verbindungen $C_{12}H_{10}O_4$.
- 1. 2.4.2'.4'-Tetraoxy-diphenyl, Diresorcin $C_{12}H_{10}O_4 = (HO)_2C_2H_3\cdot C_6H_3(OH)_3$ (S. 1163). Gibt beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid und AlCl₃ Bis-[2.4-dioxy-anthrachinon-(9.10)-yl-(1)] (Scholl, Seer, B. 44, 1093).
 - 2. 3.4.3'.4'-Tetraoxy-diphenyl $C_{12}H_{10}O_4 = (HO)_2C_6H_3 \cdot C_6H_3(OH)_2$.
- 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-diphenyl $C_{16}H_{16}O_4 = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_3 \cdot C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 4-Jod-veratrol mit Kupferpulver auf 260° in einer CO_3 -Atmosphäre (Seer, Karl, M. 84, 647). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 130—132°. Leicht löslich in kalter ronzentrierter Schwefelsäure mit goldgelber Farbe, die bei Zimmertemperatur langsam, beim Erwärmen schnell in Smaragdgrün übergeht.
- 8.6'(P) Dichlor 3.4.8'.4'-tetramethoxy-diphenyl $C_{16}H_{16}O_{1}Cl_{2} = (CH_{3}\cdot O)_{2}C_{6}H_{2}Cl \cdot C_{6}H_{2}Cl \cdot Cl_{3}\cdot B$. Beim Erhitzen von 5(7)-Chlor-4-jod-veratrol mit Kupferpulver auf 280° in einer CO_{3} -Atmosphäre (Seer, Karl, M. 34, 646). Nadeln (aus Methanol). F: 160° bis 161°. Sehr leicht löslich in Ligroin, Benzol, Eisessig, Aceton und Äther, etwas schwerer in Methanol. Gibt mit heißer konzentrierter Schwefelsäure eine dunkelgrüne Lösung.
- 3. 3.5.3'.5'-Tetraoxy-diphenyl, Diresorcin $C_{12}H_{10}O_4=(HO)_2C_6H_3\cdot C_6H_3(OH)_2$ (S. 1164). Der Schmelzpunkt 310° wird nur bei raschem Erhitzen (z. B. auf Woodscher Legierung) erhalten (R. Meyer, K. Meyer, B. 44, 2681). Gibt mit rauchender Salpetersäure Oxalsäure und Hexanitrodiresorcin (?) (v. Frieddeichs, B. 47, 2984, 3369; C. 1916 I,

¹⁾ Zur Konstitution des Naphthazarins vgl. DIMBOTH, RUCK, A. 446, 123; PFEIFFER, B, 60, 111.

974). Beim Einleiten von Chlor in eine Suspension von Diresorcin in CS₂ oder Eisessig unter Kühlung entsteht Hexachlordiresorcin; wird ein kräftiger Chlorstrom in das nicht gekühlte Gemisch aus Diresorcin und Eisessig geleitet, so entsteht Bis-[2.4.4.6.6-pentachlor-3.5-dioxocyclohexen-(1)-yl-(1)] (v. FB.). Liefert mit Diazomethan in Äther den 3.5 (oder 3.3')-Dimethyläther; bei Einw. von Dimethylsulfat oder CH₂I und Kalilauge entsteht der Tetramethyläther (v. FB.). Bei der Kondensation mit Phthalsäureanhydrid in konz. Schwefelsäure bei 120° (HO) CH

(v. Fa.). Bei der Kondensation mit Phthalsäureanhydrid in konz. Schwefelsäure bei 120° entstehen 2 Phthaleine der Formel (HO)₂C₆H₂ C·C₆H₄ (Syst. No. 2568) und

Dimethyläther $C_{14}H_{14}O_4=C_{12}H_6(OH)_2(O\cdot CH_3)_2$. B. Entsteht beim Einleiten von Diazomethan in eine Suspension von Diresorcin in Äther (v. Friedrichs, C. 1916 I, 975). — Blättchen (aus Wasser) mit $1^1/_2$ H_2O . Schmilzt wasserfrei bei 76°, wasserhaltig bei 67°.

Tetramethyläther $C_{16}H_{18}O_4 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Entsteht durch Einw. von Dimethylsulfat oder CH_3I und Kalilauge auf Diresorcin (v. Friedrichs, C. 1916 I, 975). — Tafeln oder Nadeln (aus Alkohol). F: 108°. Leicht löslich in Äther, Aceton, Eisessig und Benzol. — Liefert mit rauchender Salpetersäure x.x.x.x.-Tetranitro-diresorcintetramethyläther.

Tetraäthyläther $C_{20}H_{26}O_4 = (C_2H_5 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot C_6H_3 \cdot O \cdot C_2H_6)_2$ (S. 1165). Liefert mit Brom in Eisessig Hexabromdiresorcintetraäthyläther (v. FRIEDRICHS, C. 1916 I, 974).

2.4.6.2'.4'.6' - Hexachlor - 3.5.3'.5' - tetraoxy - diphenyl, Hexachlordiresorcin $C_{12}H_4O_4Cl_6=(HO)_2C_6Cl_3\cdot C_6Cl_3(OH)_2$. B. Entsteht beim Einleiten von Chlor in eine Suspension von Diresorcin in CS_2 oder Eisessig unter Kühlung (v. Friedrichs, C. 1916 I, 975). — Krystalle (aus Alkohol). F: 283°. Leicht löslich in Äther, Eisessig, Aceton und Essigester, schwer in Chloroform, unlöslich in Benzol. — Liefert mit Diazomethan einen Dimethyläther, mit Dimethylsulfat den Tetramethyläther.

Dimethyläther $C_{14}H_8O_4Cl_8 = C_{12}Cl_8(OH)_2(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 1 Mol Hexachlordiresorcin und 4 Mol Diazomethan in Ather (v. FRIEDRICHS, C. 1916 I, 975). — Krystalle (aus Ligroin). F: 180°.

Tetramethyläther $C_{16}H_{12}O_4Cl_6=(CH_3\cdot O)_2C_6Cl_3\cdot C_6Cl_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus Hexachlor-diresorcin und Dimethylsulfat (v. Friedrichs, C. 1916 I, 975). — Nadeln (aus Eisessig). Sintert bei 185° ; ist bei 220° geschmolzen. Löslich in Aceton, Benzol und Essigester, sehr wenig in Alkohol und Äther.

Tetraacetat $C_{20}H_{12}O_6Cl_6=(CH_3\cdot CO_2)_2C_6Cl_3\cdot C_6Cl_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 229°. Leicht löslich in Benzol (v. Friedrichs, C. 1916 I, 975).

2.4.6.2'.4'.6' - Hexabrom - 3.5.3'.5' - tetraoxy - diphenyl, Hexabromdiresorcin $C_{12}H_4O_4Br_6=(HO)_2C_6Br_3\cdot C_6Br_3(OH)_2$ (S. 1165). Liefert mit Diazomethan einen Dimethyläther, mit Dimethylsulfat den Tetramethyläther (v. FRIEDRICHS, C. 1916 I, 975).

Dimethyläther $C_{14}H_8O_4Br_6 = C_{12}Br_6(OH)_2(O\cdot CH_2)_2$. B. Aus 1 Mol Hexabromdiresorcin und 4 Mol Diazomethan in Ather (v. FRIEDRICHS, C. 1916 I, 975). — Krystalle (aus Ather). F: 194—196°. Leicht löslich in verd. Natronlauge.

Tetramethyläther $C_{16}H_{12}O_4Br_6 = (CH_3 \cdot O)_2C_6Br_3 \cdot C_6Br_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus Hexabrom-diresorcin und Dimethylsulfat (v. FRIEDBICHS, C. 1916 I, 975). — Nadeln (aus Eisessig). F: 211°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Ather, Benzol und Aceton, sehr wenig löslich in Alkohol.

Tetraäthyläther $C_{20}H_{20}O_4Br_6=(C_2H_5\cdot O)_2C_6Br_3\cdot C_6Br_3(O\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Diresorcintetraäthyläther und überschüssigem Brom in Eisessig (v. Friedrichs, C. 1916 I, 975). — Nadeln (aus Benzol). F: 288°. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther.

x.x.x-Tetranitro-diresorcin-tetramethyläther $C_{18}H_{14}O_{12}N_4 = C_{12}H_{14}(NO_2)_4(O \cdot CH_3)_4$. B. Aus Diresorcintetramethyläther bei Einw. von rauchender Salpetersäure (v. FRIEDRICHS, C. 1916 I, 975). — Nadeln (aus Aceton). Wird bei etwa 220° dunkel und hat keinen scharfen Schmelzpunkt. Löslich in Essigester, sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol.

2.4.6.2'.4'.6' - Hexanitro - 3.5.3'.5' - tetraoxy - diphenyl, Hexanitrodiresorcin $C_{12}H_4O_{16}N_6=(HO)_2C_6(NO_2)_3\cdot C_6(NO_2)_3\cdot (OH)_2\cdot (S.~1165)$. B. Entsteht anscheinend bei Einw. von rauchender Salpetersäure auf Diresorcin (v. Friedbicks, C. 1916 I, 975). — Reines Hexanitrodiresorcin (aus Diresorcin-tetraacetat und rauchender Salpetersäure gewonnen) verpufft bei 245°. Leicht löslich in Alkohol und Ather, schwer in Benzol, fast unlöslich in Ligroin. Macht aus Alkalicarbonaten CO_2 frei unter Bildung orangefarbener Alkalisalze. —

Wird durch Zinn und heiße konzentrierte Salzsäure zu Hexaaminodiresoroin reduziert. Bei Einw. von Diazomethan entsteht der Tetramethyläther. Läßt sich mit Dimethylsulfat nicht methylieren. — Die wäßr. Lösung gibt mit FeCl₃ eine dunkelrote Färbung.

Tetramethyläther $C_{16}H_{12}O_{16}N_6 = (CH_3 \cdot O)_2C_6(NO_2)_3 \cdot C_6(NO_2)_3 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 1 Mol Hexanitrodiresorcin und 4 Mol Diazomethan in Ather (v. Friedrichs, C. 1916 I, 975). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 208°. Verpufft bei schnellem Erhitzen. Leicht löslich in Benzol, schwer in Ather, unlöslich in Wasser.

2. Tetraoxy-Verbindungen C₁₃H₁₉O₄.

- 1. 2.4.2'.4'-Tetraoxy-diphenylmethan, Methylen-di-resorcin $C_{13}H_{12}O_4 = (HO)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot C_6H_3(OH)_2$.
- **2.4.2.4'** Tetramethoxy diphenylmethan $C_{17}H_{20}O_4 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3$ (O·CH₃)₂. B. Man kocht Resorcindimethyläther mit Formaldehydlösung und alkoh. Schwefelsäure (Pfeiffer, Grimmer, B. 50, 917). Krystalle (aus CS_3 + Ligroin). F: 149°. Leicht löslich in Eisessig, CS_2 und Benzol, schwer in Alkohol, unlöslich in Ligroin und Wasser.
- 2. 2.5.2'.5' Tetraoxy diphenylmethan, Methylen di hydrochinon $C_{13}H_{12}O_4 = (HO)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot C_6H_3(OH)_2$ (S. 1166). Weißer amorpher Niederschlag. Zersetzt sich oberhalb 275° (GHosh, Watson, Soc. 111, 825).
- 3. 3.4.3'.4' Tetraoxy diphenylmethan, Methylen di brenzcatechin $C_{13}H_{12}O_4 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(OH)_2$.
- 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-diphenylmethan $C_{17}H_{20}O_4 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Man reduziert 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-benzophenon mit Natrium und siedendem Alkohol (Robinson, Soc. 107, 273). Blättchen (aus Petroläther). F: 70°. Kp₂₄: 257°. Gibt mit Schwefelsäure eine rote Lösung. Beim Nitrieren mit konz. Salpetersäure in Eisessig entsteht 6.6'-Dinitro-3.4.3'.4'-tetramethoxy-diphenylmethan. Gibt mit Formaldehyd und konz. Schwefelsäure 2.3.6.7-Tetramethoxy-9.10-dihydro-anthracen.
- 6.6' Dinitro 3.4.3'.4' tetramethoxy diphenylmethan $C_{17}H_{18}O_8N_2 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2(NO_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_2(NO_2)(0 \cdot CH_3)_2$. B. Entsteht bei der Einw. von konz. Salpetersäure auf 2.3.6.7-Tetramethoxy-9.10-dihydro-anthracen in heißem Eisessig oder auf 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-diphenylmethan in kaltem Eisessig (Robinson, Soc. 107, 274). Gelbliche Nadeln (aus Essigester). F: 183°. Beim Kochen mit konz. Salpetersäure entsteht 2.6.2'.6'-Tetranitro-3.4.3'.4'-tetramethoxy-diphenylmethan.
- 2.6.2'.6' Tetranitro 3.4.3'.4' tetramethoxy diphenylmethan $C_{17}H_{16}O_{12}N_4 = (CH_3\cdot O)_2C_6H(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot C_6H(NO_2)_2(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 6.6'-Dinitro-3.4.3'.4'-tetramethoxy-diphenylmethan beim Kochen mit konz. Salpetersäure (Robinson, Soc. 107, 275). Fast farblose Prismen (aus Essigester). F: 210°.
- 4. 2.4.4'.a-Tetraoxy-diphenylmethan C₁₃H₁₂O₄ = (HO)₂C₆H₃·CH(OH)·C₆H₄·OH.
 2.4.a-Trioxy-4'-methoxy-diphenylmethan, 2.4-Dioxy-4'-methoxy-benzhydrol
 C₁₄H₁₄O₄ = (HO)₄C₆H₃·CH(OH)·C₆H₄·O·CH₃. B. Entsteht beim Erhitzen von Anisaldehyd
 mit Resorcin und Natronlauge auf dem Wasserbad (POPE, Howard, Soc. 97, 973). Gelbliche
 Substanz (aus Amylacetat + Petroläther). Schmilzt nicht beim Erhitzen. Löslich in Eisessig
 und Pyridin, unlöslich in Petroläther, leicht löslich in Alkalien. Beim Erhitzen mit p-Kresol
 und ZnCl₂ auf 160° entsteht 6-Oxy-2-methyl-9-[4-methoxy-phenyl]-xanthen; analog verläuft
 die Kondensation mit Resorcin bezw. β-Naphthol. Bei der Kondensation mit p-Toluidin
 entsteht 6-Oxy-2-methyl-9-[4-methoxy-phenyl]-9.10-dihydro-acridin; analog verläuft die
 Kondensation mit β-Naphthylamin. Dikaliumsalz. K₂C₁₄H₁₂O₄. Rotbraune Nadeln
 (aus verd. Alkohol).
- 4'-Methoxy-2.4-diacetoxy-benzhydrol $C_{18}H_{18}O_6 = (CH_3 \cdot CO_2)_2C_8H_3 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Entsteht beim Kochen von 2.4-Dioxy-4'-methoxy-benzhydrol mit Essigsäure-anhydrid und Zinkstaub (Pope, Howard, Soc. 97, 973). Fast farblose Nadeln (aus verd. Essigsäure). Zersetzt sich bei 120°.

3. Tetraoxy-Verbindungen $C_{14}H_{14}O_4$.

1. 3.4.3'.4' - Tetraoxy - dibenzyl, $a.\beta$ - Bis - [3.4 - dioxy - phenyl] - āthan $C_{14}H_{14}O_4 = (HO)_2O_4H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3(OH)_3$.

2.5.2'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-3.3'-bis-methylmercapto-dibenzyl $C_{18}H_{14}O_{2}Br_{4}S_{2}=[CH_{3}\cdot S\cdot C_{4}HBr_{3}(OH)\cdot CH_{3}-]_{2}$. B. Entsteht aus 2.5.1'-Tribrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol in Ather bei Einw. von wasserfreiem Natriumacetat oder beim Schütteln mit einer wäßr. Natriumacetat-Lösung (ZINCKE, FROHNEBERG, KEMPF, A. 881, 42, 47). — Blättchen und

Nadeln (aus siedendem Eisessig). F: 202°. Sehr wenig löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, löslich in Tetrachlorathan. Löslich in Alkalien. — Beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,4) und Eisessig entsteht 2.5.2′.5′-Tetrabrom-3.3′-dinitro-4.4′-dioxy-dibenzyl.

2.5.2′.5′-Tetrabrom-4.4′-dioxy-3.3′-bis-methylsulfoxyd-dibensyl C₁₆H₁₄O₄Br₄S₂ = CH₃·SO·C₆HBr₂(OH)·CH₂·CH₃·C₆HBr₂(OH)·SO·CH₃. — Tetrabromid des 2.5.2′.5′-Tetrabrom-4.4′-dioxy-3.3′-bis-methylmercapto-dibenzyls C₁₆H₁₄O₄Br₆S₂ = [CH₃·SBr₂·C₆HBr₂(OH)·CH₂—]₂. B. Entsteht bei Einw. von Brom auf 2.5.2′.5′-Tetrabrom-4.4′-dioxy-3.3′-bis-methylmercapto-dibenzyl in Tetrachlorāthan (ZINCKE, FBOHNEBERG, KEMPF, A. 381, 49). Dunkelorangerote Nadeln (aus bromhaltigem Tetrachlorāthan). Zersetzt sich bei ca. 150° unter Entwicklung von Brom und HBr. Sehr wenig löslich in Äther und Chloroform. Beim Kochen mit Eisessig oder beim Behandeln mit NaHSO₃ entsteht 2.5.2′.5′-Tetrabrom-4.4′-dioxy-3.3′-bis-methylmercapto-dibenzyl. Beim Schütteln der Lösung in Chloroform mit Natronlauge entsteht die Verbindung C₁₆H₁₀O₂Br₆S₂ (schwarzes Pulver; wird durch eine SnCl₃-Eisessig-Lösung langsam reduziert), die mit HBr in Chloroform die Verbindung C₁₆H₁₂O₂Br₆S₂ (F: ca. 205°; Zers.) gibt.

2.5.2'.5' - Tetrabrom - 4.4' - diacetxy - 3.3' - bis - methylmercapto - dibenzyl $C_{20}H_{18}O_4Br_4S_2=[CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6HBr_2(S\cdot CH_3)\cdot CH_3-]_2$. Tafeln oder Nadeln (aus Eiscssig oder Benzol). F: 219° (Zincke, Frohneberg, Kempf, A. 381, 48). Löslich in Aceton.

2.5.2'.5'. α . α ' - Hexabrom - 4.4' - dioxy - 3.3' - bis - methylmercapto - dibenzyl $C_{18}H_{12}O_2Br_6S_2=[CH_3\cdot S\cdot C_8HBr_2(OH)\cdot CHBr-]_2$. B. Aus 2.5.2'.5'-Tetrabrom - 3.3'- bismethylmercapto-stilbenchinon und HBr in Chloroform (Zincke, Frohneberg, Kemff, A. 381, 47). — Nadeln (aus bromwasserstoffhaltigem Eisessig). F: 205° (Zers.). Schwer löslich in Chloroform, löslich in Tetrachloräthan. — Bei Einw. von Methanol, Alkohol, wäßr. Aceton oder Essigsäure entsteht 2.5.2'.5'-Tetrabrom - 3.3'-bis-methylmercapto-stilbenchinon.

2. **4.4**'.a.a' - Tetraoxy - dibenzyl, a. β -Dioxy - a. β -bis-[4-oxy-phenyl]-äthan $C_{14}H_{14}O_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

Hochschmelzender 4.4'-Dimethyläther, Hydroanisoin $C_{16}H_{18}O_4 = [CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH)]_2$ (S. 1169). B. {Entsteht . . . durch elektrolytische Reduktion von Anisaldehyd (Law, Soc. 89, 1515; 91, 760}; Tafel, Scheps, B. 44, 2151). — F: 168—169°.

4. $a.\delta$ -Dioxy- $a.\delta$ -bis-[4-oxy-phenyl]-butan $C_{16}H_{18}O_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

a.\$\delta\$-Dioxy-a.\$\delta\$-bis-[4-methoxy-phenyl]-butan $C_{18}H_{22}O_4 = [CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_2-]_2$. B. Entsteht bei der Reduktion der höherschmelzenden Form des a.\$\delta\$-Dioxy-a.\$\delta\$-bis-[4-methoxy-phenyl]-\$\beta\$-butins mit Wasserstoff bei Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol (Dupont, C. r. 158, 715). — Nadeln (aus CCl_4). F: 115—116\delta\$. Wird durch konz. Schwefelsäure lebhaft rot gefärbt.

5. $\beta.\gamma$ - Dimethyl - $\alpha.\delta$ - bis - [3.4 - dioxy - phenyl] - butan $C_{18}H_{22}O_4 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(OH)_2$.

a) Optisch - aktives $\beta.\gamma$ - Dimethyl - a. δ - bis - [3.4 - dioxy - phenyl] - butan $C_{18}H_{22}O_4=[(HO)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)-]_3$.

Linksdrehendes $\beta.\gamma$ -Dimethyl- $a.\delta$ -bis-[8.4-dimethoxy-phenyl]-butan, linksdrehender Dihydroguajacharssäure-dimethyläther $C_{22}H_{30}O_4 = [(CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)-]_2$. B. Entsteht neben optisch-inaktivem Dihydroguajacharssäure-dimethyläther bei der Reduktion von Guajacharssäure-dimethyläther mit Natrium und siedendem Alkohol oder mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel-Pulver in Tetralin bei 180° unter 40—50 Atm. Druck (SCHROETER, LICHTENSTADT, IRINEU, B. 51, 1608). — Prismen (aus Alkohol). F: 86° bis 87°. [a]_D: —27° (in Alkohol). Löslich in konz. Schwefelsäure.

Linksdrehendes $\beta.\gamma$ -Dimethyl- $a.\delta$ -bis-[6(?)-brom-3.4-dimethoxy-phenyl]-butan, linksdrehender Dibromdihydroguajacharzsäure-dimethyläther $C_{22}H_{38}O_4Br_2=[(CH_3\cdot O)_2C_6H_2Br\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)-]_2$. B. Durch Einw. von Brom auf linksdrehenden Dihydroguajacharzsäure-dimethyläther in Eisessig (Schroeter, Lichtenstadt, Irineu, B. 51, 1610). — Krystalle (aus $80^0/_0$ iger Essigsäure). F: 121—122°. $[a]_D$: —42,0° (in Alkohol).

Linksdrehendes $\beta.\gamma$ -Dimethyl- $a.\delta$ -bis-[$\theta(?)$ -nitro-3.4-dimethoxy-phenyl]-butan, linksdrehender Dinitrodihydroguajacharssäure-dimethyläther $C_{22}H_{48}O_{8}N_{2}=[(CH_{3}\cdot O)_{2}C_{8}H_{4}(NO_{2})\cdot CH_{2}\cdot CH(CH_{3})-]_{2}$. B. Durch Einw. von konz. Salpetersäure auf linksdrehenden Dihydroguajacharzsäure-dimethyläther in Eisessig (Schroeter, Lichtenstadt, Irineu, B. 51, 1611). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 122—123°. $[a]_{D}: -49.5°$ (in Eisessig). Schwer löslich in Alkohol.

b) Optisch-inaktives $\beta.\gamma$ -Dimethyl-a.s-bis-[3.4-dioxy-phenyl]-butan, inaktive Nordihydroguajacharzsäure $C_{18}H_{22}O_4 = [(HO)_2C_8H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_1(CH_3)-]_2$. B. Man kocht Guajacharzsäure, ihren Dimethyläther oder Dihydroguajacharzsäure-dimethyläther mit konz. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) (Schroeter, Lichtenstadt, Irineu, B. 51, 1608). — Krystalle (aus Alkohol). F: 184—185°.

Inaktives $\beta.\gamma$ -Dimethyl - $a.\delta$ - bis - [3.4 - dimethoxy - phenyl] - butan, inaktiver Dihydrogujacharzsäure-dimethyläther $C_{22}H_{30}O_4 = [(CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)-]_2$. B. Entsteht neben linksdrehendem Dihydroguajacharzsäure-dimethyläther durch Reduktion von Guajacharzsäure-dimethyläther mit Natrium und siedendem Alkohol oder mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel-Pulver in Tetralin bei 180° unter 40—50 Atm. Druck (SCHROETER, LICHTENSTADT, IRINEU, B. 51, 1607). Entsteht neben anderen Produkten bei 3 Tage langer Einw. von Hüblscher Jodlösung auf Guajacharzsäure-dimethyläther in Alkohol (SCHR., L., I., B. 51, 1609). Durch Einw. von KMnO4 auf Guajacharzsäure-dimethyläther in einer Aceton-Eisessig-Lösung (SCHR., L., I., B. 51, 1612). — Krystalle (aus Alkohol oder Ameisensäure). F: 100—101°. Löslich in Schwefelsäure.

Inaktives $\beta.\gamma$ -Dimethyl- $a.\delta$ -bis-[6(P)-brom-3.4-dimethoxy-phenyl]-butan, inaktiver Dibromdihydroguajacharzsäure-dimethyläther $C_{22}H_{28}O_4Br_2=[(CH_3\cdot O)_2C_6H_2Br\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)-]_2$. B. Entsteht durch Einw. von Brom auf Dihydroguajacharzsäure-dimethyläther (S. 581), bei der Einw. von Brom auf Guajacharzsäure-dimethyläther (S. 581), bei der Einw. von Brom auf Guajacharzsäure-dimethyläther in Eisessig (Schroeter, Lichtenstadt, Irineu, B. 51, 1609, 1610). — Krystalle (aus Eisessig). F: 130,5—131,5°.

Inaktives $\beta.\gamma$ - Dimethyl - $a.\delta$ - bis - [6(?) - nitro - 3.4 - dimethoxy - phenyl] - butan, inaktiver Dinitrodihydroguajacharzsäure - dimethyläther $C_{23}H_{28}O_8N_2=[(CH_3\cdot O)_2C_6H_4(NO_2)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)-]_2$. B. Entsteht bei Einw. von konz. Salpetersäure (D: 1,4) auf Dihydroguajacharzsäure-dimethyläther oder Guajacharzsäure-dimethyläther in Eisessig (SCHROETER, LICHTENSTADT, IRINEU, B. 51, 1610, 1611). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 150—151°.

6. Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_4$.

1. Tetraoxy-Verbindungen $C_{14}H_{12}O_4$.

1. 3.4.3'.4' - Tetraoxy - stilben, a. β - Bis - [3.4 - dioxy - phenyl] - äthylen $C_{14}H_{19}O_4=(HO)_3C_6H_3\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_3(OH)_2$.

3.4.3'.4'-Tetramethoxy-stilben $C_{18}H_{20}O_4 = (CH_3 \cdot O)_2C_8H_3 \cdot CH \cdot C_8H_3(O \cdot CH_3)_2$ (S. 1175). B. Entsteht in geringer Menge bei der pyrogenen Zersetzung von Bis-[3.4-dimethoxy-benzal]-hydrazin (Pascal, Normand, Bl. [4] 11, 21). — F: 156°.

2.5.2'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-3.3'-bis-methylmercapto-stilben $C_{16}H_{12}O_2Br_4S_2=CH_3\cdot S\cdot C_6HBr_3(OH)\cdot CH:CH\cdot C_6HBr_2(OH)\cdot S\cdot CH_3$. B. Man reduziert 2 5.2'.5'-Tetrabrom-3.3'-bis-methylmercapto-stilbenchinon mit $SnCl_3$ in einem Eisessig-Salzsäure-Gemisch (ZINCKE, FROHNEBERG, KEMPF, A. 381, 45). — Blättchen (aus heißem Methanol + Eisessig). F: 245°. Fast unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln, löslich in heißem Nitrobenzol und in Tetrachloräthan; löslich in Alkalien. — Bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) in heißem Eisessig erhält man 2.5.2'.5'-Tetrabrom-3.3'-bis-methylmercapto-stilbenchinon und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 168° (gelbe Nadeln).

Diacetat $C_{30}H_{16}O_4Br_4S_2 = CH_3 \cdot CO_3 \cdot C_6HBr_2(S \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CH \cdot C_6HBr_2(S \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln (aus Essigsäureanhydrid). Schmilzt oberhalb 280°. Fast unlöslich in Aceton, Alkohol und Eisessig (Zinoke, Frohneberg, Kempf, A. 381, 46).

2. a.a-Bis-[2.4(?)-dioxy-phenyl]-āthylen $C_{14}H_{12}O_4 = (HO)_2C_6H_3 \cdot C(:CH_2) \cdot C_6H_3(OH)_2$.

 β , β -Dichlor-a.a-bis-[2.4(P)-dioxy-phenyl]-äthylen $C_{14}H_{10}O_4Cl_8 = (HO)_9C_6H_3 \cdot C(:CCl_2) \cdot C_6H_3(OH)_8$. B. Entsteht bei der Einw. von Chloral auf Resorcin in CS₂ in Gegenwart von AlCl₃ (FBANKFORTER, KRITCHEVSKY, Am. Soc. 36, 1521). — Hellbraunes Pulver.

Tetraacetat $C_{22}H_{18}O_8Cl_2 = (CH_3 \cdot CO_2)_2C_6H_3 \cdot C(:CCl_2) \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Hellbraunes Pulver (Frankforter, Kritchevsky, *Am. Soc.* 36, 1521).

3. 2.3.6.7 - Tetraoxy - 9.10 - dihydro - anthracen $C_{14}H_{12}O_4 = (HO)_1C_6H_1 < \frac{CH_2}{CH_1} > C_6H_2(OH)_2$.

2.3.6.7 - Tetramethoxy - 9.10 - dihydro - anthracen $C_{18}H_{20}O_4 =$

 $(\mathrm{CH_3}\cdot\mathrm{O})_2\mathrm{C_6H_2} < \mathrm{CH_2} > \mathrm{C_6H_3}(\mathrm{O}\cdot\mathrm{CH_3})_2. \quad B. \quad \text{Aus Veratrylalkohol in Eisessig beim Erwärmen}$

mit wenig Schwefelsäure (ROBINSON, Soc. 107, 270). Entsteht in besserer Ausbeute aus Veratrol und Formaldehyd in 70% iger Schwefelsäure (R.). Durch Einw. von Formaldehyd und Schwefelsäure auf 3.4.3′.4′-Tetramethoxy-diphenylmethan (R., Soc. 107, 274). — Nadeln (aus Benzol). F: 227°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, kaltem Benzol, Eisessig und Essigester. Löst sich in kalter Schwefelsäure mit roter, in heißer Schwefelsäure mit violetter Farbe. — Beim Erhitzen mit PbO entsteht 2.3.6.7-Tetramethoxy-anthracen. Das beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) entstehende Produkt gibt bei der Zinkstaub-Destillation 9.10-Dihydro-anthracen. Beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,4) und Eisessig entsteht 6.6′-Dinitro-3.4.3′.4′-tetramethoxy-diphenylmethan. Beim Kochen mit 40% iger Salpetersäure erhält man 4.5-Dinitro-veratrol und 6-Nitro-veratrumsäure.

2. Tetraoxy-Verbindungen $C_{18}H_{20}O_4$.

1. $\beta.\gamma$ -Dimethyl-a. δ -bis- $\{3.4$ -dioxy-phenyl $\}$ -a-butylen, Norguajacharz-sdure $C_{18}H_{40}O_4=(HO)_2C_6H_3\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot C_6H_3(OH)_2$. B. Aus Guajacharz-sture durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) (Herzig, Schiff, M. 18, 720). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 185°.

Dimethyläther, Guajacharssäure C₂₀H₂₄O₄ = CH₂·O·C₆H₃(OH)·CH:C(CH₃)·CH(CH₆)·CH₄·C,H₃(OH)·O·CH₃. Zur Konstitution vgl. Scheoterer, Lichtenstadt, Irineu, B. 51, 1587, 1593; Herzig, Schiff, B. 52, 260; vgl. indessen Schoterer bei V. Meyer, P. Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie Bd. II, Teil 4 [Berlin-Leipzig 1924], S. 161 Anm. 6. — V. Im Guajacharz (Hlasiwetz, A. 112, 183; 119, 267). — Darst. 500 g Gujacharz werden mit 1 kg Sand und 1 l Äther 1 Stde. geschüttelt, dann wird dekantiert und der Rückstand zweimal mit je 500 cm² Äther ausgeschüttelt. Die vereinigten Äther-Auszüge werden nach einiger Zeit filtriert, dreimal mit je 800 cm² 5% jeger Sodalösung, zweimal je 2 Minuten mit 200 cm² 5% jeger Natronlauge, dann mit Wasser behandelt und darauf längere Zeit mit 500 cm² 5% jeger Natronlauge geschüttelt. Das abgeschiedene guajacharzsaure Natrium wird nach einigen Stunden abgesaugt, nacheinander mit 5% jeger Natronlauge und mit Alkohol gewaschen und getrocknet. Ausbeute 50—60 g. Das Natriumsalz wird in Wasser suspendiert, mit Äther überschichtet und mit verd. Schwefelsaure zersetzt (Scher, L. I. B. 51, 1605). — Blättchen (aus Alkohol). F: 99—100,5°; [a]₀: —94° (in Alkohol) (Sche., L., I.). Löslich in weniger als 2 Tin. 90°/pigem Alkohol oder Äther bei 15° (Hadelich, J. pr. [1] 87, 331); leicht löslich in verd. Kalilauge, unlöslich in Sodalösung (D., L.), unlöslich in Ammoniak (Hl., A. 112, 184). — Bei der trocknen Destillation entstehen Guajacol, Pyroguajacin (S. 483) (Hl., A. 112, 182; 119, 276) und Tiglin-aldehyd (D., L., Ar. 234, 598); diessen Herzig, Scheff, M. 18, 719). Einn. von Brom: Hl., A. 119, 275. Beim Schmelzen mit KOH entsteht Protocatechusäure (Hl., Barth, A. 130, 346). Beim Erhitzen mit einem Salzsäure-Essigsäure-Gemisch im Rohr auf 140° entstehen Chlormethan, Brenzcatechin und Norguajscharzsäure (He., M. 3, 823; He., Sch., M. 18, 720); beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) entsteht fast quantitativ Norguajscharzsäure (He., Sch.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure

Guajacharzsäuredimethyläther C₂₂H₂₈O₄ = (CH₃·O)₂C₆H₃·CH:C(CH₃)·CH(CH₃)·CH₂·C₆H₃(O·CH₃). B. Durch Methylierung von Guajacharzsäure mit Dimethylsulfat in alkoh. Kalilauge (SCHEOETER, LICHTENSTADT, IRINEU, B. 51, 1606). — Nadeln (aus Alkohol). F: 94—95°. [a]_D: —92° (in Alkohol), Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — Bei Einw. von Hüblscher Jodlösung entstehen 6.7-Dimethoxy-2.3-dimethyl-1-[3.4-dimethoxy-phenyl]-naphthalin (Dehydroguajacharzsäure-dimethyläther) und inakt. Dihydroguajacharzsäure-dimethyläther (SCHE., L., I., B. 51, 1609). Liefert mit Brom in Eisessig inakt. Dibromdihydroguajacharzsäure-dimethyläther und geringere Mengen 6.7-Dimethoxy-2.3-dimethyl-1-[3.4-dimethoxy-phenyl]-naphthalin (SCHE., L., I., B. 51, 1610). Bei Oxydation mit KMnO₄ erhält man Veratrumsäure und inakt. Dihydroguajacharzsäure-dimethyläther (SCHE., L., I., B. 51, 1598, 1612). Durch Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol oder mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel-Pulver in Tetralin bei 180° unter 40—50 Atm. Druck entstehen linksdrehender und inakt. Dihydroguajacharzsäure-dimethyläther (SCHE., L., I., B. 51, 1607).

Diacetylguajacharzsäure $C_{24}H_{28}O_6 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot CH : C(CH_3) \cdot CH_1(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Beim Acetylieren von Guajacharzsäure mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Herzig, Schiff, B. 30, 379; M. 18, 716). — Nadeln (aus Alkohol). F: $108-110^{\circ}$.

Tetraacetyl-norguajacharzsäure $C_{26}H_{26}O_8 = (CH_3 \cdot CO_2)_2C_6H_3 \cdot CH : C(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus Norguajacharzsäure, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Herzig, Schiff, M. 18, 721). — Nadeln (aus Alkohol). F: 100—102°.

2. 1.2.9.10 - Tetraoxy - 9.10 - diāthyl - 9.10 - dihydro - anthracen $C_{18}H_{20}O_4 = C_6H_4 < \begin{array}{c} C(OH)(C_2H_5) \\ C(OH)(C_2H_5) \end{array} > C_6H_2(OH)_2$. B. Entsteht durch Erhitzen von 9.10-Dioxy-1.2-dimethoxy-9.10-diāthyl-9.10-dihydro-anthracen mit AlCl₃ auf 140° (Sirker, Soc. 107, 1245). — Braune Nadeln (aus Alkohol). F: 198°. Mit roter Farbe löslich in Kalilauge.

9.10 - Dioxy - 1.2 - dimethoxy - 9.10 - diäthyl - 9.10 - dihydro - anthracen $C_{20}H_{24}O_4 = C_6H_4 < \begin{array}{c} C(OH)(C_2H_5) \\ C(OH)(C_2H_5) \end{array} > C_6H_2(O\cdot CH_3)_2$. B. Man kocht Alizarindimethyläther mit $C_2H_5\cdot MgI$ in konzentrierter ätherischer Lösung (SIRKER, Soc. 107, 1244). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 149°.

7. Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_4$.

- 1. Tetraoxy-Verbindungen $C_{14}H_{10}O_4$.
- 1. 1.2.6.10-Tetraoxy-anthracen, 2.5.6-Trioxy-anthranol-(9) $C_{14}H_{10}O_4 = HO \cdot C_6H_3 \begin{cases} C(OH) \\ CH \end{cases} C_6H_2(OH)_2$ (S. 1176).
 - S. 1176, Z. 17 v. o. streiche "1.2.6.9-oder" und "1.2.6-oder"
- 2. 1.2.7.10 Tetraoxy anthracen, 3.4.6 Trioxy anthranol-(9) $C_{14}H_{10}O_4 = HO \cdot C_6H_3 \begin{bmatrix} C(OH) \\ CH \end{bmatrix} C_6H_2(OH)_2$ (S. 1176).
 - S. 1176, Z. 22 v. o. streiche "1.2.7.9- oder" und "1.2.7- oder". S. 1176, Z. 23 und 24 v. o. streiche "1.2.7- oder".
 - $\begin{array}{ll} \textbf{3. 2.3.6.7-Tetraoxy-anthracen} & C_{14}H_{10}O_4 = (HO)_2C_6H_2 {CH \brace CH}C_6H_2(OH)_2. \\ \textbf{2.3.6.7-Tetramethoxy-anthracen} & C_{18}H_{18}O_4 = (CH_3\cdot O)_2C_6H_2 {CH \brack CH}C_6H_2(O\cdot CH_3)_2. \end{array}$

2.3.6.7-Tetramethoxy-anthracen $C_{18}H_{18}U_4 = (CH_3 \cdot U)_2U_6H_2(CH_3 \cdot U \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.3.6.7-Tetramethoxy-9.10-dihydro-anthracen beim Destillieren mit PbO (Robinson, Soc. 107, 272). — Krystalle (aus Alkohol). F: 173°. Gelbliche Prismen mit 1 Mol $C_4H_8O_2$ (aus Essigester). F: ca. 141°. Der Essigester wird beim Schmelzen oder beim Kochen mit Wasser abgegeben. Fluoresciert in vielen Lösungen blau.

4. 1.3.5.6-Tetraoxy-phenanthren $C_{14}H_{10}O_4 = \frac{HC \cdot C_0H_2(OH)_2}{HC \cdot C_0H_2(OH)_2}$.

1.3.5.6-Tetramethoxy-phenanthren $C_{18}H_{18}O_4=C_{14}H_6(O\cdot CH_3)_4$. B. Man diazotiert 3.4.6-Trimethoxy-8-amino-phenanthren in einem Essigsäure-Schwefelsäure-Gemisch, verkocht in Gegenwart von schwefliger Säure und methyliert mit Dimethylsulfat und Natronlauge (PSCHORR, A. 373, 68). Aus 3.4.6.8-Tetramethoxy-phenanthren-carbonsäure-(9) beim Erhitzen mit Eisessig im Rohr auf 240° (PSCH., KNÖFFLER, A. 382, 59). — Nadeln oder Blättchen (aus Methanol). F: 108—109°. Kp₁₁: 250—275°. — Pikrat $C_{18}H_{18}O_4+C_6H_3O_7N_3$. Dunkelrote Nadeln. F: 147—148°.

- 2. Tetraoxy-Verbindungen $C_{15}H_{12}O_4$.
- 1. 4.5.7.9 (oder 4.5.7.10) Tetraoxy 2-methyl anthracen $C_{15}H_{12}O_4 = (HO)_2C_6H_2\frac{C(OH)}{CH}C_6H_2(CH_3)\cdot OH$ ist desmotrop mit 4.5.7-Trioxy-9 (oder 10)-oxo-2-methyl-9.10-dihydro-anthracen (Syst. No. 803).

7 - Methoxy - 4.5.9 (oder 4.5.10) - triacetoxy - 2 - methyl - anthracen, Triacetvl emodinolmonomethyläther $C_{22}H_{20}O_7 = (CH_3 \cdot CO_2)(CH_3 \cdot O)C_0H_2$ $CH_3 \cdot CO_2$ $CO_2 \cdot CO_2$ $CO_2 \cdot CO_3$ $CO_2 \cdot CO_3$ $CO_3 \cdot CO_$

Bd. VIII, S. 437 Ann. 1.—B. Beim Acetylieren von Emodinolmonomethyläther (Syst. No. 803) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat bei 50—100° (Hesse, A. 413, 368; vgl. a. H., A. 388, 101; PERKIN, HUMMEL, Soc. 65, 937).—Blaßgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 238°. Ziemlich leicht löslich in heißem Eisessig. Die Lösung in Eisessig oder Alkohol fluoresciert stark blau, besonders bei Zusatz von etwas Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure Physciondiacetat (Syst. No. 830).

4.5.7.9 (oder 4.5.7.10) - Tetraacetoxy - 2 - methyl - anthracen, Tetraacetylemodinol $C_{23}H_{20}O_8 = C_{14}H_5(CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_3)_4$ (S. 1177). Ist itendisch mit der im Hptw. als Tetraacetat des 9.x.x.x (oder 10.x.x.x) - Tetraoxy-2-methyl-anthracens beschriebenen Verbindung. — Zur Konstitution vgl. Eder, Ar. 253, 24. — B. Beim Acetylieren von Emodinol mit Essigsäurenhydrid und Natriumacetat bei $90-100^{\circ}$ (Hesse, A. 388, 81). — Blaßgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 197º. Leicht löslich in heißem Eisessig und Alkohol, ziemlich leicht in kaltem Essigester. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Essigsäure bei 50° bis 60° Emodintriacetat (Syst. No. 830); bei längerer Einw. von Chromsäure in einem Eisessig-Essigsäureanhydrid-Gemisch bei 60—70° entsteht Triacetylemodinsäure (Syst. No. 1478).

2. 2.3.4.6 (oder 2.3.4.7) - Tetraoxy - 9 - methyl - phenanthren $C_{15}H_{12}O_4 =$ CH₃·C·C₆H₃·OH

 $\mathbf{HC} \cdot \mathbf{C}_{\mathbf{A}} \mathbf{H}(\mathbf{OH})_{\mathbf{3}}$

2.3.4.6 (oder 2.3.4.7) - Tetramethoxy - 9 - methyl - phenanthren $C_{19}H_{20}O_4$ = C₁₄H₆(CH₃)(O CH₃)₄. B. Aus der quaternären Ammoniumverbindung des Colchinol-methyläthers (Syst. No. 1871) beim Erhitzen auf 260° unter 15 mm Druck (Windaus, A. 439, 72). -Krystalle (aus Methanol). F: 111°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, löslich in Äther, Eisessig und heißem Alkohol, schwer löslich in Petroläther. — Geht beim Kochen mit konz. Jodwasserstoffsäure und Eisessig und nachfolgenden Destillieren des Reaktionsproduktes mit Zinkstaub in 9-Methyl-phenanthren über.

3. Tetraoxy-Verbindungen $C_{16}H_{14}O_4$.

- 1. $a.\delta-Dioxy-a.\delta-bis-[4-oxy-phenyl]-\beta-butin$ $C_{16}H_{14}O_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_{16}H_{16}O_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_6 \cdot$ $C : C \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot OH$.
- $\begin{array}{ll} \textbf{a.6-Dioxy-a.6-bis-[4-methoxy-phenyl]-}\beta\text{-butin} & C_{18}H_{18}O_4 = CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot C:C\cdot CH(OH)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3. \end{array}$
- a) Höherschmelzende Form. B. Die höherschmelzende und die niedrigerschmelzende Form entstehen nebeneinander bei der Umsetzung von Anisaldehyd mit Acetylen-dimagnesiumbromid (Jozitsch, Ж. 38, 657; Dupont, C. r. 158, 715). — Prismen (aus Alkohol). F: 1310 bis 132°. Schwer löslich in Essigester, fast unlöslich in Åther. — Wird durch CrO₃ in Essigsäure zu Dianisoylacetylen oxydiert (D., C. r. 158, 1351). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol zu a.δ-Dioxy-a.δ-bis-[4-methoxy-phenyl]-butan vom Schmelzpunkt 115—116° reduziert. Wird durch konz. Schwefelsäure lebhaft rot gefärbt.

 b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. — Nadeln (aus Chloroform). F: 112—113° (D., C. r. 158, 715). Löslich in kaltem Essigester. —
- Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol ein Gemisch, aus dem geringe Mengen einer Verbindung vom Schmelzpunkt 138° isoliert wurden.
- 2. 5.6 Dioxy 3 [3.4 dioxy benzyl] inden $C_{16}H_{14}O_4 = (HO)_8C_6H_3 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(OH)_3$

3 - Chlor - 5.6 - dimethoxy - 3 - [8.4 - dimethoxy - benzyl] - inden $C_{20}H_{21}O_4Cl =$ $(CH_3 \cdot O)_2C_0H_2 \cdot CCl \cdot CH_2 \cdot C_0H_3(O \cdot CH_3)_2$ Aus 3-Oxy-5.6-dimethoxy-3-[3.4-dimethoxy-CH = CH

benzyl]-inden beim Kochen mit Acetylchlorid (PYMAN, Soc. 107, 187). — Nadeln (aus Eisessig). F: 218—220° (korr.). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol und Äther; siedender Eisessig löst 40/0.

3. 3.4.5.6 - Tetraoxy - 1 - āthyl - phenanthren $C_{16}H_{16}O_4 = \begin{bmatrix} C_2H_5 \cdot C_6H(OH)_2 \cdot CH \\ \bot & \blacksquare \end{bmatrix}$ $C_0H_2(OH)_2 \cdot CH$

Bromsubstitutionsprodukte des 3.4.5.6 - Tetramethoxy - 1 - äthyl - phenanthrens $C_{30}H_{32}O_4=C_3H_5\cdot C_{14}H_5(O\cdot CH_5)_4$. Uber Verbindungen, die vielleicht Pentabrom- und Hexabrom-Substitutionsprodukte des 3.4.5.6-Tetramethoxy-1-äthyl-phenanthrens darstellen, vgl. den Artikel 3.4.5.6-Tetramethoxy-1-vinyl-phenanthren, S. 581.

8. Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_4$.

1. 3.4.5.6 - Tetra oxy-1 - vinyl-phenanthren $C_{16}H_{12}O_4=CH_2:CH\cdot C_6H(OH)_2\cdot CH$

 $\dot{\mathbf{C}}_{\mathbf{6}}\mathbf{H}_{\mathbf{2}}(\mathbf{OH})_{\mathbf{2}}\cdot \ddot{\mathbf{C}}\mathbf{H}$

8.4.5.6 - Tetramethoxy - 1 - vinyl - phenanthren $C_{20}H_{20}O_4 =$

 $CH_2: CH \cdot C_6H(O \cdot CH_3)_2 \cdot CH$ $C_6H_2(O \cdot CH_3)_2 \cdot CH$ B. Aus dem Jodmethylat oder der Dimethylsulfat-Verbindung

des Dimethyl-corytuberin-methins (Syst. No. 1871) beim Erwärmen mit Natronlauge (Gadamer, Ar. 249, 665). — Krystalle (aus Alkohol). F: 69°. Sehr leicht löslich in Äther und Alkohol. — Geht sehr leicht in ein bei 180—200° schmelzendes, in Äther unlösliches Polymeres über. Liefert bei der Oxydation mit KMnO4 in wäßr. Aceton 3.4.5.6-Tetramethoxy-phenanthren-carbonsäure-(1). Gibt bei der Zinkstaubdestillation x-Äthyl-phenanthren vom Schmelzpunkt 109—110°. Bei der Einw. von Brom in Chloroform entstand bei einem Versuch eine Verbindung C20H1,04Br5 (Nadeln; F: 175—178°), bei einem anderen Versuche eine Verbindung C20H1,04Br6 (F: 185°; Zers.), die beim Umkrystallisieren aus Eisessig in eine Verbindung C20H1,04Br5 (?) vom gleichen Schmelz- und Zersetzungspunkt überging. — Farbenreaktionen: G.

2. 6.7-Dioxy-2.3-dimethyl-1-[3.4-dioxy-phenyl]-naph-thalin $C_{18}H_{16}O_4$, s. nebenstehende Formel.

6.7-Dimethoxy-2.3-dimethyl-1-[3.4-dimethoxy-phenyl]-HO-naphthalin, Dehydroguajacharzsäure-dimethyläther $C_{22}H_{24}O_4=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot C_{10}H_3(CH_3)_2(O\cdot CH_3)_2$. B. Bei der Einw. von Hüblscher Jodlösung oder von Brom in Eisessig auf Guajacharzsäure-dimethyläther (S. 578), neben anderen Verbindungen (Schroeter, Lichtenstadt, Irineu, B. 51, 1597, 1609, 1610). — Krystalle (aus Eisessig). F: 178.5—179°.

9. Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_4$.

- 1. Tetraoxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_4$.
 - 1. 2.4.2'.4'-Tetraoxy-triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_3(OH)_2]_2$.
- 2.4.2'.4'-Tetramethoxy-triphenylmethan $C_{23}H_{24}O_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_3(O \cdot CH_3)_2]_2$. B. Aus 2.4.2'.4'-Tetramethoxy-triphenylcarbinol durch Reduktion mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (Kauffmann, Kieser, B. 45, 2335). Nadeln (aus Alkohol). F: 122°. Schwerlöslich in Alkohol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- 2. 2.4.4'.4"-Tetraoxy-triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_4 = (HO)_2C_6H_3\cdot CH(C_6H_4\cdot OH)_2$.
 4.4'.4"-Trioxy-2-mercapto-triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_3S = HO\cdot C_6H_3(SH)\cdot CH(C_6H_4\cdot OH)_2$. B. Durch Reduktion von 4'.4"-Dioxy-2 (oder 2')-mercapto-fuchson (Syst. No. 810) mit Zinkstaub und Essigsäure (v. Danalla, Candea, C. 1916 II, 489). F: 192—193°.
 - 3. 3.4.3'.4'-Tetraoxy-triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_3(OH)_2]_2$.
- 4.4'-Dioxy-3.3'-dimethoxy-triphenylmethan (?) $C_{21}H_{20}O_4 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_3(OH)-O\cdot CH_3]_2$. B. Aus Guajacol und Benzeldehyd in Gegenwart von konz. Schwefelsäure in Eisessig bei einer 0° nicht übersteigenden Temperatur (Manchot, B. 43, 950). Schwach guajacolähnlich riechende Krystalle (aus Toluol). F: 148°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol und Toluol. Löslich in Natronlauge. Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist bei Luftabschluß orange und wird an der Luft rot. Die Krystalle werden beim Befeuchten mit konz. Natronlauge allmählich blau. Gibt mit FeCl₃ in alkoh. Lösung einen blaugrünen Niederschlag.
- 4. 2.3.4.a Tetraoxy triphenylmethan, 2.3.4 Trioxy triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_4 = (C_6H_8)_2C(OH) \cdot C_6H_2(OH)_3$.
- 2.3.4-Trimethoxy-triphenylcarbinol $C_{22}H_{22}O_4 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 2.3.4-Trimethoxy-benzophenon und Phenylmagnesiumbromid (Kauffmann, Kieser, B. 46, 3800). Krystalle (aus Alkohol). F: 139°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton. Löslich in Eisessig-Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3790.

- 5. 2.4.6.a Tetraoxy triphenylmethan, 2.4.6 Trioxy triphenylcarbinol $C_{16}H_{16}O_4 = (C_6H_8)_6C(OH)\cdot C_6H_8(OH)_3$.
- 2.4.6-Trimethoxy-triphenylcarbinol $C_{22}H_{22}O_4 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 2.4.6-Trimethoxy-benzophenon und Phenylmagnesiumbromid (KAUFFMANN, KIESER, B. 48, 3800). Krystalle (aus Alkohol). F: 110—111°. Löslich in Eisessig-Schwefelsäure mit dunkelbraunroter Farbe; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 48, 3790.
- 6. 2.4.2'.a Tetraoxy trip henylmethan, 2.4.2'- Trioxy trip henylcarbinol $C_{19}H_{16}O_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C_6H_3(OH)_2$.
- 2.4.2'-Trimethoxy-triphenylcarbinol $C_{22}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot C(C_0H_5)(OH) \cdot C_0H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-benzophenon und 2-Methoxy-phenylmagnesiumbromid (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 773). Körner (aus Alkohol). F: 119°. Sehr wenig löslich in Ligroin. Die Lösung in Eisessig ist gelb und wird beim Erwärmen rot; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelrot.
- 7. 2.4.4'.a Tetraoxy triphenylmethan, 2.4.4' Trioxy triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C_6H_3(OH)_2$.
- 2.4 Dioxy 4'-methoxy triphenylcarbinol $C_{20}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot C(C_8H_5)(OH) \cdot C_8H_3(OH)_2$. B. Aus 4-Anisoyl-resorcin und Phenylmagnesiumbromid (BAEYER, A. 372, 90). Prismen (aus Benzol oder Chloroform). F: 138—139° (Zers.).
- 8. 2.2'.2".a-Tetraoxy-triphenylmethan, 2.2'.2"-Trioxy-triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_4=(HO\cdot C_6H_4)_3C\cdot OH.$
- 2.2'.2" Trimethyläther, 2.2'.2" Trimethoxy triphenylcarbinol $C_{22}H_{22}O_4 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_3C \cdot OH$ (S. 1179). Gibt mit Überchlorsäure ein violettes Perchlorat (Hormann, Kirmeruther, Thal, B. 43, 186).
- 9. 3.4.5.a Tetraoxy triphenylmethan, 3.4.5 Trioxy triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_4=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C_6H_2(OH)_3$.
- 3.4.5-Trimethoxy-triphenylcarbinol $C_{22}H_{22}O_4 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus Trimethyläthergallussäuremethylester und Phenylmagnesiumbromid (Bogert, Isham, Am. Soc. 36, 520). Krystalle (aus Alkohol). F: 189° (korr.). Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Äther, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Chloroform und Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefroter Farbe.
- 10. 4.4'.4".a Tetraoxy triphenylmethan, 4.4'.4" Trioxy triphenyl-carbinol $C_{10}H_{16}O_4=(HO\cdot C_6H_4)_3C\cdot OH$.
- a-Oxy-44'.4"-trimethoxy-triphenylmethan, 4.4'.4"-Trimethoxy-triphenylcarbinol $C_{sp}H_{1s}O_4 = (CH_3 \cdot O \cdot C_sH_4)_3C \cdot OH$ (S. 1180). Gibt beim Kochen mit Ameisensäure 4.4'.4" Trimethoxy-triphenylmethan (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 771). Über Farbstoff-Eigenschaften vgl. Noelting, Kempf, Bl. [4] 17, 386.

Perchlorat des a-Oxy-4.4'.4"-trimethoxy-triphenylmethans $C_{22}H_{21}O_7Cl=[(CH_3\cdot O\cdot C_6H_4)_3C]ClO_4$ (S. 1180). B. {Durch Einw. von Überchlorsäure... (GOMBERG, CONE, A. 370, 194, 196}; Hofmann, Kirmreuther, Thal, B. 43, 185). — Zinnoberrote Nadeln. Pleochroitisch (orange und rot). Löslich in Tetrachloräthan mit orangeroter Farbe. Elektrische Leitfähigkeit in Tetrachloräthan-Lösung: H., K., Th., B. 43, 187.

- 2. $\alpha.\beta$ -Dioxy- α -phenyl- $\alpha.\beta$ -Dis-[4-oxy-phenyl]-āthan, α -Phenyl- $\alpha.\alpha'$ -Dis-[4-oxy-phenyl]-āthylenglykol $C_{20}H_{18}O_4=HO\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)(OH)\cdot CH(OH)\cdot C_6H_4\cdot OH$.
- $a.\beta$ -Dioxy-a-phenyl- $a.\beta$ -bis-[4-methoxy-phenyl]-äthan, a-Phenyl-a.a'-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylenglykol $C_{22}H_{22}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 4.4'-Dimethoxy-benzoin und Phenylmagnesiumbromid (Orechow, Bl. [4] 25, 117). Nadeln (aus Alkohol). F: 163—164°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Äther und Ligroin. Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Phenyl-bis-[4-methoxy-phenyl]-acetaldehyd.

3. Tetraoxy-Verbindungen $C_{21}H_{20}O_4$.

- 1. $a.\beta-Dioxy-\gamma-phenyl-a.\beta-bis-[4-oxy-phenyl]-propan, <math>\gamma-Phenyl-a.\beta-bis-[4-oxy-phenyl]-propylengtykol$ $C_{21}H_{20}O_4=HO\cdot C_6H_4\cdot C(CH_2\cdot C_6H_6)(OH)\cdot CH(OH)\cdot C_6H_4\cdot OH.$
- $a.\beta \textbf{Dioxy} \gamma \textbf{phenyl} a.\beta \textbf{bis} [\textbf{4} \textbf{methoxy} \textbf{phenyl}] \textbf{propan}, \quad \textbf{y-Phenyl} a.\beta \textbf{bis} [\textbf{4} \textbf{methoxy} \textbf{phenyl}] \textbf{propylenglykol} \ \textbf{C}_{\textbf{53}} \textbf{H}_{\textbf{24}} \textbf{O}_{\textbf{4}} \textbf{CH}_{\textbf{3}} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C}_{\textbf{6}} \textbf{H}_{\textbf{4}} \cdot \textbf{C}_{\textbf{C}} \textbf{H}_{\textbf{2}} \cdot \textbf{C}_{\textbf{6}} \textbf{H}_{\textbf{5}} (\textbf{OH}) \cdot \textbf{CH}(\textbf{OH}) \cdot \textbf{CH}(\textbf{$

 $C_0H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 4.4'-Dimethoxy-benzoin und Benzylmagnesiumchlorid (Orechow, Bl. [4] 25, 176). — Nadeln (aus Alkohol). F: 152—153°. Ziemlich leicht löslich in Benzol und Essigsäure. Schwer löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. — Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure β -Phenyl-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-propionaldehyd.

2. β - Oxy - a. γ - diphenyl - β - [3.4.5 - trioxy - phenyl] - propan, [3.4.5 - Trioxy - phenyl] - dibenzyl - carbinol $C_{21}H_{20}O_4 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2C(OH) \cdot C_6H_2(OH)_3$.

β-Oxy-a.γ-diphenyl-β-[3.4.5-trimethoxy-phenyl]-propan, [3.4.5-Trimethoxy-phenyl]-dibenzyl-carbinol $C_{24}H_{26}O_4=(C_6H_5\cdot CH_2)_2C(OH)\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_3$. B. Durch Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf Trimethyläthergallussäure-methylester (Bogert, Isham, Am. Soc. 36, 528). — Prismen (aus Methanol). F: 116—117° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin und Äther, unlöslich in Wasser. — Wird durch Erhitzen bis 350° nicht zersetzt. Liefert bei der Einw. von Chlorwasserstoff in Äther 3.4.5-Trimethoxy-α-benzyl-stilben.

10. Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-30}O_4$.

1. 3.4.3'.4'-Tetraoxy-tetraphenylmethan $C_{25}H_{20}O_4 = (C_6H_5)_2C[C_6H_3(OH)_2]_2$. 4.4'-Dioxy-8.3'-dimethoxy-tetraphenylmethan $C_{27}H_{24}O_4 = (C_6H_5)_2C[C_6H_3(OH) O \cdot CH_3]_2$. B. In geringer Menge bei längerem Erwärmen eines Gemisches von Diphenyldichlormethan und Guajacol auf 60—65° (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1594). — F: 208°. Löslich in Benzol.

2. Tetraoxy-Verbindungen C26H22O4.

1. $a.\beta-Dioxy-a.\beta-diphenyl-a.\beta-bis-[4-oxy-phenyl]-\ddot{a}than$, $a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[4-oxy-phenyl]-\ddot{a}thylenglykol$ $C_{26}H_{22}O_4=HO\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)(OH)\cdot C(C_6H_5)(OH)\cdot C_6H_4\cdot OH$.

a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthylenglykol $C_{28}H_{26}O_4=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)(OH)\cdot C(C_6H_5)(OH)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3.$ B. Neben 4-Methoxy-benzhydrol bei der Reduktion von 4-Methoxy-benzophenon mit Aluminiumamlagam in $80^9/\text{oigem}$ Alkohol (BÖESEKEN, Cohen, C. 1915 I, 1375; C., R. 38, 121). — F: 158—160°. 100 cm³ $80^9/\text{oiger}$ Alkohol lösen bei 25° 0,06 g (C., R. 38, 126). — Geschwindigkeit der Zersetzung in alkoholischätherischer Kaliumäthylat-Lösung bei 25°: B., C., C. 1915 I, 1376; C., R. 38, 125, 128.

2. 5.6-Dioxy-2-fa-oxy-benzyl]-triphenylcarbinol $C_{26}H_{22}O_4=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C_6H_2(OH)_2\cdot CH(OH)\cdot C_6H_5.$

5.6 - Dimethoxy - 2 - [a - oxy - benzyl] - triphenylcarbinol $C_{28}H_{26}O_4 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. B. Aus Opiansäure und Phenylmagnesiumbromid in siedendem Anisol (Simonis, Remmert, B. 48, 209). — Gelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 215°. Löslich in Benzol, schwer löslich in Alkohol und Ather, unlöslich in Ligroin. — Liefert mit konz. Salzsäure in Eisessig 6.7-Dimethoxy-1.1.3-triphenyl-phthalan. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine braune Färbung. Beim Behandeln der Lösung in Chloroform mit konz. Schwefelsäure entsteht 1.2-Dimethoxy-9.10-diphenyl-anthracen.

3. $\alpha.a.\delta.\delta$ -Tetrakis-[4-oxy-phenyl]-butan $C_{28}H_{26}O_4=(HO\cdot C_6H_4)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_4\cdot OH)_2$.

a.a.ô.ô - Tetrakis - [4 - methoxy - phenyl] - butan $C_{32}H_{34}O_4 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_3$. B. Aus a.a.ô.ô - Tetrakis - [4 - methoxy - phenyl] - β - butin durch Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol (Brand, Matsui, B. 46, 2950). — Schwach bläulich fluorescierende Nadeln (aus Alkohol). F: 116°.

11. Tetraoxy-Verbindung $C_nH_{2n-32}O_4$.

Tetrakis-[4-oxy-phenyl]-āthylen $C_{26}H_{20}O_4 = (HO \cdot C_6H_4)_2C : C(C_6H_4 \cdot OH)_2$.

Tetramethyläther, Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]-āthylen $C_{30}H_{28}O_4 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_2C : C(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$ (S. 1184). B. Aus 4.4'-Dimethoxy-diphenyldichlormethan durch Einw. von Zink oder Quecksilber auf die äther. Lösung (STAUDINGER, CLAR, CZAKO, B. 44, 1645).

12. Tetraoxy-Verbindungen C_nH_{2n-34}O₄.

Tetraoxy-Verbindungen $C_{28}H_{22}O_4$.

1. a.a.s.s-Tetrakis-[4-oxy-phenyl]- β -butin $C_{28}H_{22}O_4 = (HO \cdot C_6H_4)_2CH \cdot C : C \cdot CH(C_6H_4 \cdot OH)_2$.

a.a.b.b-Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]- β -butin $C_{32}H_{30}O_4 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_2CH \cdot C : C \cdot CH(C_8H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Brand, B. 54, 2017. — B. Bei der elektrolytischen Reduktion von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-äthan in heißer alkoh. Salzsäure an Bleikathoden (B., Matsui, B. 46, 2949). — Nadeln (aus Alkohol). F: 111°. — Lagert sich beim Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung in a.a.b.b-Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]-a.y-butadien (s. u.) um. Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig 4.4'-Dimethoxy-benzophenon und geringe Mengen 4.4'-Dimethoxy-diphenylessigsäure, bei der Oxydation mit Ca(MnO₄)₂ in Pyridin 4.4'-Dimethoxy-benzophenon und geringe Mengen einer bei 179° schmelzenden Säure.

2. a.a.s.s-Tetrakis-[4-oxy-phenyl]-a. γ -butadien $C_{28}H_{22}O_4 = (HO \cdot C_6H_4)_2C: CH \cdot CH: C(C_6H_4 \cdot OH)_2.$

a.a. δ . δ -Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]-a γ -butadien $C_{32}H_{30}O_4=(CH_3\cdot O\cdot C_6H_4)_2C:$ $CH\cdot CH: C(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)_2.$ B. Aus a.a. δ . δ -Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]- β -butin durch Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung (Brand, Marsur, B. 46, 2951). — Fluorescierende grünliche Nadeln (aus Methyläthylketon). F: 149°. Schwer löslich in heißem Alkohol, sehr leicht in Chloroform und Benzol. — Gibt bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessig 4.4′-Dimethoxy-benzophenon.

E. Pentaoxy-Verbindungen.

1. Pentaoxy-Verbindungen $C_nH_{2n}O_5$.

 $\label{eq:control_control} \textbf{C} \, \, \textbf{y} \, \textbf{clohexanpentole-(1.2.3.4.5)} \, \, \textbf{C}_{\textbf{6}} \textbf{H}_{12} \textbf{O}_{\textbf{5}} = \textbf{H}_{\textbf{2}} \textbf{C} \underbrace{\begin{array}{c} \textbf{CH(OH) \cdot CH(OH)} \\ \textbf{CH(OH) \cdot CH(OH)} \end{array}}_{\textbf{CH(OH)}} \textbf{CH \cdot OH}.$

- a) Rechtsdrehendes Cyclohexanpentol (1.2.3.4.5), Quercit $C_6H_{12}O_5 = H_2C < \frac{CH(OH) \cdot CH(OH)}{CH(OH)} > CH \cdot OH$ (S. 1186). Wäßr. Lösungen von Quercit entwickeln im extremen Ultraviolett (Wellenlänge < 0,20 μ) Wasserstoff und CO (Berthelot, Gaudechon, C. r. 155, 1156). Reaktion mit Jod und Kalilauge: Neuberg, Bio. Z. 43, 500. Über Versuche zur Darstellung von Quercitpentaphosphat vgl. Contardi, R. A. L. [5] 19 I, 826; Carré, Bl. [4] 9, 198. Quercit wird durch bestimmte Varietäten von Pseudomonas aromatica in Pyrogallol übergeführt (Beijerinck, C. 1911 I, 1232).
- b) Derivate von Cyclohexanpentolen (1.2.3.4.5) $C_6H_{12}O_5 = H_2C < CH(OH) \cdot CH(OH) > CH \cdot OH$, deren sterische Zugehörigkeit fraglich ist.

6-Chlor-cyclohexanpentole-(1.2.3.4.5) $C_6H_{11}O_5Cl = C_6H_6Cl(OH)_5$.

a) Inosit-monochlorhydrin. B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Inosithexaacetat mit HCl in Eisessig auf 150—160° (H. MÜLLER, Soc. 101, 2397). — Nadeln mit 2H₂O (aus verd. Alkohol). F: 180—185° (wasserfrei). Gibt das Krystallwasser bei 110° ab.

mit 2H₂O (aus verd. Alkohol). F: 180—185° (wasserfrei). Gibt das Krystallwasser bei 110° ab.
b) Scyllit-monochlorhydrin. B. Beim Erhitzen von Scyllit mit HCl in Eisessig auf 160° (H. MÜLLER, Soc. 101, 2408). — Krystalle mit 2H₂O (aus 60°/₀igem Alkohol). F: ca. 200° (Zers.). Wird bei 100° wasserfrei. Leicht löslich in heißem Wasser und verd. Alkohol, unlöslich in Alkohol, Benzol und Aceton.

Triacetat eines 6-Chlor-cyclohexanpentols-(1.2.3.4.5), Inosit-monochlorhydrintriacetat $C_{13}H_{17}O_8Cl = C_6H_6Cl(OH)_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Inosithexaacetat mit HCl in Eisessig auf 150—160° (H. MÜLLER, Soc. 101, 2397). — Krystalle (aus Alkohol). F: 145°.

Pentaacetate von 6 - Chlor - cyclohexanpentolen - (1.2.3.4.5) $C_{16}H_{21}O_{10}Cl = C_6H_6Cl(O\cdot CO\cdot CH_3)_5$.

a) Inosit-monochlorhydrin-pentaacetat vom Schmelzpunkt 250°. B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Inosithexaacetat mit HCl in Eisessig auf 150—160°

- (H. MÜLLER, Soc. 101, 2395). Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Inosit mit Acetylchlorid auf 140° (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1560). Monokline Krystalle (aus Alkohol) (M.). F: 246—247° (M.), 250° (G., N.). Di der festen Substanz: 1,37 (M.). Unlöslich in Wasser, löslich in Benzol, Chloroform (M.; G., N.), Äther (G., N.), Aceton, Alkohol und Eisessig (M.).
- b) Inosit-monochlorhydrin-pentaacetat vom Schmelzpunkt 109—110°. B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Inosithexaacetat mit HCl in Eisessig auf 150—160° (H. MÜLLER, Soc. 101, 2396). Trikline Prismen (aus 80°/0 gem Alkohol). F: 109—110°. D! der festen Substanz: 1,35.
- c) Inosit-monochlorhydrin-pentaacetat vom Schmelzpunkt 118°. B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Inosithexaacetat mit HCl in Eisessig auf 150—160° (H. MÜLLER, Soc. 101, 2397). Krystalle (aus 80°/oigem Alkohol). F: 118°.
- 6 Brom cyclohexanpentol (1.2.3.4.5), Inosit-monobromhydrin $C_6H_{11}O_5Br = BrHC < CH(OH) \cdot CH(OH) > CH \cdot OH$ (S. 1188). B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Inosithexaacetat (H. Müller, Soc. 101, 2398; vgl. Soc. 91, 1782) oder von Scyllithexaacetat (M., Soc. 101, 2407) mit HBr in Eisesig auf 150°. Prismen mit $1H_2O$ (aus Wasser) oder wasserfreie Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 170—175°; wird bei 180° schwarz. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol.

Pentaacetat eines 6 - Brom - cyclohexanpentols - (1.2.3.4.5), Inosit - monobrom-hydrinpentaacetat $C_{16}H_{21}O_{10}Br = C_6H_6Br(O\cdot CO\cdot CH_3)_5$ (S. 1188). B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Inosit mit Acetylbromid auf 120° (GRIFFIN, Nelson, Am. Soc. 37, 1557). Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Scyllithexaacetat mit HBr in Eisessig auf 140—150° (H. MÜLLER, Soc. 101, 2406). — F: 240° (M.; G., N.).

2. Pentaoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_5$.

1. Pentaoxy-Verbindungen $C_{13}H_{12}O_5$.

1. 2.4.2'.4'.a-Pentaoxy-diphenylmethan, 2.4.2'.4'-Tetraoxy-benzhydrol $C_{13}H_{12}O_5 = [(HO)_2C_6H_3]_2CH\cdot OH$. B. Aus Resorcin und Ameisensäure in Gegenwart von Salzsäure (Cross, Bevan, Soc. 99, 1455). — Krystalle (aus Wasser). Löslich in Alkalien mit roter Farbe.

Pentaacetat $C_{23}H_{22}O_{10} = [(CH_3 \cdot CO \cdot O)_2C_6H_3]_2CH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Krystalle (aus Alkohol) (C., B., Soc. 99, 1455).

- 2. 2.6.2'.6'.a-Pentaoxy-diphenylmethan. 2.6.2'.6'-Tetraoxy-benzhydrol $C_{13}H_{12}O_5=[(HO)_2C_6H_3]_2CH\cdot OH$.
- 2.6.2'.6'-Tetramethoxy-benzhydrol $C_{17}H_{20}O_5=[(CH_3\cdot O)_2C_6H_3]_2CH\cdot OH$. B. Aus 2.6-Dimethoxy-phenylmagnesiumjodid und Ameisensäureäthylester in Äther + Anisol auf dem Wasserbad (BAEYER, A. 372, 129). Prismen (aus Chloroform + Äther). F: 179°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Benzol, Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Äther. Gibt mit Salzsäure oder mit Eisessig-Schwefelsäure rote Lösungen.

2. Pentaoxy-Verbindungen $C_{14}H_{14}O_5$.

- 1. Methyl-bis-[3.4-dioxy-phenyl]-carbinol $C_{14}H_{14}O_5 = [(HO)_2C_6H_3]_2C(OH) \cdot CH_3$. Methyl-bis-[3.4-dimethoxy-phenyl]-carbinol $C_{18}H_{22}O_5 = [(CH_3 \cdot O)_2C_6H_3]_2C(OH) \cdot CH_3$. B. Aus 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-benzophenon und $CH_3 \cdot MgI$ (Vanzetti, R. A. L. [5] 24 II, 468). F: 95—96°.
- 2. Pentaoxy-ditolyl von ungewisser Konstitution $C_{14}H_{14}O_5 = CH_3 \cdot C_6H_2(OH)_2 \cdot C_6H(OH)_3 \cdot CH_3$ (?). B. Durch Reduktion der Verbindung $C_{14}H_{12}O_5$ (s. bei Orcin, S. 437) mit SO_2 (Henrich, Schmidt, Rossteutscher, B. 48, 487). Fast farblose Nadeln (aus SO_2 -haltigem Wasser). F: 254° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Benzol, Ligroin und Ather. Reduziert Fehlingsche Lösung. Wird durch $K_2Cr_2O_7$ in verd. Schwefelsäure, sowie in alkal. Lösung durch Luft oder Wasserstoffperoxyd wieder zu der Verbindung $C_{14}H_{12}O_5$ oxydiert.

Pentaacetat $C_{24}H_{24}O_{10}=CH_3\cdot C_8H_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_2\cdot C_8H(O\cdot CO\cdot CH_3)_3\cdot CH_3$ (?). Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 155° (H., Sch., R., B. 48, 488). Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, schwer in Äther und Ligroin.

3. $\alpha \beta.\gamma.\delta.\varepsilon$ -Pentaoxy- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-pentan, $\omega.\omega$ -Diphenyl-l-arabit он он н

lacton und Phenylmagnesiumbromid (PAAL, KINSCHER, B. 44, 3549). — Nadeln (aus Wasser). F: 171°. [a] : +85,6° (in Wasser; p = 0,4). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in kaltem Wasser, sehr wenig in Ather, Chloroform und Benzol, unlöslich in Petroläther. -Liefert bei der Oxydation mit KMnO4 in Aceton Benzophenon und Mesoweinsäure (?). Geht beim Kochen mit sehr verd. Säuren in 3.4-Dioxy-5-oxymethyl-2.2-diphenyl-tetrahydrofuran über.

4. Pentaoxy-Verbindungen $C_{19}H_{24}O_{5}$.

- 1. $\beta.\gamma.\delta.\epsilon.\zeta$ Pentaoxy a phenyl β benzyl hexan, a. $\beta.\gamma.\delta.\epsilon$ Pentaoxy a.a dibenzyl pentan, $\omega.\omega$ Dibenzyl l arabit $C_{19}H_{21}O_5$ = OH OH H
- $HO \cdot CH_2 \cdot C C \cdot C(CH_2 \cdot C_6H_5)_2 \cdot OH$. B. Aus Triacetyl-l-arabonsäurelacton und Benzyl-

magnesiumchlorid (PAAL, KINSCHER, B. 44, 3554). — Nadeln (aus Wasser). F: 156—157°. $[a]_{0}^{19}$: +31.5° (in Wasser: p = 0.27).

2. $a.\beta.y.\delta.e-Pentaoxy-a.a-di-p-tolyl-pentan$, $\omega.\omega-Di-p-tolyl-l-arabit$ он он н

$$\mathbf{C_{19}H_{24}O_5} = \mathbf{HO} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \dot{\mathbf{C}} - \dot{\mathbf{C}} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{C}(\mathbf{C_6H_4} \cdot \mathbf{CH_3})_2 \cdot \mathbf{OH}. \quad \textit{B. Aus Triacetyl-l-arabonsäurelacton}$$

und p-Tolymagnesiumbromid (PAAL, KINSCHER, B. 44, 3553). - Schwach aromatisch riechende Prismen (aus Wasser). F: $186-187^{\circ}$. $[a]_{0}^{\text{ir}}$: $+71,62^{\circ}$ (in absol. Alkohol; p=0,55). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und Chloroform, schwer löslich in siedendem Benzol, leicht in Aceton und siedendem Alkohol.

3. Pentaoxy-Verbindung $C_nH_{2n-18}O_5$.

3.5.6-Trioxy-3-[3.4-dioxy-benzyl]-inden
$$C_{16}H_{14}O_5=HO\cdot C(OH)\cdot CH_2\cdot C_6H_3(OH)_2$$

3 - Oxy - 5.6 - dimethoxy - 3 - [3.4 - dimethoxy - benzyl] - inden $C_{90}H_{99}O_5$ $(CH_3 \cdot O)_2C_6H_2 \cdot C(OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$ $B. Aus dem Jodmethylat des 5.6 \cdot Dimethoxy-$

3-dimethylamino-3-[3.4-dimethoxy-benzyl]-indens beim Kochen mit Wasser (PYMAN, Soc. 107, 187). — Nadeln (aus Alkohol). F: 147—148° (korr.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, kaltem Alkohol, Benzol und Essigester. — Gibt beim Kochen mit Acetylchlorid 3-Chlor-5.6-dimethoxy-3-[3.4-dimethoxy-benzyl]-inden.

3.5.6 - Trimethoxy - 3 - [3.4 - dimethoxy - benzyl] - inden $C_{21}H_{24}O_5 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2 \cdot C(O \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$ Representation of the contraction of the

B. Aus dem Jodmethylat des 5.6-Dimethoxy-3-dimethylamino-3-[3.4-dimethoxy-benzyl]-indens beim Kochen mit Methanol (Pyman, Soc. 107, 185). — Nadeln (aus Methanol). F: 130—131° (korr.). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Äther und Petroläther, leicht in anderen Lösungsmitteln. — Gibt bei der Oxydation mit 4 Tln. KMnO₄ in verd. Aceton bei 10° hauptsächlich eine zweibasische Säure C₂₁H₂₄O₉ (s. u.); bei Anwendung von 2 Tln. KMnO₄ erhält man je nach den nicht genau reproduzierbaren Reaktionsbedingungen die Säure C₂₁H₂₄O₉, eine Verbindung C₂₁H₂₂O₇, eine Verbindung C₂₁H₂₄O₇, oder eine einbasische Säure C₃₁H₂₄O₈ (s. S. 587).

Zwei bas ische Säure C₃₁H₂₄O₉. B. s. o. — Nadeln (aus Eisessig oder Benzol), Tafeln (aus Methanol). F: 206—207° (korr.); entwickelt bei stärkerem Erhitzen Gas, erstarrt wieder und schmilzt bei ca. 270° zum zweiten Male (P., Soc. 107, 186). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol oder Eisessig und heißem Benzol.

löslich in kaltem Alkohol oder Eisessig und heißem Benzol.

Verbindung $C_{21}H_{22}O_7$. B. s. S. 586. — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F:170—172° (korr.) (P., Soc. 107, 186).

Verbindung $C_{21}H_{24}O_7$. B. s. S. 586. — Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 141—142°

(korr.) (P., Soc. 107, 186).

Einbasische Säure $C_{21}H_{24}O_8$. B. s. S. 586. — Prismen (aus Eisessig). F: 220—222° (korr.) (P., Soc. 107, 186).

4. Pentaoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_5$.

Pentaoxy-Verbindungen C₁₉H₁₆O₅.

- 1. 2.4.2'.4'.a Pentaoxy triphenylmethan, 2.4.2'.4'-Tetraoxy triphenyl-carbinol $C_{19}H_{16}O_5 = C_6H_5 \cdot C(OH)[C_6H_3(OH)_2]_2$.
- a-Oxy-2.4.2'.4'-tetramethoxy-triphenylmethan, 2.4.2'.4'-Tetramethoxy-triphenyloarbinol $C_{23}H_{24}O_5 = C_6H_5 \cdot C(OH)[C_6H_3(O \cdot CH_3)_2]_2$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-benzophenon und 2.4-Dimethoxy-phenylmagnesiumjodid (Kauffmann, Kieser, B. 45, 2335). Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 134,5°. Sehr wenig löslich in Ligroin, leichter in Alkohol, sehr leicht in Benzol. Wird durch Mineralsäuren und durch Essigsäure dunkel blaurot gefärbt (K., K., B. 45, 784, 2335; 46, 3790). Relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3790. Färbt in verdünnt-schwefelsaurer Lösung Wolle schwach rot an.
- 2. 2.5.2'.5'.a-Pentaoxy-triphenylmethan, 2.5.2'.5'-Tetraoxy-triphenyl-carbinol $C_{10}H_{16}O_5=C_6H_5\cdot C(OH)[C_6H_3(OH)_2]_2$.

a-Oxy-2.5.2'.5'-tetramethoxy-triphenylmethan, 2.5.2'.5'-Tetramethoxy-triphenylcarbinol $C_{23}H_{24}O_5 = C_6H_5 \cdot C(OH)[C_6H_3(O\cdot CH_3)_2]_2$ (S. 1192). B. Durch Umsetzung von Hydrochinondimethyläther mit Benzotrichlorid bei Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser (BAEYER, A. 372, 136). — Prismen oder Tafeln (aus Äther + Chloroform). F: 125° (B.). {Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefgrüner Farbe}; vgl. dazu KAUFFMANN, KIESER, B. 46, 3790. Relative Basizität in Eissesig-Schwefelsäure, K., K. — Gibt beim Erwärmen mit einer Lösung von AlCl₃ in SbCl₃ in geringer Menge das Chlorid des 2.7.9-Trioxy-9-phenyl-xanthens (Syst. No. 2426) (B.).

F. Hexaoxy-Verbindungen.

1. Hexaoxy-Verbindungen $C_n H_{2n} O_6$.

1. Cyclohexanhexole $C_6H_{12}O_6 = HO \cdot HC \stackrel{CH(OH) \cdot CH(OH)}{CH(OH) \cdot CH(OH)} CH \cdot OH$.

a) Rechtsdrehender Inosit, d-Inosit $C_6H_{12}O_6 = C_6H_6(OH)_6$.

Monomethyläther, Pinit $C_7H_{14}O_6=C_9H_6(OH)_5\cdot O\cdot CH_3$ (S. 1193). Reinigung von rohem Pinit aus Wurzeln von Pinus Lambertiana Dougl.: Griffin, Nelson, Am. Soc. 37, 1568. — Prismen (aus Methanol). F: 186°. Sublimiert oberhalb 200°. [a] $^{15}_5$: +65,3° (in Wasser; c = 0,7). — Einw. von Salpeterschwefelsäure auf Pinit: G., N., Am. Soc. 37, 1571. Pinit gibt mit Acetylbromid bei kurzem Erwärmen Pinitpentaacetat (s. u.), bei längerer Einw. bei gewöhnlicher Temperatur Dibromcyclohexantetrol (S. 568) und die beiden Dibromcyclohexantetroltetraacetate (S. 569).

Methyläther-pentaacetat, Pentaacetat des Pinits $C_{17}H_{24}O_{11}=C_5H_6(O\cdot CO\cdot CH_3)_5$. O·CH₃. B. Durch $^1/_2$ -stdg. Erwärmen von Pinit mit 5 Tln. Acetylbromid (Griffin, Nelson, Am. Soc. 37, 1569). — Prismen (aus 80°/ojgem Alkohol). F: 98°. [a] $_{5}^{50}$: —9,67°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

b) Linksdrehender Inosit, l-Inosit C₆H₁₂O₆ = C₆H₆(OH)₆ (S. 1193). B. Zur Bildung durch Kochen von Quebrachit mit Jodwasserstoffsäure vgl. BOURQUELOT, FICHTENBOLZ, C. r. 155, 616; J. Pharm. Chim. [7] 6, 348.

Monomethyläther, Quebrachit $C_7H_{14}O_6 = C_6H_6(OH)_5 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 1193). V. In den Blättern von Grevillea robusta A. Cunn. (BOURQUELOT, FICHTENHOLZ, C. r. 155, 615; J. Pharm.

Chim. [7] 6, 346) und von Hakea laurina R. Br. (B., HÉRISSEY, C. r. 168, 414; J. Pharm. Chim. [7] 19, 253). — F: 190° (MAQUENNESCHER Block). $[a]_0$: —80,6°.

c) Inaktiver nicht spaltbarer Inosit $C_0H_{12}O_6 = C_0H_{6}(OH)_6$ (S. 1194). V. In der Frucht von Cicer arietinum L. (Zlatarow, C. 1916 I, 1154). In den Blättern der Edelkastanie (Curtius, Franzen, C. 1918 II, 195). In den Blüten von Anthemis nobilis (Kamille) (Power, Browning, Soc. 105, 1838). Vgl. a. Vorkommen von Phosphorsäureestern des Inosits, S. 590. In menschlichem Gehirn (Momose, Biochem. J. 10, 120). Zum Vorkommen im tierischen Organismus vgl. noch Rosenberger, H. 64, 341; Starkenstein, Bio. Z. 30, 67. — B. Bei der Reduktion von Hexaoxybenzol mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumschwarz in Wasser bei 50—55° (Wieland, Wishart, B. 47, 2084). Aus Phytin oder Phytinsäure (S. 590) beim Kochen mit Wasser oder beim Erhitzen mit Wasser auf 155° (Volbbrodt, C. 1911 I, 897; Jegorow, Bio. Z. 42, 439). Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Phytase (aus Weizenkleie) auf Phytin oder Phytinsäure (Anderson, J. biol. Chem. 20, 475). Bei der Hydrolyse von Tethelin (Syst. No. 4870) (Robertson, J. biol. Chem. 24, 419). — Darst. Man trägt das bei der Herstellung von Maisprodukten abfallende Einweichwasser in siedendes Barytwasser ein, setzt den Niederschlag von phytinsaurem Barium mit einem Überschuß an Schwefelsäure um, engt die so erhaltene Lösung stark ein und erhitzt sie zuletzt

unter Druck auf 150° (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1555).

Krystallographisches über wasserhaltigen Inosit: BARKER, C. 1914 I, 1942. F: 218-2190 (Wieland, Wishart, B. 47, 2084), 225° (G., N., Am. Soc. 37, 1556). Adsorption von Inosit an Kohle: Abderhalden, Fodor, C. 1918 II, 739. — Wäßr. Lösungen von Inosit entwickeln im extremen Ultraviolett (Wellenlänge < 200 m μ) Wasserstoff und CO (ΒΕRΤΗΕΙΟΤ, GAUDECHON, C. r. 155, 1156). Reaktion mit Jod und Kalilauge: NEUBERG, Bio. Z. 43, 500. Inosit gibt mit HCl in Eisessig bei 160° Acetate des Isoinosits und des Pseudoinosits (H. MÜLLER, Soc. 101, 2399). Inosit gibt beim Erhitzen mit Phosphorsäure im Vakuum auf 140-160° Inosittetraphosphorsaure (Anderson, J. biol. Chem. 11, 477, 484; vgl. a. Contardi, R. A. L. [5] 19 I, 24; G. 42 I, 412; CARRÉ, C. r. 155, 1521; Bl. [4] 9, 198; 13, 69; JEGOROW, Bio. Z. 61, 46; Posternak, C. r. 169, 138), beim Erhitzen mit wasserfreier Phosphorsäure und P2O5 auf 120—130° Inosithexaphosphorsäure (P., C. r. 169, 138; Helv. 4, 158) und geringe Mengen Inosittetraphosphorsäure (P., Helv. 4, 164). Beim Erhitzen von Inosit mit 3 Mol Pyrophosphorsäure auf 200-2200 erhält man Inositdipyrophosphorsäure, beim Erhitzen mit 6 Mol Pyrophosphorsäure Diinositripyrophosphorsäure (A. J. biol. Chem. 12, 107). Einw. von POCl₃ auf Inosit: Neuberg, Kretschmer, Bio. Z. 36, 9. Kondensation mit Arsensäure: Hoff-mann-La Roche, D. R. P. 279254; C. 1914 II, 1134; Frdl. 12, 845. Inosit wird durch Diazomethan, durch Methyljodid in Gegenwart von KOH in Alkohol oder von Ag₂O in Methanol, durch methylalkoholische Salzsäure oder durch Dimethylsulfat in Gegenwart von Chinolin oder Pyridin nicht verändert; durch Umsetzung mit Dimethylsulfat und 25% jeger Natronlauge und Acetylierung des Reaktionsproduktes erhält man das Monomethyläther-pentaacetat, ein Dimethyläther-triacetat (Hauptprodukt) und ein Dimethyläther-tetraacetat, durch Umsetzung mit Diäthylsulfat und 25% aiger Natronlauge und nachfolgende Acetylierung erhält man das Monoäthyläther-pentaacetat, das Diäthyläther-tetraacetat und große Mengen eines sirupösen Produktes (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1566). Inosit gibt mit Acetylchlorid bei 140° İnosit-monochlorhydrin-pentaacetat vom Schmelzpunkt 250° (S. 584), das Triacetat und die beiden Tetraacetate des Inositdichlorhydrins (S. 568), mit Acetylbromid bei schwachem Erwärmen Inosithexaacetat, bei 120° Inosit-monobromhydrin-pentaacetat (S. 585), Inosit-dibromhydrin, das Diacetat, das Triacetat und die beiden Tetraacetate des Inositdibromhydrins (S. 568, 569) sowie das Triacetat eines Tribromcyclohexantriols (S. 534) (G., N., Am. Soc. 37, 1556, 1560). Gibt in Gegenwart von Chinolin mit Benzoylchlorid das Hexabenzoat, das Pentabenzoat und geringe Mengen eines Tetrabenzoats, mit m-Nitro-benzoylchlorid das Hexakis-m-nitrobenzoat und geringe Mengen des Pentakis-m-nitrobenzoats, mit p-Methoxybenzoylchlorid das Hexakis-p-methoxybenzoat und das Pentakis-p-methoxy-benzoat, mit Cinnamoylchlorid das Hexacinnamat und zwei isomere Pentacinnamate (G., N., Am. Soc. 37, Durch Umsetzung von Inosit mit Chlorameisensäureäthylester in Gegenwart von Chinolin und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Acetanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure wurden zwei bei 212° und 200° schmelzende Verbindungen erhalten, die als isomere Inosithexaacetate aufgefaßt werden (G., N., Am. Soc. 37, 1564). — Über Bildung von d-Milchsäure aus Inosit durch Einw. roter Blutkörperchen vgl. Griesbach, Oppenheimer, Bio. Z. 55, 329. Verhalten von Inosit im Organismus: Anderson, J. biol. Chem. 25, 391; A., Bosworth, J. biol. Chem. 25, 399; Dubin, J. biol. Chem. 28, 429; Greenwald, Weiss, J. biol. Chem. 31, 1.

Inosit wird durch basisches Bleiacetat nur in ammoniakalischer Lösung oder bei Gegenwart von Kupferacetat oder Cadmiumnitrat quantitativ gefällt; die Fällung von Inosit wird durch Zucker verhindert. Um die Wirkung des Zuckers aufzuheben, muß man die Flüssigkeit vergären oder auf einen Gehalt von weniger als $0.5^{\circ}/_{\circ}$ Zucker verdünnen (Meillere, Fleury, C. 1910 I, 1941). Modifikationen der Farbenreaktion von Scherer (A. 81, 375): Salkowski, H. 69, 478. Nachweis im Harn und in vergorenen Flüssigkeiten: M., F.

Inaktiver Inosit-monomethyläther $C_7H_{14}O_6=C_9H_{6}(OH)_5\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Verseifung von Inosit-monomethyläther-pentaacetat (s. u.) mit Barytwasser (Griffin, Nelson, Am. Soc. 37, 1567). — Mikroskopische Prismen (aus Alkohol). F: 204°. Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther.

Inosit-diäthyläther $C_{10}H_{20}O_6 = C_6H_6(OH)_4(O \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Verseifung von Inosit-diäthyläther-tetraacetat (s. u.) mit Ba(OH)₂ in Alkohol (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1568). — Prismen (aus Alkohol). F: 212°. Löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Benzol.

Inosit-triacetat $C_{12}H_{18}O_9 = C_8H_8(OH)_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Beim Erhitzen von Inosit-hexacetat mit absol. Alkohol auf 180° (H. MÜLLER, Soc. 101, 2409.) — Amorph. Sehr hygroskopisch. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, schwer in Benzol und Äther.

Inosit - dimethyläther - triacetat $C_{14}H_{22}O_9 = C_9H_6(OH)(O\cdot CH_3)_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Neben anderen Verbindungen durch Umsetzung von Inosit mit Dimethylsulfat und $25^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Acetanhydrid in Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure (GRIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1567). — Sirup. Kp_{2·5}: 212—213°. Löslich in Alkohol, Aceton, Essigester und Eisessig, schwer löslich in heißem Wasser. — Gibt bei der Verseifung mit Ba(OH)₂ ein sirupöses Produkt.

Inosit-dimethyläther-tetraacetat von Griffin, Nelson $C_{16}H_{34}O_{10} = C_6H_6(O\cdot CH_3)_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_4$. B. Neben anderen Verbindungen durch Umsetzung von Inosit mit Dimethylsulfat und $25^9/_0$ iger Natronlauge und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Acetanhydrid in Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure (GBIFFIN, NELSON, Am. Soc. 37, 1567). — Prismen (aus Alkohol). F: 223°. Sublimiert oberhalb 300°. Löslich in Benzol, Chloroform, Alkohol und Aceton, schwer löslich in Äther, unlöslich in Wasser und Ligroin. — Gibt bei der Verseifung mit Ba(OH)₃ in Alkohol einen in Wasser löslichen Sirup.

Inosit-diäthyläther-tetraacetat $C_{18}H_{28}O_{10}=C_6H_6(O\cdot C_2H_5)_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_4$. B. Neben Inosit-monoäthyläther-pentaacetat durch Umsetzung von Inosit mit Diäthylsulfat und 25% iger Natronlauge und Acetylierung des Reaktionsproduktes mit Acetanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure (Griffin, Nelson, Am. Soc. 37, 1568). — Prismen (aus Aikohol). F: 212°. Sublimiert oberhalb 300°. Löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, schwer löslich in Äther, unlöslich in Ligroin und Wasser. — Gibt bei der Verseifung mit Ba(OH)₂ in Alkohol Inosit-diäthyläther.

Inosit-monomethyläther-pentaacetat $C_{17}H_{24}O_{11}=C_6H_6(0\cdot CH_3)(0\cdot C0\cdot CH_3)_5$. B. Neben anderen Verbindungen durch Umsetzung von Inosit mit Dimethylsulfat und $25^0/_0$ iger Natronlauge und Acetylierung des Reaktionsproduktes mit Acetanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure (Griffin, Nelson, Am. Soc. 37, 1567). — Nadeln (aus Äther). Nimmt an der Luft $1^1/_2$ H_2O auf und wird im Vakuum über konz. Schwefelsäure wieder wasserfrei. F: 141° (wasserfrei), 96° (wasserhaltig). Löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und Chloroform. — Gibt bei der Verseifung mit Barytwasser Inositmonomethyläther.

Inosit-monoäthyläther-pentaacetat $C_{18}H_{26}O_{11} = C_6H_6(O \cdot C_2H_5)(O \cdot CO \cdot CH_3)_5$. B. Neben Inosit-diäthyläther-tetraacetat durch Umsetzung von Inosit mit Diäthylsulfat und 25% piger Natronlauge und Acetylierung des Reaktionsproduktes mit Acetanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure (Griffin, Nelson, Am. Soc. 37, 1568). — Nadeln (aus Äther). F: 128%. Löslich in Chloroform, Alkohol, Eisessig, Aceton und Benzol.

Inosit-hexaacetat $C_{18}H_{24}O_{13} = C_6H_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_6$ (S. 1196). B. Durch kurzes Erwärmen von Inosit mit 6 Tln. Acetylbromid (Griffin, Nelson, Am. Soc. 37, 1556). — Prismen (aus Toluol). F: 216° (G., N., Am. Soc. 37, 1565), 210—211° (Wieland, Wishart, B. 47, 2085). Kp_{2,5}: 234° (G., N.). — Wird durch Wasser bei 130° nicht angegriffen, bei 160° vollständig in Inosit und Essigsäure gespalten (H. Müller, Soc. 101, 2410). Gibt beim Erhitzen mit HCl in Eisessig auf 150—160° Isoinosit und Pseudoinosit bezw. deren Acetate, Inosit-monochlorhydrin, Inosit-monochlorhydrin-triacetat und drei Inosit-monochlorhydrin-pentaacetate (M., Soc. 101, 2394), beim Erhitzen mit HI in Eisessig auf 100° Isoinosit und Pseudoinosit bezw. deren Acetate, neben Phenol, Jodphenol und amorphen Produkten (M., Soc. 101, 2391). Reaktion mit Phosphorsäure: Contardi, G. 42 I, 416; vgl. Carré, C. r. 155, 1521; Bl. [4] 13, 69; mit Arsensäure: Hoffmann-La Roche, D. R. P. 279254; C. 1914 II, 1134; Frdl. 12, 845. Gibt mit flüssigem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur Inosit (G., N., Am. Soc. 37, 1566). Liefert beim Erhitzen mit absol. Alkohol auf 180° Inosittriacetat (M., Soc. 101, 2409).

Inosithexaacetate, die von der oben beschriebenen Verbindung verschieden sind, erhielten Griffin, Nelson (Am. Soc. 37, 1564) durch Umsetzung von Inosit mit Chlorameisensäureester in Gegenwart von Chinolin und Acetylierung des Reaktionsprodukts mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure. — Die höherschmelzende Form bildet Prismen (aus Alkohol). F: 212°. Löslich in Chloroform, Benzol und Eisessig, schwerer in Äther und Methanol, unlöslich in Wasser. Die niedrigerschmelzende Form bildet mikroskopische Prismen (aus Alkohol). F: 200°. Löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Eisessig, unlöslich

in Wasser und Ligroin; in Alkohol leichter löslich als die höherschmelzende Form. Ein gelegentlich beobachteter Übergang der niedrigerschmelzenden Form in die höherschmelzende ließ sich nicht reproduzieren. — Beide Formen liefen bei der Verseifung mit methylalkoholischer Natronlauge Inosit.

Inositmonophosphorsäure $C_6H_{13}O_9P=C_6H_6(OH)_5\cdot O\cdot PO(OH)_2$. B. Aus Phytin durch Einw. eines in der Weizenkleie enthaltenen Enzyms (Anderson, J. biol. Chem. 20, 480, 495; vgl. J. biol. Chem. 18, 441). — Tafeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 201-2020 (Zers.), bei langsamem Erhitzen bei 190-1910 (Zers.). Opt.-inakt. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln, löslich in Wasser mit stark saurer Reaktion. Die wäßr. Lösung schmeckt scharf und etwas adstringierend. — Gibt beim Erhitzen mit 3% jeger Schwefelsäure auf 120—125° oder mit 10°/oigem Ammoniak auf 150° Inosit und Phosphorsäure. — Wird aus wäßr. Lösung durch Bleiacetat gefällt.

Inosit-triphosphorsäure $C_6H_{15}O_{15}P_3 = C_6H_6(OH)_3[O \cdot PO(OH)_2]_3$.

a) Präparat von Anderson. B. Durch Einw. eines in der Weizenkleie enthaltenen Enzyms auf Phytin (Anderson, J. biol. Chem. 20, 463, 478, 495). — Klebrige, hygroskopische Masse. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — Gibt beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure auf 150—160° Inosit und Phosphorsäure: — Unterscheidung von Phytinsäure: A., J. biol. Chem. 20, 471. — Ba₅H₈(C₆H₉O₁₅P₃)₃. Amorph. Reagiert sauer. — Ba₃C₆H₈O₁₅P₃. Amorph. — Strychninsalz. Nicht einheitlich. Nadeln und Tafeln (aus Wasser). Erweicht bei 200°, ohne bei weiterem Erhitzen zu schmelzen.

b) Präparat von Rather. V. Wurde aus einem Baumwollsamenmehl isoliert (RATHER, Am. Soc. 39, 778, 789). — Sirup. — Gibt beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure Inosit und Phosphorsaure. — Strychninsalz $3C_{21}H_{22}O_2N_2 + C_6H_{16}O_{15}P_3$. Nadeln und Platten (aus Wasser). F: 203-2040 (unkorr.).

Inosit-tetraphosphorsäure $C_6H_{16}O_{18}P_4=C_6H_6(OH)_2[O\cdot PO(OH)_2]_4$. B. Durch Erhitzen von Inosit mit Phosphorsäure auf 140—160° (Anderson, J. biol. Chem. 11, 477, 484). Neben Inosit-hexaphosphorsäure beim Erhitzen von Inosit mit wasserfreier Phosphorsäure und P₂O₅ auf 120—130⁶ (Posternak, Helv. 4, 164). — Bernsteingelber Sirup. Erstarrt beim Aufbewahren über konz. Schwefelsäure zu einer harten hygroskopischen Masse. Löslich in Alkohol, leicht löslich in Wasser (A.). — $Cu_4C_6H_8O_{18}P_4 + 2\overset{\bullet}{H_2}O$ (bei 130° getrocknet) (P.). — $Ca_3C_6H_{10}O_{18}P_4$ (bei 130° getrocknet) (P.). — $Ba_2C_6H_{12}O_{18}P_4 + 4H_2O$. Amorph (A.).

Inosit-pentaphosphorsäure (?) $C_6H_{17}O_{21}P_5=C_6H_6(OH)[O\cdot PO(OH)_2]_6$ (?). Als Inosit-pentaphosphorsäure faßt Rather (Am. Soc. 39, 780; 40, 523) die aus Weizenkleie, Hafer, Mais, Reiskleie, Reispolitur und Baumwollsamen (R., Am. Soc. 35, 890; 39, 780; 40, 526) isolierte Inositphosphorsaure auf (vgl. indessen Anderson, J. biol. Chem. 18, 426; 43, 469; 44, 431). — Amorph. — Gibt beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure im Einschlußrohr Inosit (R., Am. Soc. 39, 784). — $Ag_8C_6H_9O_{21}P_5$. Amorph (R., Am. Soc. 39, 785). — Strychninsalz $4C_{21}H_{22}O_2N_2 + C_6H_{17}O_{21}P_5$. Mikroskopische Nadeln und Tafeln. F: 220—222° (unkorr.) (R., Am. Soc. 39, 781).

Inosit-hexaphosphorsäure, Phytinsäure $C_6H_{18}O_{24}P_6 = C_6H_6[O \cdot PO(OH)_2]_6$ (S. 1197). Zur Konstitution vgl. Posternak, C. r. 169, 139; Helv. 4, 150. — V. Phytinsäure bezw. phytinsaure Salze wurden isoliert aus Mais (Anderson, J. biol. Chem. 17, 165; Winterstein, Wünsche, H. 95, 322), Hafer (A., J. biol. Chem. 17, 151), Weizenkleie (A., J. biol. Chem. 12, 447; 20, 493; CLARKE, Soc. 107, 360), Gerstenspelzen (GEYS, C. 1910 II, 981), Mohnsamen (P., Helv. 4, 156), Baumwollsamen (A., J. biol. Chem. 13, 314; 17, 141) und Kartoffelsaft (P., Helv. 4, 155). — B. Beim Erhitzen von Inosit mit wasserfreier Phosphorsäure und P₂O₅ auf 120—130° (P., C. r. 169, 138; Helv. 4, 158). — Darst. Darstellung von phytinsauren Salzen aus pflanzlichen Materialien (Weizenkleie, Ölsaaten, Leguminosen, Kartoffelsaft): A., J. biol. Chem. 20, 496; BOUTWELL, Am. Soc. 39, 493; P., Helv. 4, 155.

Phytinsäure und Phytin zersetzen sich beim Aufbewahren oder beim Erhitzen auf 100° (STARKENSTEIN, Bio. Z. 30, 59; ANDERSON, J. biol. Chem. 17, 178, 184, 189). Auch beim Trocknen von Phytinsäure über P2O5 tritt erhebliche Zersetzung ein (BOUTWELL, Am. Soc. 39, 494). Verhalten von Phytinen verschiedener Herkunft gegen Molybdänsäure: JEGOROW, Bio. Z. 42, 432. Phytin wird durch Kochen mit Wasser oder durch Erhitzen mit Wasser auf 155° in Inosit und Phosphorsäure gespalten (Vorbrodt, C. 1911 I, 897; J., Bio. Z. 42, 439); über Abspaltung von Phosphorsäure durch Wasser bei gewöhnlicher Temperatur und bei 35—40° vgl. J., Bio. Z. 42, 438; 61, 50; H. 82, 232. Abspaltung von Phosphorsäure durch verd. Mineralsäuren bei verschiedenen Temperaturen: PLIMMER, Biochem. J. 7, 75; HEUBNER, Bio. Z. 64, 409; Adler, Bio. Z. 75, 322. Phytin wird durch ein in Weizenkleie enthaltenes Enzym in Phosphorsäure, Inosit, Inosit-monophosphorsäure, nicht isolierte Inosit-diphosphorsaure und Inosit-triphosphorsaure gespalten (And., J. biol. Chem. 20, 475); über Phosphorsaure-Abspaltung durch Enzyme aus Weizenkleie, Malz und Ricinussamen vgl. ferner Pl., Biochem. J. 7, 53; Ad., Bio. Z. 70, 29; 75, 319; Boutwell, Am. Soc. 39, 499; vgl. a.

Jegorow, Bio. Z. 42, 438. Spaltung von Phytin durch Schimmelpilze: Dox, Golden, J. biol. Chem. 10, 183; J., H. 82, 231. In geringem Maß wird Phytin durch Einw. einiger tierischer Organe gespalten (Mc Collum, Hart, J. biol. Chem. 4, 498; Pl., Biochem. J. 7, 53). Verhalten von Phytin im Organismus: Starkenstein, Bio. Z. 30, 79; Ar. Pth. 77, 48; Venturi, Massella, C. 1913 II, 1935. — Phytinsäure läßt sich in salzsaurer Lösung auch bei Gegenwart von Phosphorsäure mit FeCl₃ gegen Ammoniumrhodanid titrieren; 1 mg Fe entspricht ca. 1,19 mg Phytinsäure-Phosphor (Heubner, Stadler, Bio. Z. 64, 422).

Salze der Phytinsäure. Na₁₂C₄H₆O₂₄P₆+38H₂O. Scheidet sich aus wäßr. Lösungen bei 20° aus. Monokline Krystalle (Posternak, C. r. 169, 139, 338; Helv. 4, 157, 162). F8-59°. Verliert bei 120° 35H₂O. Schwer löslich in kaltem, sehr leicht in heißem Wasser mit alkal. Reaktion, unlöslich in Alkohol. — Na₁₂C₆H₆O₂₄P₆+47H₂O. IScheidet sich aus wäßr. Lösung bei 2—3° aus. Prismen (P., C. r. 168, 1218; 169, 337; Helv. 4, 157). F: 46°. Verwittet an der Luft. Gibt bei 120° 44H₂O ab. Löslich in Wasser, mit alkal. Reaktion, unlöslich in Alkohol. — Cu₆C₆H₆O₂₄P₆+3H₂O (Anderson, J. biol. Chem. 12, 106). Schwer löslich in verd. Säuren. — Ag,C₆H₁₁O₂₄P₆+3H₂O (bei 105° über P₂O₅ getrocknet). Amorph (A., J. biol. Chem. 12, 107). — Ag,C₆H₁₁O₂₄P₆+3H₂O (bei 105° über P₂O₅ getrocknet). Amorph (A., J. biol. Chem. 12, 104). Schr leicht löslich in verd. Salpetersäure (A., J. biol. Chem. 12, 106). — Mg₅C₆H₆O₂₄P₆+27H₂O. Anscheinend krystallinisches Pulver (A., J. biol. Chem. 12, 104). Gibt bei 105° über P₅O₅ mir Vakuum 24H₂O ab. — (NH₂)₂M₆C₅H₆O₂₄P₆+3H₅O (bei 130° getrocknet). Amorph (A., J. biol. Chem. 12, 104). Gibt in Vakuum über P₅O₅ bei 105° 12 H₅O ab. — Ca₅C₆H₅O₂₄P₆+3H₅O (bei 105° über P₅O₅ bei 105° 12 H₅O ab. — Ca₅C₆H₅O₂₄P₆+3H₅O (bei 105° über P₅O₅ bei 105° 12 H₅O ab. — Ca₅C₆H₅O₃₄P₆O₅₄

Uber das Phytin aus indischem Äckersenf (Brassica juncea und Brassica campestris), dessen Zusammensetzung von der des Phytins aus Weizen abweicht, vgl. CLARKE, Soc. 105, 537. — Das aus diesem Phytin erhaltene Strychninsalz schmilzt bei 203—204° (unkorr.).

Inositdipyrophosphorsäure $C_6H_{16}O_{18}P_4 = C_6H_6(OH)_4(O\cdot P_2O_6H_3)_2$. B. Durch Erhitzen von Inosit mit 3 Mol Pyrophosphorsäure auf $200-220^{\circ}$ (Anderson, J. biol. Chem. 12, 107). — Harte, hygroskopische Masse. — $Ba_2C_6H_{12}O_{18}P_4$ (bei 105° über P_2O_5 getrocknet). Amorph. Sehr wenig löslich in Wasser mit saurer Reaktion.

Diinosittripyrophosphorsäure $C_{12}H_{32}O_{41}P_{10}=[(H_3O_6P_2\cdot O)_2C_6H_6(OH)_3\cdot O]_2(P_2O_5H_2)$. B. Durch Erhitzen von Inosit mit 6 Mol Pyrophosphorsäure auf 200—220° (Anderson, J. biol. Chem. 12, 111). — Hygroskopische Masse. — $Ba_5C_{12}H_{22}O_{41}P_{10}$ (bei 105° über P_2O_5 getrocknet). Amorph.

d) Isoinosit C₆H₁₂O₆ = C₆H₆(OH)₆. B. Isoinosit und Acetate des Isoinosits entstehen neben anderen Verbindungen bei der Einw. von HCl in Eisessig bei 160° auf Inosit oder Inosithexaacetat, von HI in Eisessig bei 100° auf Inosithexaacetat (H. MÜLLER, Soc. 101, 2393, 2398, 2400), von HCl in Eisessig bei 160° auf Scyllit und von HBr in Eisessig bei 145° bis 150° auf Scyllithexaacetat (M., Soc. 101, 2407). — Monokline Krystalle (aus heißem Wasser oder aus 50°/0 igem Alkohol) oder kleine Krystalle mit ½H₂O (aus kaltem Wasser). F: 246° bis 250° (Zers.). Di der wasserfreien Krystalle: 1,684. 100 cm³ Wasser lösen bei 18° 25,1 g, bei 100° 43,2 g. Unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform, fast unlöslich in absolutem, ziemlich löslich in siedendem 50°/0 igem Alkohol. Die wäßr. Lösung schmeckt sehr schwach süß. — Gibt die Scherebsche Inositreaktion.

Hexaacetat $C_{18}H_{24}O_{12}=C_8H_6(O\cdot CO\cdot CH_3)_6$. B. Aus Isoinosit und Acetanhydrid in Gegenwart von etwas ZnCl₂ (H. Müller, Soc. 101, 2402). — Trikline Prismen (aus 80%) igem

Alkohol). F: 112°. D_4^{19} der Krystalle: 1,266. Die gesättigte wäßr. Lösung enthält bei 100° $0.99/_0$, bei 18° $0.149/_0$. Schmilzt unter siedendem Wasser.

- e) Pseudoinosit $C_6H_{12}O_6=C_6H_6(OH)_6$. B. Pseudoinosit und Acetate des Pseudoinosits entstehen bei der Einw. von HCl in Eisessig bei 160° auf Inosit oder Inosithexaacetat, von HI in Eisessig bei 100° auf Inosithexaacetat (H. MÜLLER, Soc. 101, 2393, 2398, 2404), von HCl in Eisessig bei 160° auf Scyllit und von HBr in Eisessig bei 145—150° auf Scyllithexaacetat (M., Soc. 101, 2407). Krystallisiert bei langem Aufbewahren unter starkem Alkohol zu einem feinen Pulver. Sehr hygroskopisch. In Wasser unbegrenzt löslich, sehr wenig löslich in Alkohol. Liefert mit Acetanhydrid ein amorphes Acetat. Gibt die SCHERERsche Inositreaktion.
- f) Scyllit $C_0H_{12}O_6=C_0H_6(OH)_6$ (S. 1197). Ist identisch mit Cocosit (S. 1198) und mit Quercinit (Quercin) (S. 1198) (H. MÜLLER, Soc. 101, 2385). Darst. aus Dornhaien (Acanthias vulgaris): M., Soc. 101, 2386. Krystallographisches: M., Soc. 101, 2388. F: 348,5° (korr.) (M., Soc. 101, 2390). D_*^{10} der Krystalle: 1,659 (M.). Gibt beim Erhitzen mit HCl in Eisessig auf 160° Scyllithexaacetat, Isoinosit und Pseudoinosit bezw. deren Acetate und Scyllit-monochlorhydrin (S. 584) (M., Soc. 101, 2407).

Hexacetat $C_{18}H_{24}O_{12}=C_6H_6(0\cdot C0\cdot CH_3)_6$ (S. 1198). F: 290—291° (korr.) (H. MÜLLER, Soc. 101, 2390). — Abspaltung von Acetylgruppen durch Einw. von Alkohol bei 160°: M., Soc. 101, 2408 Anm. Liefert mit HBr in Eisessig bei 145—150° Isoinosit und Pseudoinosit bezw. deren Acetate, Inosit-monobromhydrin und dessen Pentaacetat, Inosit-dibromhydrin und die beiden Inosit-dibromhydrin-tetraacetate (M., Soc. 101, 2405).

2. 1-Methyl-cyclohexanhexol-(1.2.3.4.5.6), Mytilit $C_7H_{14}O_6=$

HO·HC CH(OH)·CH(OH) C(CH₃)·OH. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Ackermann, B. 54, 1938; Daniel, Doran, Biochem. J. 20, 676. — V. In den Schließmuskeln der Miesmuschel (Mytilus edulis) (Jansen, H. 85, 231; C. 1914 II, 721; A.; D., D.).—

wasserfrei (J.; A.). F: 259° (A.), 272° (unkorr.) (D., D.); zersetzt sich bei ca. 270° (J.). Optischinakt. (J.; A.) D.). Sehr wenig löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser, unlöslich in organischen Lösungsmitteln (J.; A.); löst sich in Wasser von 24° zu 0,43°/0 (D., D.). Die wäßr. Lösung schmeckt schwach süß (A.). — Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid das Pentaacetat, beim Kochen mit Acetanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure das Hexaacetat (A.; vgl. J.). Die Scherensche Inositreaktion fällt nach Ackermann schwach positiv, nach Daniel, Doran negativ aus.

Pentaacetat $C_{17}H_{24}O_{11} = CH_3 \cdot C_6H_5(OH)(O \cdot CO \cdot CH_3)_5$. B. Beim Kochen von Mytilit mit Essigsäureanhydrid (ACKERMANN, B. 54, 1940; vgl. indessen Daniel, Doran, Biochem. J. 20, 681).—Mikroskopische Nadeln (aus verd. Alkohol). F:157—158°. Schwer löslich in Wasser.

Hexascetat C₁₀H₂₆O₁₂ = CH₃·C₆H₅(O·CO·CH₃)₆. B. Beim Kochen von Mytilit mit Essigsäureanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure (Ackermann, B. **54**, 1941; Daniel, Doran, Biochem. J. **20**, 679; vgl. Jansen, H. **85**, 231; C. **1914** II, 721). — Nadeln (aus absol. Alkohol oder Eisessig). F: 182° (J.; D., D.), 180—181° (A.). Schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Benzol (A.).

2. Hexaoxy-Verbindung $C_nH_{2n-6}O_6$.

Hexaoxybenzol $C_6H_6O_6=C_6(OH)_6$ (S. 1198). Gibt bei der Einwirkung von Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumschwarz Inosit (WIELAND, WISHART, B. 47, 2084). S. 1199, Z. 3 v. o. nach "Lösung" füge hinzu "unter Mitwirkung von Luft".

3. Hexaoxy-Verbindungen $C_n H_{2n-14} O_6$.

- 1. Hexaoxy-Verbindungen $C_{12}H_{10}O_6$.
 - 1. 2.4.5.2'.4'.5' Hexaoxy diphenyl $C_{12}H_{10}O_6 = (HO)_3C_6H_2\cdot C_6H_2(OH)_3$.

 Hexamethyläther, 2.4.5.2'.4'.5'. Hexamethyläther, 2.4.5.2'.4'.5'.

Hexamethyläther, 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethoxy-diphenyl $C_{18}H_{22}O_6 = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_2 \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_3$ (S. 1200). B. Aus 5-Brom-oxyhydrochinon-trimethyläther durch Erhitzen

- mit fein verteiltem Kupfer auf 250—270° (Fabinyi, Széki, B. 43, 2682). Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Dimethylsulfat in Gegenwart von Kalilauge bei 100° auf Oxyhydrochinon-carbonsäure-(5) (Bargellini, Martegiani, G. 42 II, 353). Krystalle (aus Eisessig). F: 175—177° (B., M.), 180° (F., Sz.). Die Krystalle werden beim Befeuchten mit konz. Schwefelsäure schmutziggrün gefärbt (F., Sz.). Gibt mit Brom ein sehr unbertändiges, dunkelgrünlichblaues Additionsprodukt (F., Sz.).
- 2. 3.4.5.3'.4'.5' Hexaoxy diphenyl, Dipyrogallol von Liebermann $C_{12}H_{10}O_6=(HO)_3C_6H_2\cdot C_6H_2(OH)_3$ (S. 1200). B. (Durch Kochen von Hydrocörulignon (C. L., H. L., B. 42, 1928 Anm. 2); Liebermann, Herrmuth, B. 45, 1221). Krystalle (aus Wasser). Schmilzt etwas oberhalb 300° unter starker Dunkelfärbung. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwerer in Eisessig, sehr wenig in Äther und Benzol. Löslich in Alkalien und Alkaliearbonaten mit violetter Farbe.
- 4.4'-Dioxy-3.5.3'.5'-tetramethoxy-diphenyl, Hydrocörulignon $C_{16}H_{18}O_6 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2(OH) \cdot C_6H_2(OH) \cdot (O \cdot CH_3)_2$ (S. 1200). Zur Darstellung aus rohem Holzessig über Cörulignon (s. Hptw. Bd. VIII, S. 537) vgl. Mörner, H. 78, 313. Wird durch Kupfersalze in Gegenwart von HCN zu Cörulignon oxydiert; die Reaktion eignet sich infolge der auftretenden orangeroter Färbung zum Nachweis von HCN (Moir, Chem. N. 102, 17; Schär, C. 1912 II, 384). Die orangerote Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von $K_2Cr_2O_7$ indigoblau (Mö., H. 78, 313 Anm. 2).
- 3.4.5.3'.4'.5'-Hexacetoxy-diphenyl $C_{24}H_{22}O_{12} = [-C_6H_2(O \cdot CO \cdot CH_3)_3]_3$ (S. 1200). B. Aus 3.4.5.3'.4'.5'-Hexacxy-diphenyl und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Liebermann, Herrmuth, B. 45, 1222). Nadeln (aus Eisessig). F: 236°. Der im Hptw. angegebene Schmelzpunkt (145°) beruht wohl auf einem Irrtum (L., H.).
- 2.6.2′.6′- Tetrabrom 3.4.5.3′.4′.5′- hexaoxy diphenyl $C_{12}H_6O_6Br_4=(HO)_3C_6Br_2\cdot C_6Br_2(OH)_3$. B. Aus 3.4.5.3′.4′.5′- Hexaoxy-diphenyl und Brom in Chloroform (Liebermann, Herrahuth, B. 45, 1225). Durch Erwärmen von Tetrabromhydrocörulignon mit konz. Bromwasserstoffsäure in Eisessig (L., H., B. 45, 1224). Aus 3.4.5.3′.4′.5′- Hexaacetoxy-diphenyl durch Einw. von Brom in Eisessig, Zusatz von Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) zur Reaktionslösung und Erwärmen (L., H., B. 45, 1224). Blättchen (aus Wasser). F: 270—276° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich in Wasser und Eisessig, schwer in Benzol. Löslich in warmer konz. Schwefelsäure mit schwach roter Farbe. Die Lösung in verd. Alkali wird an der Luft rot; beim Kochen mit starker Kalilauge erhält man eine rote, nach einiger Zeit violett werdende Lösung. Gibt in wäßr. Lösung mit FeCl₃ eine blaue Färbung.
- 2.6.2'.6'-Tetrabrom-3.4.5.3'.4'.5'-hexaacetoxy-diphenyl $C_{24}H_{18}O_{12}Br_4 = [-C_6Br_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_3]_2$. B. Aus 3.4.5.3'.4'.5'-Hexaacetoxy-diphenyl und Brom in Eisessig (LIEBERMANN, HERRMUTH, B. 45, 1223). Tafeln (aus Eisessig). F: 231°. Unlöslich in Wasser, Ligroin und Äther, leicht löslich in warmem Alkohol und in Benzol.
- 3. γ -[Hexaoxy-diphenyl] $C_{12}H_{10}O_6=C_{12}H_4(OH)_6$ (S. 1202; vgl. a. Hexaoxy-diphenyl von Harries, S. 1201). B. Bei der elektrolytischen Reduktion von Ellagsäure in konz. Natronlauge an einer Quecksilber-Kathode bei 110 $^{\circ}$ (NIERENSTEIN, RIXON, A. 394, 256). Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 312—317 $^{\circ}$ (Zers.). Wird im Vakuum bei 130 $^{\circ}$ wasserfrei; die wasserfreie Substanz färbt sich oberhalb 200 $^{\circ}$ dunkel und schmilzt bei höherer Temperatur allmählich unter Zersetzung.
- Hexaacetat $C_{24}H_{23}O_{12}=C_{12}H_4(O\cdot CO\cdot CH_3)_8$ (vgl. S. 1201, 1202). Tafeln (aus Alkohol). F: 164° (N., R., A. 394, 258).
- 2. 2.4.6.2'.4'. α -Hexaoxy-diphenylmethan, 2.4.6.2'.4'-Pentaoxy-benzhydrol $C_{13}H_{12}O_8=(HO)_3C_6H_2\cdot CH(OH)\cdot C_6H_3(OH)_2$.
- 2.4.6.2'.4' Pentamethoxy benzhydrol $C_{18}H_{22}O_6 = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4.6.2'.4' Pentamethoxy benzophenon durch Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Alkali (Tambor, B. 43, 1889). Rhomboeder (aus verd. Alkohol). F: 104^0 . Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben. Gibt in Alkohol mit wenig konz. Salzsäure eine fuchsinrote Färbung.
- 3. $\alpha.\beta$ Dioxy $\alpha.\beta$ bis [3.4 dioxy phenyl] äthan, 3.4.3'.4'. $\alpha.\alpha'$ Hexaoxy dibenzyl $C_{14}H_{14}O_6=(HO)_2C_6H_3\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot C_6H_3(OH)_2$.
- 2.5.2'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-a.a'-dimethoxy-3.3'-bis-methylmercapto-dibenzyl $C_{18}H_{18}O_4Br_4S_2 = [CH_3\cdot S\cdot C_6HBr_2(OH)\cdot CH(O\cdot CH_3)-]_2$. B. Beim Kochen von 2.5.2'.5'-Tetra-BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. VI.

- brom-3.3'-bis-methylmercapto-stilbenchinon mit methylalkoholischer Natronlauge (ZINCKE, FROHNEBERG, KEMPF, A. 381, 45). Krystalle (aus Eisessig). F: 182°. Fast unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Chloroform, Benzol und Eisessig. Leicht löslich in Alkalien.
- 2.5.2'.5'-Tetrabrom a.a'- dimethoxy 4.4'- diacetoxy 3.3'- bis methylmercapto dibenzyl $C_{22}H_{22}O_6Br_4S_2=[CH_3\cdot S\cdot C_6HBr_2(0\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(0\cdot CH_3)-]_2$. B. Aus der vorhergehenden Verbindung durch Einw. von Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Z., F., K., A. 381, 45). Krystalle (aus Essigsäure). F: 220—222° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig, wenig in Alkohol und Äther.
- 2.5.2′.5′-Tetrabrom 4.4′.a.a′- tetraacetoxy 3.3′-bis-methylmercapto dibenzyl $C_{24}H_{22}O_8Br_4S_2=[CH_3\cdot S\cdot C_6HBr_3(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)-]_2$. Beim Kochen von 2.5.2′.5′-Tetrabrom-3.3′-bis-methylmercapto-stilbenchinon mit Eisessig, Essigsäureanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure (Z., F., K., A. 381, 44). Krystalle (aus Eisessig). F: 236°. Schwer löslich in Alkohol.
- 4. $\beta.\gamma$ Dioxy $\beta.\gamma$ bis [3.4 dioxy phenyl] butan, $\alpha.\alpha'$ Dimethyl $\alpha.\alpha'$ bis [3.4 dioxy phenyl] äthylenglykol $C_{16}H_{18}O_6=(HO)_2C_6H_3\cdot C(CH_3)(OH)\cdot C(CH_3)(OH)\cdot C_4H_8(OH)_2$.

β.γ-Dioxy - β.γ-bis-[3.4-dimethoxy - phenyl]-butan, a.a'-Dimethyl-a.a'-bis-[3.4-dimethoxy - phenyl] - äthylenglykol $C_{20}H_{26}O_6 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot C(CH_3)(OH) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von Acetoverstron mit Natriumamalgam und verd. Alkohol auf dem Wasserbade (Mannich, Ar. 248, 139). — Blättchen (aus Alkohol). F: 169°.

5. $\alpha.\beta.\gamma.\delta.\epsilon.\zeta$ -Hexaoxy- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-hexan, $\omega.\omega$ -Diphenyl-d-galakto-hexit, $\omega.\omega$ -Diphenyl-dulcit $C_{18}H_{22}O_6=$

ОН Н Н ОН

 $(\mathbf{C_6H_5})_2\mathbf{C}(\mathbf{OH}) \cdot \mathbf{C} - \mathbf{C} - \mathbf{C} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{OH} \ (S.\ 1204). \ \ B. \ \ \{ \mathbf{Aus} \ \ \mathbf{Tetraacetyl-d-galakton-d-g$

н он он н

säurelacton... (Paal, Weidenkaff, B. 39, 2830)); das bei dieser Reaktion auftretende Nebenprodukt ist als $3.4.5^1.5^2$ -Tetraoxy-5-äthyl-2.2-diphenyl-tetrahydrofuran (?) erkannt worden (P., B. 49, 1592). — $[\alpha]_0^{\text{bc}}$: $+76.4^{\circ}$ (in Athylacetat; p = 0.35) (P., B. 49, 1589). — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton Benzophenon. Gibt beim Erwärmen mit verd. Mineralsäuren $3.4.5^1.5^2$ -Tetraoxy-5-äthyl-2.2-diphenyl-tetrahydrofuran (?).

Pentaacetat $C_{28}H_{32}O_{11}=(C_0H_5)_2C(OH)\cdot [CH(O\cdot CO\cdot CH_3)]_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus $\omega.\omega$ -Diphenyl-dulcit und Acetylchlorid in Pyridin (P., B. 49, 1590). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 151°. [a] $_{0}^{\infty}$: +14,6° (in Alkohol; p = 0,7). Unlöslich in Petroläther, sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Alkohol, Essigester und Benzol.

- 6. Hexaoxy-Verbindungen $C_{20}H_{26}O_{6}.$
- 1. $\beta.\gamma.\delta.\epsilon.\zeta.\eta$ Hexaoxy a phenyl β benzyl heptane, a. $\beta.\gamma.\delta.\epsilon.\zeta$ Hexaoxy-a.a-dibenzyl-hexane $C_{20}H_{26}O_6 = (C_6H_5\cdot CH_2)_2C(OH)\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_2\cdot OH$.

н н он он

a) $\omega \cdot \omega$ - Dibenzyl-d-sorbit $(C_0H_5 \cdot CH_2)_2C(OH) \cdot C - C - C - C \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus Te-

й он й й

traacetyl-d-gluconsäurelacton und Benzylmagnesiumchlorid in Äther + Benzol (PAAL, B. 49, 1588). — Prismen oder Nadeln (aus Wasser). F: 146—147°. Optisch inaktiv. Bei Zimmertemperatur lösen 100 Tle. Wasser 0,04 Tle., 100 Tle. Alkohol 0,9 Tle. Dibenzylsorbit.

он и н он

b) $\omega \cdot \omega$ -Dibenzyl-dulcit $(C_0H_0 \cdot CH_2)_2C(OH) \cdot C - C - C \cdot CH_2 \cdot OH$. Aus

н он он н

Tetraacetyl-d-galaktonsäurelacton und Benzylmagnesiumchlorid in Äther + Benzol (Paal, B. 49, 1595). — Krystalle (aus Essigester + Petroläther). F: 182—184°. [a] $_{0}^{m}$: +1,46° (in Alkohol; p = 0,26). Sehr wenig löslich in Petroläther, schwer in kaltem Wasser, Äther und Benzol, leicht in heißem Essigester, Eisessig und Alkohol.

2. $a.\beta.y.\delta.\epsilon.\zeta$ - Hexaoxy - a.a - di - p - tolyl - hexane $C_{20}H_{26}O_6 = (CH_3 \cdot C_0H_4)_2C(OH) \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH$.

он н он он

a) $\omega.\omega$ -Di-p-tolyl-d-sorbit (CH₃·C₆H₄)₂C(OH)·C——C——C·CH₂·OH. B. Aus $\dot{\mathbf{H}}$ $\dot{\mathbf{O}}\mathbf{H}$ $\dot{\mathbf{H}}$

Tetraacetyl-d-gluconsäurelacton und p-Tolylmagnesiumbromid in Äther + Benzol (PAAL, B. 49, 1587). — Nadeln (aus Wasser). F: 169.5— 170° . [a] $_{0}^{\circ}$: + 97.24° (in Alkohol; p = 0.27). Bei Zimmertemperatur lösen 100 Tle. Wasser 0.33, 100 Tle. Alkohol 0.9 Tle. Ditolylsorbit; schwer löslich in Äther und Benzol, leicht in warmem Aceton und Essigester.

OH H H OH

Tetraacetyl-d-galaktonsäurelacton und p-Tolylmagnesiumbromid in Äther + Benzol (Paal, B. 49, 1594). — Nadeln (aus Wasser oder Essigester + Petroläther). F: 194—196°. $[a]_0^{\text{p}}$: +49,45° (in Alkohol; p = 0,45), +59,68° (in 30°/ojegr Essigsäure; p = 0,5), +68,44° (in 90°/ojegr Essigsäure; p = 0,7), +58,76° (in Eisessig; p = 0,45). Unlöslich in Petroläther, schwer löslich in kaltem Wasser, Äther und Benzol, löslich in heißem Wasser, Alkohol und Essigester.

4. Hexaoxy-Verbindung $C_n H_{2n-18} O_6$.

1.3.5.7.9.10-Hexaoxy-anthracen, Dihydroanthrachryson $C_{14}H_{10}O_6=(HO)_2C_6H_2\frac{|C(OH)|}{|C(OH)|}C_6H_2(OH)_2$.

Triacetat des Dihydroanthrachryson-1.3.5 (oder 1.3.7)-trimethyläthers $C_{23}H_{22}O_9 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2\frac{C(O \cdot CO \cdot CH_3)}{C(O \cdot CO \cdot CH_3)}C_6H_2(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Anthrachryson-1.3.5-(oder 1.3.7)-trimethyläther bei der Reduktion mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Hirosé, B. 45, 2477). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 241°.

5. Hexaoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_6$.

- 1. Hexaoxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_6$.
 - $\textbf{1.} \quad \textbf{2.4.5.2'.4'.5'-Hexaoxy-triphenylmethan} \quad C_{19}H_{16}O_6 = C_6H_5 \cdot CH[C_6H_2(OH)_3]_{\textbf{2.4.5.2'}}.$
- 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethoxy-triphenylmethan $C_{25}H_{26}O_6=C_6H_5\cdot CH[C_6H_2(O\cdot CH_3)_3]_9$. B. Aus 1 Mol Benzaldehyd und 2 Mol Oxyhydrochinontrimethyläther bei Gegenwart von konz. Salzsäure in Eisessig (Széki, B. 44, 1476). Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 130,5°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, leicht in siedendem Alkohol und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblichroter Farbe.
- 3"- Nitro 2.4.5.2'.4'.5' hexamethoxy triphenylmethan $C_{25}H_{27}O_8N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(O \cdot CH_3)_3]_2$. B. Aus m-Nitro-benzaldehyd und Oxyhydrochinontrimethyläther in Gegenwart von konz. Salzsäure in Eisessig (Széki, B. 44, 1477). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 117°. Leicht löslich in Chloroform, siedendem Benzol, Alkohol und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblichroter Farbe.
- 4"- Nitro 2.4.5.2'.4'.5'- hexamethoxy-triphenylmethan $C_{25}H_{27}O_8N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(O \cdot CH_3)_3]_8$. B. Aus p-Nitro-benzaldehyd und Oxyhydrochinontrimethyläther in Gegenwart von konz. Salzsäure in Eisessig (Széki, B. 44, 1477). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 117°.
 - 2. 2.4.2'.4'.2".4"-Hexaoxy-triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_6 = [(HO)_2C_6H_3]_3CH$.
- 2.4.2'.4'.2".4"-Hexamethoxy-triphenylmethan $C_{25}H_{26}O_6 = [(CH_3 \cdot O)_2C_6H_3]_3CH$. B. Durch Kochen von 2.4.2'.4'.2".4"-Hexamethoxy-triphenylcarbinol mit Zink und Essigsäure (Kauffmann, Kieser, B. 45, 2336). Krystalle (aus Alkohol). F: 145°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe, die auf Zusatz von wenig Wasser wieder verschwindet (vgl. dazu K., K., B. 46, 3800).

3. 2.4.6.2'.4'.a - Hexaoxy - triphenylmethan, 2.4.6.2'.4' - Pentaoxy - triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_6 = (HO)_2C_0H_3 \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot C_6H_2(OH)_8$.

2.4.6.2'.4'-Pentamethoxy-triphenylcarbinol $C_{24}H_{26}O_6 = (CH_3 \cdot O)_2C_8H_3 \cdot C(C_8H_5)(OH) \cdot C_8H_2(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-phenylmagnesiumjodid und 2.4.6-Trimethoxy-benzophenon (Kauffmann, Kieser, B. 46, 3801). — Krystalle (aus Alkohol). F: 120°. Löslich in Eisessig-Schwefelsäure mit dunkelblauroter Farbe (K., K., B. 46, 3790). Relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3790.

2. $a \beta.\beta$ -Tris-[2.4-dioxy-phenyl]-propan $C_{21}H_{20}O_6 = [(HO)_2C_6H_3]_2C(CH_3)$ · $CH_2 \cdot C_6H_3(OH)_2$. B. Aus Resorcin und Chloraceton in Gegenwart von konz. Salzsäure oder von Chlorwasserstoft in Eisessig (Lippmann, B. 45, 2490). — Farblose oder schwach rote Flocken (aus Äther + Petroläther). F: 180°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol und Chloroform. — Gibt in alkoholischer oder salzsaurer Lösung mit FeCl₃ eine blutrote, in alkal. Lösung mit CuSO₄ eine fuchsinrote Färbung.

6. Hexaoxy-Verbindung $C_n H_{2n-30} O_6$.

a.a.a'.a'-Tetrakis-[4-oxy-phenyl]-äthylenglykol $C_{26}H_{22}O_6=(HO\cdot C_6H_4)_2C(OH)\cdot C(OH)(C_6H_4\cdot OH)_2$.

a.a.a'.a' - Tetrakis - [4 - methoxy - phenyl] - äthylenglykol $C_{30}H_{30}O_6 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_2C(OH) \cdot C(OH)(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 4 Mol 4-Methoxy-phenylmagnesiumbromid und 1 Mol Diäthyloxalat (Bouvet, Bl. [4] 17, 209). — Schmilzt bei 182° und geht dabei in ein bei 117—118° schmelzendes Produkt über.

G. Heptaoxy-Verbindungen.

Heptaoxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_{7}$.

- 1. 2.4.5.2'.4'.5'.2" Heptaoxy triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_7 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_3(OH)_3]_9$.
- 2" Oxy 2.4.5.2'.4'.5' hexamethoxy triphenylmethan $C_{25}H_{28}O_7 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(O \cdot CH_3)_3]_2$. B. Aus 1 Mol Salicylaldehyd und 2 Mol Oxyhydrochinontrimethyläther in Gegenwart von konz. Salzsäure in Eisessig (Széki, B. 44, 1478). Krystalle. F: 176°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, sehr leicht in Chloroform, siedendem Alkohol und siedendem Eisessig.
- **2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethoxy-2''-acetoxy-triphenylmethan** $C_{27}H_{30}O_8 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(O \cdot CH_3)_3]_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 148—149° (Széki, B. 44, 1478).
- 2. 2.4.5.2'.4'.5'.4" Heptaoxy triphenylmethan $C_{10}H_{16}O_7 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_2(OH)_3]_8$.
- 4"-Oxy-2.4.5.2'.4'.5'- hexamethoxy-triphenylmethan $C_{25}H_{28}O_7 = HO \cdot C_8H_4 \cdot CH[C_6H_9(O \cdot CH_3)_3]_9$. B. Aus 1 Mol p-Oxy-benzaldehyd und 2 Mol Oxyhydrochinontrimethyläther bei Gegenwart von konz. Salzsäure in Eisessig (Szźki, B. 44, 1478). Krystalle (aus Alkohol). F: 205°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, sehr leicht in Chloroform.
- 3. 2.4.2'.4'.a''.a-Heptaoxy-triphenylmethan, 2.4.2'.4'.2''.4''-Hexaoxy-triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_7=[(HO)_2C_6H_3]_3C\cdot OH$.
- 2.4.2'.4'.2''.4''-Hexamethoxy-triphenylcarbinol C₃,H₃₈O₇ = [(CH₃·O)₂C₆H₃]₃C·OH.

 B. Aus 2.4-Dimethoxy-benzoesäuremethylester und 2.4-Dimethoxy-phenylmagnesiumjodid (Kauffmann, Kieser, B. 45, 2336; 46, 3800). Krystalle (aus Alkohol). F: 149°.

 Sehr wenig löslich in Äther und Ligroin, ziemlich schwer in Alkohol, leichter in Chloroform,
 Aceton und Benzol. Löst sich in verd. Säuren mit dunkelblauroter Farbe (K., K., B. 45,
 2336; 46, 3790). Relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3790. Färbt
 Wolle aus essigsaurem Bad stumpf rot, aus schwefelsaurem Bad intensiv blaustichig rot
 (K., K., B. 45, 2334).
- 4. 2.5.2'.5''.2''.5''.a-Heptaoxy-triphenylmethan, 2.5.2'.5''.2''.5''-Hexaoxy-triphenylcarbinol $C_{19}H_{16}O_7=[(HO)_2C_6H_3]_3C$ OH.
- 2.5.2'.5'.2''.5''- Hexamethoxy triphenylcarbinol $C_{85}H_{28}O_7 = [(CH_2 \cdot O)_3C_6H_2]_8C \cdot OH$ (S. 1208). Relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: Kauffmann, Kieser, B. 46, 3790.

H. Oktaoxy-Verbindungen.

1. Oktaoxy-Verbindung $C_nH_{2n-14}O_8$.

2.3.4.5.2'.3'.4'.5'-0ktaoxy-diphenyl $C_{12}H_{10}O_8=(HO)_4C_6H\cdot C_6H(OH)_4$. B. Aus Cöruleo-ellagsäure (Syst. No. 2843) beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Perkin, Soc. 99, 1447). — Fast farbloses Krystallpulver (aus Wasser). — Löslich in Alkalien mit rötlichvioletter Farbe; die alkal. Lösungen werden an der Luft braun. Gibt mit FeCl₃ eine tiefbraune Färbung.

Oktaacetat $C_{28}H_{26}O_{16} = [(CH_3 \cdot CO \cdot O)_4C_6H -]_2$. Nadeln (aus Alkohol + Eisessig). F: 177—178° (P., Soc. 99, 1447).

2. Oktaoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_8$.

1. 2.3-Dioxy-1.4-bis-[2.3.4-trioxy-phenyl]-benzol, Oktaoxy-terphenyl $C_{18}H_{14}O_8 = (HO)_3C_6H_2 \cdot C_6H_2(OH)_2 \cdot C_6H_2(OH)_3$. Uber eine Verbindung, der von NIERENSTEIN (Soc. 107, 1219) diese Konstitution zugeschrieben wird, s. bei Pyrogallol (S. 539).

2. Oktaoxy-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_{8}$.

- 1. 2.4.5.2'.4'.5'.3''.4'' Oktaoxy triphenylmethan $C_{19}H_{16}O_8 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH[C_6H_3(OH)_3]_2$.
- 3".4"-Dioxy-2.4.5.2'.4'.5'-hexamethoxy-triphenylmethan $C_{25}H_{28}O_8 = (HO)_2C_8H_3$. CH[$C_8H_2(O\cdot CH_3)_3$]. B. Aus 1 Mol Protocatechualdehyd und 2 Mol Oxyhydrochinon-trimethyläther bei Gegenwart von konz. Salzsäure in Eisessig (Széki, B. 44, 1479). Nadeln. F: 202°. Leicht löslich in Chloroform und siedendem Eisessig, ziemlich schwer in Alkohol, sehr wenig in Benzol und in Alkalilaugen.
- 4"-Oxy-2.4.5.2'.4'.5'.3"- heptamethoxy-triphenylmethan $C_{36}H_{30}O_8=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH[C_6H_2(O\cdot CH_3)_3]_2$. B. Aus 1 Mol Vanillin und 2 Mol Oxyhydrochinontrimethyläther bei Gegenwart von konz. Salzsäure in Eisessig (Szźki, B. 44, 1478). Nadeln (aus Eisessig). F: 187,5°. Leicht löslich in Chloroform und Eisessig, schwerer in Benzol. Färbt sich beim Befeuchten mit konz. Schwefelsäure kirschrot. Gibt mit Brom in Benzol 5-Bromoxyhydrochinon-trimethyläther und eine Verbindung $C_{17}H_{19}O_5Br_3$ (dunkelblauviolette Krystalle) (Sz., B. 44, 1480).
- 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethoxy-8''.4''-diacetoxy-triphenylmethan $C_{10}H_{32}O_{10}=(CH_3\cdot CO\cdot O)_3C_6H_3\cdot CH[C_6H_3(O\cdot CH_3)_3]_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 124° (Széki, B. 44, 1480).
- 1. **2.4.6.2'.4'.6'.3''.4'' Oktaoxy triphenylmethan** $C_{10}H_{16}O_8 = (HO)_2C_0H_3 \cdot CH[C_0H_2(OH)_3]_2$.
- 2.4.6.2'.4'.6'.4''-Heptaoxy-3''-methoxy-triphenylmethan, Phloroglucinvanillein $C_{20}H_{18}O_8 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH[C_6H_2(OH)_3]_2$ (S. 1209). Die Angaben von Etti (M. 3, 640) konnten nicht bestätigt werden; bei der Kondensation von Phloroglucin mit Vanillin entsteht ein amorphes Reaktionsprodukt von der Zusammensetzung $C_{14}H_{12}O_5$ (Wenzel, M. 34, 1953).

3. Oktaoxy-Verbindung $C_nH_{2n-30}O_8$.

a.a.β.β-Tetrakis-[3.4-dioxy-phenyl]-äthan $C_{26}H_{22}O_8=[(HO)_2C_6H_3]_2CH\cdot CH[C_6H_3(OH)_2]_2.$

 $a.a.\beta.\beta$ -Tetrakis-[3.4-dimethoxy-phenyl]-äthan $C_{34}H_{38}O_8=[(CH_3\cdot O)_2C_8H_3]_2CH\cdot CH[C_6H_3(O\cdot CH_3)_3]_2$. B. Aus Veratrol und der Natriumbisulfitverbindung des Glyoxals in Gegenwart von Schwefelsäure (Robinson, Soc. 107, 273). — Nadeln (aus Essigester). F: 148°. Die violette Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Wasser erst grün, dann rosa.

I. Enneaoxy-Verbindung.

2.4.5.2'.4'.5'.2".4".5"-Enneaoxy-triphenylmethan $C_{10}H_{16}O_{9} = [(HO)_{3}C_{6}H_{2}]_{3}CH$.

Tris-[2.4.5-trimethoxy-phenyl]-methan, 2.4.5.2'.4'.5'.2''.4''.5''-Enneamethoxy-triphenylmethan $C_{18}H_{34}O_{6} = [(CH_{3}\cdot O)_{3}C_{6}H_{2}]_{3}CH$. B. Beim Erwärmen von Asarylaldehyd mit $25^{\circ}/_{6}$ iger Salzsäure auf dem Wasserbade (Fabinyi, Széki, B. 43, 2676). Aus 1 Mol Asarylaldehyd und 2 Mol Oxyhydrochinontrimethyläther bei Gegenwart von konz. Salzsäure in Eisessig (Sz., B. 44, 1479). — Krystalle (aus Alkohol). F: 184,5° (F., Sz.). Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, leicht in Alkohol und Eisessig; löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe (F., Sz.). — Gibt mit Brom in Benzol 5-Brom-oxyhydrochinontrimethyläther und die Verbindung $C_{19}H_{23}O_{6}Br_{3}$ (s. u.) (F., Sz.). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die benzolische Lösung entsteht ein blaues Additionsprodukt, das durch Wasser unter Bildung einer bei 115—116° schmelzenden Substanz zersetzt wird (F., Sz.). Gibt mit konz. Salpetersäure in Eisessig 5-Nitro-oxyhydrochinon-trimethyläther (F., Sz.).

unter Bildung einer bei 115—116° schmelzenden Substanz zersetzt wird (F., Sz.). Gibt mit konz. Salpetersäure in Eisessig 5-Nitro-oxyhydrochinon-trimethyläther (F., Sz.). Verbindung C₁₉H₂₃O₆Br₃. B. Bei der Einw. von Brom in Benzol auf Enneamethoxy-triphenylmethan (F., Sz., B. 43, 2679). — Dunkelblauviolette Schuppen. — Unbeständig. Zerfällt bei der Einw. von Wasser in Asarylaldehyd und 5-Brom-oxyhydrochinon-trimethyläther. Gibt mit Silbercyanid in benzolischer Suspension 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethoxy-diphenyl-

essigsäurenitril.

Register.

Vorbemerkungen s. Hptw. Bd. I, S. 939, 941.

Vorbemerkungen s. Hptw. Bd. I, S. 939, 941.		
A.	Acetoxymethylen-diphenyl=	Äthinyl- s. a. Acetylenyl
	methan 336.	Äthinyl-cyclohexanol 60.
Acetaldehyddibenzylmer:	- fluoren 341.	— cyclopentanol 60.
captal 227.	Acetoxymethyl-isopropenyl=	Äthoxyäthyl-benzol 234, 236.
Acetessigsäure-benzylester	benzol 288, 289.	— cyclohexan 12.
221.	- mercaptonaphthalin 476,	— diphenylcarbinol 493.
— menthylester 26.	478, 481.	Äthoxy-benzhydrol 488.
- menthylestersemicarbazon	- phenylfluoren 358.	- benzol 80.
26.	- phenylsulfid 144.	— benzylalkohol 439.
Acetfluorescein 401.	— sulfonnaphthalin 481.	- benzylchlorid 174.
Aceton-bisoxyphenylacetal	Acetoxy-naphthylacetylmer=	— cetylbenzol 276.
402.	captonaphthyläther 473.	chlormethylbenzol 174.
— dibenzylmercaptol 227.	— nitromethylphenylmer=	dibenzyl 329.
 ditolylmercaptol 209. 	captonaphthalin 473, 476.	— difluorenyl 366.
Acetophenonpinakon 493.	— nitrophenylmercaptonaph=	— dimethylbenzol 241.
Acetoxy-acetylmercapto=	thalin 473, 476.	— diphenyläthan 329.
naphthalin 476, 479, 481.	— oxybenzhydrylnaphthalin	— diphenyläthylen 336.
— äthylbenzol 234, 236, 238.	521.	- essigsäurementhylester
— allylbenzol 282.	phenanthren 340.	26.
— anthracen 339.	Acetoxyphenyl-fluoren 358.	— hydrinden 286.
— benzhydrylnaphthalin 362.	jodidchlorid 109.	— mercaptodiphenylsulfon
— benzofluoren 348.	- mercaptoessigsäureäthyl=	397.
Acetoxybenzyl-acetat 440.	ester 147.	— methyläthyltolylcarbinol
— mercaptonaphthalin 479.	— propylen 285.	453.
- mercaptotoluol 435.	Acetoxy-propylbenzol 249.	— methylcamphen 64.
- sulfonnaphthalin 479.	— styrol 279.	— methylcyclopropan 3.
— sulfontoluol 435.	— trimethylbenzol 256.	— methylendiphenylmethan 336.
— triphenylcarbinol 524.	— triphenyläthylen 358.	- methylmercaptodiphenyl
Acetoxy-chlorbenzhydryl=	- triphenylcarbinol 511.	sulfon 397.
naphthalin 362.	 triphenylchlormethan 349. vinylbenzol 279. 	- naphthalin 306, 312.
chlornaphthylmercaptos	Acetylbernsteinsäureäthyl=	Äthoxyphenyl-äthylalkohol
naphthalin 473, 476. — dibromisopropylnaphs	estermenthylester 27.	443.
thalin 322.	Acetylendicarbonsaure-dimen	— fluoren 357.
— dibrompropylnaphthalin	thylester 24.	pentan 269.
321.	— menthylester 24.	— stilben 358.
- dimethylbenzol 244, 248.	Acetylenyl-cyclohexanol 60.	sulfonaceton 421.
— dinaphthylmethylnaph:	— cyclopentanol 60.	- sulfondibromessigsäure:
thalin 368.	— phenolmethyläther 299.	nitril 421.
— fluoren 334.	Acetyl-mercaptophenanthren	- sulfondichloressigsäure=
- hydrinden 286.	340.	nitril 421.
— isobutylbenzol 259.	- triphenylmethylschwefel=	Äthoxy-propenylbenzol 281.
— isopropenylbenzol 284,	amid 354.	 propionsäurementhylester
285.	Acidum carbolicum 70.	26.
— isopropenylnaphthalin 328.	Äpfelsäure-bisnitrobenzylester	- propylbenzol 249.
— methoxyphenylpropylen	224.	— styrol 279.
465.	— nitrobenzylester 224.	— tetradecylbenzol 276.
— methylallylbenzol 287.	Äthandisulfonsäureditolyl=	— toluol 171, 186, 199; s. a.
— methylcamphen 64.	ester 202.	Athylbenzyläther.
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

säurediäthylester 441.

dicarbonsauredimethyl=

ester 441.

Äthyl-jodophenylsulfon 153. Äthoxy-tolyläthylen 285. Athyldithioresorcin-diessig= jodosophenylsulfon 153. trimethylbenzol 256. säure 441. - triphenylallylalkohol 518. dimethyläther 441. jodphenylsulfid 153. jodphenylsulfon 153. - triphenylmethan 350. dipikryläther 441. vinylbenzol 279. Äthylenbisbenzyl-selenid 233. malonsäurebisnitrobenzyl= ester 223. sulfid 226. Äthyl-acetessigsäurementhyl= sulfiddibromid 227. menthanol 33. ester 26. sulfiddichlorid 227. methoäthylolcyclohexen ätherglykolsäurementhyl= ester 26. sulfiddijodid 227. äthylphenyläther 234. sulfidoxychlorid 227. methoxybenzhydryläther sulfon 227. — allyltolylcarbinol 295. sulfoxyd 227. methoxybenzyläther 440. - anisol 234. Äthylenbis-dinitromethyl= naphthyläther 306, 312. — anisyläther 440. phenylsulfon 215. naphthylcarbonat 307. benzhydryläther 326. Äthylbenzyl-äther 219. — alkohol 254. menthylxanthogenat 25. Athylnitromethylphenyläther 206. nitromethylphenylsulfon sulfid 214. anisol 331. sulfoxyd 214. - phenol 331 Äthylenbisnitrophenyl-sulfid phosphat 221. 154, 159. Äthylnitrophenyl-äther 114, Äthyl-bisnitrophenylphosphat sulfon 155. 117, 119. sulfid 159. sulfoxyd 154. 121. Äthylenbistolyl-sulfid 209. sulfon 154. borneol 57. Äthyl-nopinol 55. brenzcatechin 441, 442. sulfiddijodid 209. sulfidtetrabromid 209. Äthylbrom-benzyläther 222. oxycyclohexylcarbinol 372. oxyisopropylcyclohexanol, Hydrat 376. - methylphenyläther 176. sulfidtetrajodid 209. sulfon 209 – phenyläther 105. sulfoxyd 209. trijodnitrophenyläther oxyisopropylcyclohexen 125. Äthylenglykol-carvacryläther 55. triphenylmethyläther 351. oxyphenylcarbinol 448. pentabromphenyläther Äthyl-butylphenylcarbinol chlormethylphenyläther **188, 203**. 108. 273. – carvacryläther 262. phenäthyläther 236. chlorphenyläther 99, 100, — phenetol 234. cinnamyläther 281. 101. — chlorbenzyläther 222. chlorphenyläthercars phenol 234. phenoxyäthylmalonsäure= chlordibromphenyläther baminat 99. dimethylphenyläther 240, diäthylester 90. - chlorphenyläther 101. 241, 245. Athylphenyl-acetat 234. — chlortriphenylmethyläther dinitrodioxyphenyläther acetylsulfid 235. 543. — äther 80. 351. cvclopentanol 11. methoxyallylphenyläther — amylalkohol 272. dibenzylcarbinol 332. 463. benzylcarbinol 331. methoxyphenyläther 384. carbinol 250. dibromjodnitrophenyls naphthyläther 307, 313. äther 124. sulfid 143. sulfon 143. dibromphenyläther 106, nitrophenyläther 115, 117, 107. 119. thioglykolsäure 235. dichlorbromtriphenyls phenyläther 84. Äthyl-pikrat 140. propylbenzylcarbinol 273. methyläther 352. pseudocumyläther 255. – dijodphenyläther 111. propylcyclopropylcarbinol thymyläther 265. dimethylbenzyläther 256. tolyläther 171, 186, 201. — dimethylphenyläther 241. tribromphenyläther 108. pulegol 56. dinaphthylmethyläther trichlorphenyläther 104. pyrogallol 552. **360**. trimethylphenyläther 255, resorcin 441. dinitromethylphenyläther 256. – styryläther 279. 180, 194. Athyl-fenchylalkohol 57. sulfonphenyljodidchlorid – dinitrophenyläther 126, fluornitrophenyläther 121. fluorphenyläther 97, 98. tetranitrophenyläther 142. Äthyldiphenyl-äthylenglykol hexahydrobenzylcarbinol thiophenol 235. 493. thymyläther 265. carbinol 331. hydrobenzoin 493. tolyläther 171, 186, 199. tolylcarbinol 260. - vinyläther 336. hydrochinon 442. Äthyldithioresorein 441. Äthylidenbisbenzyl-sulfid 227. tolyldisulfoxyd 212. Athyldithioresorcin-dicarbon= sulfiddijodid 227. tribromtriphenylmethyl-

sulfon 227.

sulfoxyd 227.

Athylidenbistolylsulfon 209.

äther 352.

trichlorphenyläther 104.

— trijodphenyläther 112.

Äthyltrimethoxyphenyl= Ameisensäure-menthylester carbinol 572. Äthvltrinitro-methvlphenvl= – nitrobenzylester 223. äther 195. Aminoäthyl-phenylsulfid 148. phenyläther 140. phenylsulfon 148. Äthyltriphenylmethyl-äther tolyläther 172. 350. Aminoessigsäure-menthylester · sulfid 353. Alanindithiocarbonsäure= methoxyphenylester 388. benzylester 229. phenylester 92. Alkohole 3. Aminopropylphenylsulfon Allophansäure-benzylester 148. 221. Amyl-acetessigsäurementhyl= – cinnamylester 281. ester 27. - cyclohexylester 6. phenol 269. - menthylester 24. - phenyläther 82. - methoxyphenylester 386. Amyrin 304. — phenäthylester 236, 238. Amyrin-acetat 304. phenylester 89. - palmitat 304. phenylpropylester 253. Anethol 280; polymeres — 281. tolylester 172, 201. Allyl-acetessigsäurementhyl= Anetholdibromid 249. ester 27. Anhydrodiacetylpurpuro= - aminoessigsäurementhyl= gallon 538. ester 27. Anhydrodimethyl-bromoxy= - anisol 282 methylphenylsulfonium= — borneol 65. hydroxyd 30. brenzcatechinmethyläther dinitrooxyphenylsulfo= 461, 462. niumhydroxyd 422. bromphenyläther 105. nitrooxymethylphenyl= — chlorphenyläther 101. sulfoniumhydroxyd 431. — cumylcarbinol 295. Anisal-hydrinden 342. - cyclohexanol 36. inden 346. cyclohexyläther 6. Anisalkohol 440. dimethylphenyläther 244. Anisoin 281. diphenyläthylenglykol 502. Anisol 79. - diphenylcarbinol 337. Anisyl- s. a. Methoxybenzyl-. — fenchylalkohol 65. Anisyl-acetat 440. — malonsäurebisnitrobenzyl= allophanat 440 ester 224. - benzalinden 363. - menthanol 57. bromid 204. -- naphthol 328. — butyrat 440. - naphthyläther 313. chlorid 204. — nitrophenyläther 114, 119. diphenylmethyleninden Allyloxy-allylbenzol 282. 367. – benzvlalkohol 439. hydrinden 337. — diallylbenzol 301. inden 342 dimethylbenzol 244. – isopropylideninden 347. — methylallylbenzol 287. Anol 280. Allylphenol 282, 283. Anthrahydrochinon-diacetat Allylphenyl-ather 83. 504 - carbinol 287. diäthyläther 504. - naphthylcarbinol 355. - dimethyläther 504. — tolylcarbinol 338. methylätheracetat 504. Allylpulegol 65. Anthranol 339. Allylthiocarbamidsäure-benz= Anthranylacetat 339. hydrylester 327, 328. Anthrapinakon 529. bornylester 49. Anthrol 339. phenvlester 89. Arbutin 416. Allyl-tolyläther 171, 186, 200. Aristol 264. veratrol 462. Arsensäuretrisdioxyphenyl= ester 540. Ameisensäure-benzylester 220. Asaron 555. dinitrophenylester 126. Asarondibromid 553. isobornylester 52.

Asparagindithiocarbonsäures benzylester 229. Azido-anisol 142. — hydrochinon 419. — methoxytoluol 181, 195, 207.

В. Balanophorin 304. Benzaurin 566. Benzhydrol 325. Benzhydroläther 326. Benzhydryl-acetat 326. anisalinden 367. --- mercaptan 327. methoxybenzalinden 367. - naphthol 362. phenol 348. Benzo-cycloheptenol 293. fluorenol 348. - fluorenvlacetat 348. - fulvanol 300. Benzolsulfonyl- s. Phenyl= sulfon-Benz-pinakolinalkohol 364. – pinakon 522. - pinakondiphenyläther 522. Benzyl-acetat 220. acetoxynaphthylsulfid acetoxynaphthylsulfon 479. ätherglykolsäureäthyl= ester 221. alkohol 217. anisalinden 363. — bromacetat 220. — capronat 220. carbathoxyoxynaphthyl= sulfid 477, 479. carbathoxyoxynaphthyl= sulfon 477, 479. carbinol 237. cyclohexandiol 467. cyclohexanol 296. — dihydroanthranol 359. diphenylencarbinol 358. disulfid 230. formiat 220. hydroxylamin 222 isothioharnstoff 228. isovalerianat 220. menthanol 298. mercaptan 224. mercaptoacetaldehyd=

diathylacetal 228.

Benzyloxybenzyl-mercaptos

– naphthyläther 313.

– oleat **221**.

toluol 434.

sulfontoluol 434.

- sulfoxydtoluol 434.

methoxybenzalinden 363.

Benzyloxy-essigsäureäthyl= ester 221. - naphthylsulfid 475, 478. - naphthylsulfon 475, 478. - triphenylmethan 350. - urethan 222 Benzyl-phenol 324. - phosphat 221. - propionat 220. — propylalkohol 259. - rhodanid 228. - stearat 221. — thiokohlensäuredisulfid thioschwefelsäure 230. - triphenylmethyläther 350. xanthogensäure 221. Bernsteinöl, Alkohol C₁₀H₁₈O aus - 54. Bernsteinsäure-bisnitrobenzyl= ester 223. dimenthylester 23. — menthylester 23, 28, 29. - neomenthylester 29. Betulol 275. Bicyclodecanol 44. Bis- s. a. Di-. Bisacetoxymethylphenylsul= fon 430, 438, 439. Bisacetoxynaphthyl-äthan **520**. - disulfid 477, 479, 481. - sulfid 473. sulfon 473. Bisacetoxytriphenylmethyläther '511. peroxyd 512. Bisacetylmercapto-äthylbens zol 441. dimethylbenzol 445, 446. Bisäthoxyphenyl-ditellurs pentasulfid 425. - dītellurtrisulfid 425. phenylmercaptophenyls sulfoniumhydroxyd 426. sulfondiphenyldisulfid 397. tellurid 398, 424. telluroxyd 398, 424. Bisäthyl-mercaptobenzol 409. — mercaptodiphenyl 487. - sulfonbenzol 409. sulfoxydbenzol 409. Bisbenzofluorenyläther 348. Bisbenzylmercapto-acetylen 227. äthan 226, 227. — äthylen 227. äthylendibromid 228. — benzol 409, 422. - diphenyl 487. - methan 227. – propan 227. Bisbenzylselenoäthan 233.

482. 512. 478.

Bisbenzylsulfon-äthan 227. benzol 409, 423. methan 227. propan 228. Bisbenzylsulfoxyd-athan 227. — benzol 409, 422. — methan 227. propan 228. Bisbenzylxanthogen 221. 352. Bisbornylxanthogen 50. Bisbrom-methoxymethoxy= äthoxyphenylsulfon= sulfit 102. phenyldisulfid 544. methylphenylcarbonat 190. Bisbromoxy-methylphenyl= disulfid 431, 435. methylphenylpropan 495. -- naphthyläthan 520. phenylsulfid 407. Bisbromphenyl-äther 105. carbinol 327. telluriddibromid 168. — telluroxyd 168. Bisbutylphenylcarbonat 259. 544.Biscamphenvlidenäthvläther 247. Biscarbathoxymercaptos äthylbenzol 441. Biscarbathoxyoxy-dimethyl= diphenyldisulfid 435. 360. dinaphthyldisulfid 477, **479. 482**. methylphenyldisulfid 435. methyltriphenylmethyl= peroxyd 514. naphthyldisulfid 477, 479, triphenylmethyläther 512. triphenylmethylperoxyd Biscarbomethoxymercapto= äthylbenzol 441. Biscarbophenoxyaminopentan Biscarboxymethylmercapto_{*} äthylbenzol 441. Bischlor-acetoxynaphthalin äthoxyphenylsulfoxyd 397. benzyläther 222. bischlorphenylpentadienylsäther 345. — diphenylpentadienyläther 343, 344 mercaptodiphenyl 488. methoxyphenylsulfid 397. 519. methylphenylcarbonat **174, 188**. naphthyldisulfid 318. naphthyldisulfoxyd 318. nitrooxyphenylsulfoxyd

Bischlor - nitrophenylschwefels oxyd 162. oxynaphthylsulfid 474. Bischloroxyphenyl-sulfid 396. sulfoxyd 396, 422. trisulfid 397. Bischlorphenyl-äther 101. allyläther 283. bromphenylcarbinol 351, carbinol 327. ditolyläthylenglykol 525. telluriddibromid 168. telluroxyd 168. Bisdibromoxymethylphenyldisulfid 436. sulfon 430. Bisdibromphenyläther 106. Bisdichlor-methylphenyl= carbonat 174, 204. phenylcarbinol 327. vinylphenyläther 278. Bisdimethoxyphenylsulfoxyd Bisdimethylphenyl-disulfoxyd tellurid 242, 247. - telluroxyd 243, 247. Bisdinaphthylmethyläther Bisdinitro-methylphenylsul= fonäthan 215. naphthyldisulfid 310. naphthylsulfid 310. oxyphenylpentan 494. – phenyläther 126. Bis-dioxynaphthylsulfid 558. diphenoxycarboxyacetyl= harnstoff 91. diphenylnaphthylmethyl: peroxyd 363. diphenylylcarbinol 364. - fenchylxanthogen 46. hydrindyläther 286. Bisisoeugenol-äthyläther 460. methyläther 460. propyläther 460. Bismenthylxanthogen 25, 28. Bismethoxybenzhydryläther Bismethoxymethylphenyldisulfid 435. disulfoxyd 435. sulfoxyd 434. Bismethoxynaphthyl-methan sulfid 473. — sulfon 473. Bismethoxyphenyl-benzyls carbinol 566. butadiin 509. - diacetylen 509.

Bismethoxyphenyl-difluos	Bisoxy-äthylphenanthren 508.	Bisphenyl-fluorenyläther 357.
renyl 532.	- anthranyl, Diacetat 530.	— fluorenylperoxyd 357.
 ditellurtrisulfid 425. fluorenylperoxyd 518. 	- anthrylmethan 530. Bisoxybenzhydryl-acetylen	— mercaptobenzol 422.
- phosphorsäure 388.	528.	— mercaptoessigsäure 148. — naphthyldiphenylyl=
phosphorsäurechlorid 388.	— benzol 530, 531.	methylperoxyd 367.
- sulfoxyd 420.	— diphenyl 532.	propyläther 250.
— tellurid 412, 423.	Bisoxy-benzylhydrindenspi=	— sulfoncyclopentan 370.
telluroxyd 412, 424.	ran 529.	— sulfonmenthan 375.
Bismethoxytriphenylmethyl=	— bornylacetylen 468.	— sulfoxydmethan 145.
äther 511.	- cycloheptylacetylen 455.	— thioessigsäure 148.
Bismethylbenzhydryläther	— cyclohexylacetylen 455. — isopropylbenzol 454.	Bistolyl-mercaptoäthan 209. — mercaptobenzol 422.
330.	Bisoxymethyl-benzylbenzol	— mercaptopropan 209.
Bismethylmercapto-athylben	517.	- sulfonäthan 209.
zol 441. benzol 397, 408.	— cyclobutan 370.	- sulfonpropan 209, 210.
- bisacetylmercaptobenzol	— cyclohexylacetylen 455.	- sulfoxydäthan 209.
571.	— cyclopropan 370.	— sulfoxydpropan 210.
- biscarboxymethylmer=	— hydrinden 467.	Bistribromphenylsulfit 108.
captobenzol 571.	- isopropenylcyclohexenyl	Bistrichlor-methylmercaptos
— bistrinitrophenylmercaptos	acetylen 497. — isopropylcyclohexylace:	benzol 409, 423. — methylphenylcarbonat 189.
benzol 571.	tylen 457.	— phenylsulfit 104.
- dimethylbenzol 444, 445,	Bisoxymethylphenyl-propan	Bistrimethyl-benzyläther 268.
446; Tetrabromid 445. — diphenyl 486.	495.	- phenyltellurid 256.
Bismethyl-sulfonbenzol 408.	— sulfid 428, 434.	- phenyltelluroxyd 257.
— sulfondimethylbenzol 445.	— sulfon 430, 438.	Bistrinitrophenylmercap*o-
- sulfoxydbenzol 408.	— sulfon, Dibromderivat u.	äthylbenzol 441.
 sulfoxyddimethylbenzol 	Dinitroderivat 438, 439. — sulfoxyd 434.	— dimethylbenzol 445, 446.
445.	Bisoxynaphthyl-äthan 520.	Bistriphenylmethyl-ather 350. — carbonat 350.
Bisnaphthyl-mercaptobenzol	— disulfid 474, 477, 479, 481.	— disulfid 353.
423.	— methan 519.	peroxyd 350.
— methyläther 320.	— oxydinaphthyldisulfid 474.	— sulfat 351.
Bisnitrobenzyl-diselenid 233.	— sulfid 469, 470.	— sulfid 353.
— disulfid 231, 232.	— sulfon 472.	Bistrisdiphenylylmethylper-
disulfoxyd 231. fumarat 224.	— sulfoxyd 472.	oxyd 369.
maleinat 224.	Bisoxy-phenanthrylsulfid 506. — phenoxypropyläther 86.	Borneol 47. Borneolglucuronsäure 49, 50.
malonat 223.	— phenoxypropylamin 92.	Bornyl-acetat 49.
— oxalat 223.	Bisoxyphenyl-athan 491.	— glucosid 49.
— succinat 223.	- cyclohexan 503.	— isovalerianat 49.
— sulfid 231.	— disulfid 407.	— jodid, Alkohol C ₁₀ H ₁₈ O aus
- sulfoxyd 231.	- hydrindenspiran 529.	— 54 .
— tartrat 224.	— pentan 494.	— schwefelsäure 51.
Bisnitro-methylphenylsulfon	— propan 493.	— xanthogensäure 49.
äthan 215. — naphthyldisulfid 309.	- propylen, Diäthyläther 501.	Bornylxanthogensäure-äthylsester 49.
- oxymethylphenylsulfid	— sulfid 407.	— methylester 49, 50.
437.	— sulfon 396, 407.	- thioanhydrid 50.
 oxymethylphenylsulfoxyd 	Bispentabromphenyläther	- triphenylmethylester 353.
437.	108.	Brenzcatechin 378.
Bisnitrophenyl-äther 119.	Bisphenoxy-äthylcyanamid	Brenzcatechin-äthyläther 384.
— carbonat 120.	91.	- bischloracetat 385.
- mercaptoacetylen 155.	- äthylmalonsäurediäthyl=	— borsäure 380. — diacetat 385.
— mercaptoäthan 154, 159.	ester 90. propylcyanamid 92.	— diathyläther 384.
— mercaptoäthylen 155, 159. — oxalat 115.	Bisphenyl-acetylenylcarbinol	— dimethyläther 383.
- phosphat 121.	348.	essigsäure 387.
- schwefeloxyd 157, 160.	— butyläther 257.	— methyläther 382.
— sulfit 121.	— butylcarbinol 333.	Brenzcatechinmethyläther-
— sulfonäthan 155.	- diphenylenmethylperoxyd	äthyläther 384.
— sulfoxydäthan 154.	357.	- allyläther 384.
	Bis- siehe auch Di-	A CONTRACT OF THE PROPERTY OF
	Des- siene auch Le-	

resorcindiacetat 405.

Brenzcatechinmethylätherbromacetat 385 bromäthyläther 384. — brombutyrat 385. — bromisovalerianat 385. — carbonsäureäthylester 386. — carbonsäuremethylester 386. chloracetat 385. chloroxypropyläther 385. - diäthylaminoäthyläther 387. iodacetat 385. jodbutyrat 385. - jodisovalerianat 385. — oxyäthyläther 384. oxydimethylaminopropyls äther 387. -- phenyläther 384 propionsäure 387. vinyläther 384. Brenzcatechin-molybdänsäure oxysulfopropyläther 387. – phenyläther 384. Brenztraubensäure-camphe= nylidenäthylestersemi= carbazon 64. menthylester 26. Bromacetoxy-acetylmercaptos toluol 431. dibromacetoxymethylphes nylpropylen 466. dibromoxymethylphenyl* propylen 465. methylmercaptotoluol 431, – methylpentabromiso: propylbenzol 261. methyltetrabromisopros pylbenzol 261. phenanthren 341. phenyljodidchlorid 111. Bromathoxy-athylbenzol 237. dibromoxymethylphenyls propylen 465. toluol 176. - triphenylmethan 351. Bromathyl-bromphenyläther naphthyläther 307, 313. - phenyläther 81. tetra brommethylphenyl= ather 205. tolyläther 186. tribrommethylphenyläther 204. trichlorphenyläther 104. Brom-allylphenyläther 83. allyltolyläther 200. -- anisol 105

benzhydrol 327.

364.

- benzyltriphenylcarbinol

Bromdinitroveratrol 395. Brombernsteinsäure-bisnitros benzylester 223. Bromdioxy-methoxytriphe= methylestermenthylester nylmethan 566. 23. phenanthren 506. toluol 432. Brom-bisäthoxyphenylpros - triphenylmethan 512. pylen 501. bisisoeugenoläthyläther Bromdiphenyl-äther 105. äthoxyphenyläthylen 358. 460. sulfid 151. bismethylmercaptodi= methylbenzol 445. - sulfon 151. Brom-dipropylessigsäuremens Brombrenzcatechin-dimethyl= äther 390. thylester 23. methyläther 390. dithioresorcindiessigsäure methylätheracetat 390. 411. ditolyläther 176, 190, 204. methylätheräthyläther 390. Bromessigsäure-benzylester Brom-brommethoxybenzyl= inden 342. menthylester 22. nitrobenzylester 223. bromphenoxyäthan 105. nitrophenylester 115. buttersäurementhylester phenylester 87. tribrommethylphenylester buttersäuretolylester 201. butylphenyläther 82. 204. capronsäurementhylester Brom-guajacol 390. hydrochinondimethyläther Bromcarbäthoxyoxymethyl-417. isobuttersäuretolylester mercaptonaphthalin 477. sulfoxydnaphthalin 480. Bromcyclohexanpentol 585; isovaleriansäuresantalyl= ester 275. Pentaacetat 585 Bromisovalerylcarbamids Bromdiacetoxy-pentadecyl= benzol 456. säure-bornylester 51. pentanthren 497. isobornylester 52. Bromdiathyl-acetylcarbamid= menthylester 24. thymylester 265. säurephenylester 88. Brom-jodnitrophenol 124. essigsäurebornylester 50. essigsäurementhylester 22. jodosophenol 111. Bromdimethoxy-benzylalkos jodosophenylacetat 111. hol 551 jodoxymethylinden 300. benzylchlorid 433. jodphenol 110. naphthalin 478. jodphenylacetat 111. phenyläthylalkohol 552. kresol 176, 190. - mercaptotoluol 212. styrol 458. toluol 433. Brommethoxy-athylbenzol triphenylcarbinol 565. 237. triphenylmethan 510. benzhydrol 489. bismethoxyphenylpenta: vinylbenzol 458. Bromdimethyldiphenyläther dien 563. **176, 190, 204.** bismethoxyphenylpros Bromdinitro-acetoxytoluol pylen 562. cymol 267. äthoxytoluol 194. dibromacetoxyphenyl* brenzcatechindimethyl= propylen 464. äther 395. Brommethoxydibromoxybrenzcatechinmethyläther methylphenylpropylen **3**95. guajacol 395. phenylpropylen 464. kresol 181, 194. Brommethoxymethyl-isopros methylphenylacetat 181. pylbenzol 267. oxytoluol 181, 194. mercaptotoluol 435. phenol 128, 129. mercaptotoluol, Dibromid phenylacetat 128, 129. phenylbenzylsulfid 225. sulfoxydtoluol 435. resorcin 405. Brommethoxy-styrol 278.

toluol 176, 190, 191, 204.

REGISTER 605

captonaphthalin 477, 479,

Brommethoxyvinylbenzol Bromoxymethyl-allylbenzol Brom-tribromoxyphenylpros 287. pylen 285. Brommethyl-dimethoxyphe= isopropenylbenzol 288. - trichlorphenoxyäthan 104. nylcarbinol 552. isopropylbenzol 267. - trijodnitroanisol 125. diphenylsulfid 208. mercaptotoluol 430, 435. trijodnitrophenetol 125. - diphenylsulfon 208. – naphthalin 320. trimethoxyathylbenzol - mercaptotoluol 212. – sulfontoluol 430. 552. - naphthol 320. - sulfoxydtoluol 430. trinitroanisol 141. phenoxyessigsäure 190. tetrabromisopropylbenzol - triphenylcarbinol 351. Brom-myristinsäurementhyl= 261. - valeriansäurementhylester ester 23. thiophenol 430, 435. naphthochinonmethid 320. triphenylcarbinol 515. veratrol 390. -- naphthol 315. xylenol 239, 240, 242, 244. Bromoxy-naphthalin 315. Bromnaphthyl-acetoxynaph= phenanthren 340. 245, 248. thylather 469. phenoxypropan 85. Butenylphenylcarbinol 293 oxyacetoxynaphthalin phenyljodidchlorid 111. Buttersäure-menthylester 22. phenylpropylen 283. nitrobenzylester 223. – oxynaphthyläther 468. - tetrahydronaphthalin 291. Butyl-benzhydryläther 326. Bromnitro-acetoxytoluol 179. — toluol 176, 190. - cyclohexanol 18. äthoxynaphthalin 316. triphenylcarbinol 512. - cyclopropylcarbinol 14. – äthoxytoluol 193. triphenylmethan 351. - diphenylcarbinol 332. - brenzcatechin 393. Brom-palmitinsäurementhyl= - diphenylphosphit 94. — brenzcatechindimethyl= ester 23. phenol 259. äther 392, 393. phenetol 105. Butylphenyl-äther 82. — phenol 104, 105. - brenzcatechinmethyläther - äthoxyphenylcarbinol 495. **392**, **393**. phenoxypropylen 83. — benzylcarbinol 333. Bromphenyl-athoxyphenylguajacol 392, 393. carbinol 269, 270. - kresol 179, 192, 206. propylen 337 methoxyphenylcarbinol - methoxynaphthalin 316. bromdiphenylyltelluriddi= **495**. Bromnitromethyl-diphenyl= bromid 324. äther 200. mercaptan 150. C. phenoxyessigsäure 193. mercaptoacetaminopro= — phenylacetat 179. Cadinol 66. pionsäure 152. Calamenenol 274. Bromnitro-naphthol 316. mercaptursäure 152. – oxynaphthalin 316. methoxyphenylpropylen Calmuswurzelöl, Alkohol — oxytoluol 179, 192, 206. C₁₈H₂₄O aus — 275. Camphanol 47, 53. — phenol 123. naphthylsulfid 309, 317. Camphen, flüssiges 49. — phenylacetat 123. Bromphenylsulfon-dichlors Camphen-glykol 377. thioanisol 162. essigsäurenitril 151. glykolchlorhydrin 52. veratrol 392, 393. propionsäureamid 152. propionsäureamidoxim - hydrat 53. Bromoxodihydrophenanthren Camphenilanol 54. Bromoxy-allylbenzol 282, 283. propionsäurenitril 152. Camphenilol 37. Camphenilonpinakon 455. - bismethoxyphenylpro∍ - thiopropionsäureamid 152. Bromphenyltolyl-sulfid 208. Camphenilylxanthogensäure: pylen 562. cymol 267. - sulfon 208. methylester 37. dibromoxymethylphenyls Brompropionsäure-menthyl= Camphennitrosit 52. Camphenylidenäthy!alkohol propylen 465. ester 22. dibromoxyphenylpropylen phenylester 87. 64. tolylester 201. Campholalkohol 31. Cantharenol 36. Bromoxydimethoxy-äthylbens Brom-propylenglykolphenyl= Capronsäurebenzylester 220. zol 552. äther 85. propyloxyäthylpropyls Carbathoxy-athyldiphenyltel= – phenylpropan 553. luroniumhydroxyd 167. propylbenzol 553. benzol 274. tetrabromoxyphenylpros isopropyldiphenyltelluro: triphenylmethan 565. niumhydroxyd 167. pylen 285. Bromoxy-dimethylbenzol 239, - tetrahydronaphthol 291. methyldiphenyltelluro: 240, 242, 244, 245, 248. niumhydroxyd 167. - hydrinden 286. - thioanisol 151. thiokresol 212. methylditolyltelluronium= — hydrochinontrimethyl= thiophenol 150. hydroxyd 217. äther 542 - mercaptotoluol 430, 435. thioresorcinmethyläther Carbathoxyoxy- s. a. Kohlensäureäthylester-. 408. Bromoxymethoxy-diphenyls Carbathoxyoxyacetylmer= thvmol 267. methan 489.

- triacetoxynaphthalin

557.

toluol 433.

- triphenylcarbinol 566.

Carbathoxyoxy-benzyls mercaptonaphthalin 477,

- benzylsulfonnaphthalin 477, 479.

mercaptonaphthalin 476, 479, 481.

 methylmercaptonaphs thalin 476, 479, 481.

 methylsulfonnaphthalin 476, 479, 481.

methylsulfontoluol 435. - methyltriphenylcarbinol

514, 515. - methyltriphenylchlors methan 355.

triphenylcarbinol 512.

- triphenylchlormethan 349. Carbathoxypropyldiphenyltelhuroniumhydroxyd 167. Carbamidsaure-allylphenyl-

ester 282. amylphenylester 269

bensylphenylester 325.
butylphenylester 259.

- chlormethylphenoxy-äthylester 188, 203.

chlorphenoxyathylester

 diphenoxyisopropylester 86.

– isopropylphenylester 253. kresoxyäthylester 171, 186,

– menthylester 24.

methoxyphenoxyäthylsester 385.

oxyphenoxyisopropylester

oxyphenoxypropylester 86.

 phenäthylester 238. - phenoxyäthylester 84.

phenylester 88.

Carbaminyl-dithiocarbazin= säurebenzylester 229.

dithiocarbazinsäurenitro= benzylester 231.

oxyäthylchlormethylphes nyläther 188, 203.

Carbolsäure 70.

Carbomethoxy-athyldiphenyl= telluroniumhydroxyd 167.

— isopropyldiphenyltelluros niumhydroxyd 167.

— methyldiphenyltelluro: niumhydroxyd 167. methylditolyltelluroniums

hydroxyd 217. oxymethyltriphenylcarbis

nol 514 Carboxy-äthyldiphenyltelluros

niumhydroxyd 167. methyldiphenyltelluros niumhydroxyd 167.

Carboxy-methylpseudocumyls sulfid 255.

propyldiphenyltelluros niumhydroxyd 167.

Carvacrol 261.

Carvacrol-äthyläther 262.

methyläther 262. Carvacrylglucosid 263.

Carvenol 42.

Carveol 61.

Carvomenthol 19.

Carvonborneol 63.

Caryophyllen, Alkohol

C₁₀H₂₀O aus — 31. Caryophyllenhydrat 68. Caryoterpin 377.

Cederncampher 67.

Cedrenol 274.

Cedrol 67.

Cedron 554.

Cetyl-phenetol 276.

phonol 276. Chavibetol 462.

Chavicol 283. Chavicolmethyläther 283.

Chinit 370.

Chloracetoxy- s. a. Chloressig= saure-.

Chloracetoxy-benzhydryls naphthalin 362.

dimethylbenzol 244.

diphenylpentadien 344.

phenyljodidchlorid 110. trimethylbenzol 256.

triphenylmethan 349. Chlorathoxy-athylbenzol 235.

allylbenzol 283.

methylbenzol 174. phenylpropylen 283.

toluol 174.

triphenylmethan 351. Chlorathylphenyläther 81.

Chloral-bornylurethan 51.

mentholurethan 24.

Chlorameisensäure-methoxys

allylphenylester 463. methoxyphenylester 386.

methoxypropenylphenyl= ester 460.

naphthylester 313. phenylester 88.

thymylester 265.

Chlor-anisol 99, 100, 101.

benzhydrol 327.

benzhydrylnaphthol 362. benzylalkohol 222.

bisacetylmercaptobenzol

bisäthoxyphenyläthylen

biscarbathoxymercaptos benzol 410.

biscarboxymethylmercap. tobenzol 410.

Chlor-bismethoxyphenyls äthylen 499.

bismethylmercaptobenzol 410.

bistrinitrophenylmercapto: benzol 410. brenzcatechin 388, 389.

Chlorbrenzcatechin-diacetat 389.

methyläther 389.

methylätheracetat 389.

methylätheräthyläther 389.

Chlorbrom-acetoxyphenan= thren 341.

bismethoxyphenylpropylen 500.

dimethoxytoluol 433.

dioxytoluol 429.

diphenylsulfon 151. jodosophenol 111.

jodphenol 111. kresol 191.

nitrokresol 193.

nitrooxytoluol 193.

oxodihydrophenanthren

oxyphenanthren 341. oxyphenyljodidchlorid

111.

oxytoluol 191. oxytriphenylmethan 351.

triphenylcarbinol 351.

Chlorcamphanol 52.

Chlorcarbathoxyoxy-methyl= triphenylmethan 355. triphenylmethan 349.

Chlor-chlorphenyläthylalko= hol 236.

cyclohexanpentol 584; Acetate 584.

diäthoxyäthylbenzol 444.

dibromkresol 191. dibromoxytoluol 191.

dibromphenetol 107.

dibromphenol 107. dijodphenol 111, 112.

dijodphenylacetat 112.

dimercaptobenzol 410. Chlordimethoxy-äthylbenzol

dimethoxybenzylinden 580.

toluol 426, 432.

442.

triphenylcarbinol 565. triphenylmethan 510.

Chlordimethyl-dichlormethylcyclohexadienol 60.

diphenyläther 174, 188,

phenylthioglykolsäure 247. Chlor-dinaphthyloxynaphs thylmethan 368.

dinitroacetoxytoluol 181.

REGISTER 607

dinaphthylmethylnaph=

diphenylnonatetraen 355.

thalin 368.

Chlordinitro-anisol 128. Chlormethoxy-bischlorphenyl= | Chlornitrobenzolsulfensäurediphenyläther 128 pentadien 344. phenylester 162. - kresol 180, 181, 194. bischlorphenylpropylen Chlornitro-brenzcatechinmes methylphenylacetat 181. 337. thyläther 392. --- oxytoluol 180, 181, 194. bismethoxyphenylpentadimethoxytoluol 433. — phenol 128. dien 563. dioxytoluol 427. phenylacetat 128. bismethoxyphenylpros guajacol 392. Chlordioxy-dimethylbenzol pylen 561. kresol 178, 179, 192. diphenylnonatetraen 355. methoxytoluol 179, 206. — dimethyltriphenylmethan diphenylpentadien 343. methylphenoxyessigsäure 192. methylnaphthalin 320. methoxytriphenylmethan Chlormethoxyphenyl-diben= methylphenylacetat 178, zylpropan 356. — toluol 426, 429, 438. fluoren 358. oxycymol 267. triphenylmethan 512. propan 250. oxydiphenylsulfid 420. Chlor-diphenyläther 101. propylen 281, 283. oxymethylisopropylbenzol - diphenylsulfon 149, 150. Chlormethoxy-propenylbenzol - dithioresorcin 410. 281. oxytoluol 178, 179, 192. Chlordithioresorcin-carbon= propylbenzol 250. phenol 122. säureäthylester 410. styrol 278. Chlornitrophenyl-brommers diacetat 410. toluol 189, 204. captan 162 dicarbonsäurediäthylester triphenylmethan 349. chlormercaptan 162. 410. vinylbenzol 278. mercaptoacetessigsäure: - diessigsäure 410. Chlormethyl-benzhydrol 330. athylester 161. dimethyläther 410. chlorphenylcarbinol 236. mercaptoaceton 161. – dipikryläther 410. – menthyläther 21. mercaptoacetylaceton 161. Chlorditolyläther 174, 188, 203. oxyisopropylcyclohexanol oxynaphthylsulfid 469, **374, 375**. 475. Chloressigsäure-chlorphenyl= ester 101. phenoxyessigsäure 188. rhodanid 161. phenoxyessigsäureäthylschwefelamid 162. — dimethylphenylester 244. kresoxyäthylamid 172. ester 189. schwefelbromid 162. menthylester 21. phenoxyessigsäuremethyl= schwefelchlorid 162 nitrophenylester 115. — schwefelhydroxyd, Äthyl= ester 189. ester 161, Methylester - phenylester 87. Chlormethylphenyl-carbinol thymylester 265. 161, Phenylester 162. 236. tolvlester 172. carbonat 88. sulfoxydacetessigsäure= Chlor-fumarsäurebisnitroben= sulfoxydessigsäure 182. äthylester 161. zylester 224. thioglykolsäure 181, 195. thiohydroxylamin 162. guajacol 389. Chlornaphthalinsulfensäure-Chlornitro-resorcinmethyl= hydrochinon 417. anhydrid 318. äther 404. — methylester 318. Chlor-naphthol 308, 315. - hydrochinonacetat 417. rhodanbenzol 161. - isoborneol 52. thymol 267. Chlorjod-acetoxyphenyljodid= naphtholmethyläther 315. Chlor-orcin 438. Chlornaphthyl-acetonylsulfid oxodihydrophenanthren chlorid 112. — brenzcatechindimethyl= 318. **34**0. Chloroxy-äthylbenzol 235, äther 391. acetoxynaphthylsulfid jodosophenol 112. 473, 476. 236. jodosophenylacetat 112. chlormercaptan 318. allylbenzol 282. benzhydrylnaphthalin – nitrophenol 124. — mercaptoaceton 318. --- oxynaphthylsulfid 469, 362. Chlorjodoso-phenol 109. phenylacetat 110. 476. benzylpropan 259. Chlorjod-oxyphenyljodid-chlorid 112. - rhodanid 318. bischlorphenylpentadien — schwefelamid 318. bischlorphenylpropylen — schwefelchlorid 318. – phenol 109. — schwefeldimethylamid 319. phenylacetat 110. — bismethoxyphenylpros veratrol 391. — schwefelmethylamid 319. Chlor-kresol 173, 174, 187.
— menthandiol 374, 375. - thiohydroxylamin 318. pylen 561. Chlornitro-acetoxytoluol 178, – carvacroxypropan 262. – cymol 266. 179, 206. — mercaptocarbäthoxymer= — dimethoxytriphenylme= anisol 122. captobenzol 410. benzolsulfensäure 162. than 565. Chlormethoxy-athoxytoluol dimethylbenzol 241, 242. Chlornitrobenzolsulfensäure-432

äthylester 161.

anhydrid 162.

— methylester 161.

- äthylbenzol 235.

allylbenzol 283.

– benzylcyclohexan 296.

Chlor-thioessigsäuretolylester Chloroxy-diphenylpentadien 343 thiophenol 149. — hydrinden 286. - thymol 266. - isobutylbenzol 259. - kresoxypropan 171, 186, triacetoxytoluol 549. trimercaptobenzol 548. — trimethoxytriphenyl= - methoxytriphenylcarbinol methan 564. trimethylbicycloheptanol Chloroxymethyl-äthylbenzol 255. trimethyldichlormethyls — diphenylmethan 330. cyclohexadienol 62. — isopropylbenzol 266. — trioxytoluol 548. — triphenylcarbinol 515. — triphenylcarbinol 351. Chloroxy-naphthalin 308, 315. trismethylmercaptobenzol - naphthoxypropan 307. 548. — nitrophenoxypropan 120.— phenanthren 340. trithiophloroglucin 548. Chlortrithiophloroglucin-tris phenoxypropan 85. essigsäure 548. phenyljodidchlorid 109. trimethyläther 548. — phenylpropan 250. Chlorxylenol 241, 242. propylbenzol 249, 250. Citronensäuretrisnitrobenzyl-- tetrahydronaphthalin 291. ester 224. thymoxypropan 265.toluol 173, 174, 187. Cocosit 592 Cörulignol 447. - tribromphenoxypropan Corvfin 26. Costen, Alkohol C15H26O austriphenylcarbinol 512. 68. - triphenylmethan 351. Costol 276. Chlor-phenanthrol 340. Crotonsäurementhylester 23. phenetol 101. Crotonylthiocarbamidsäure= phenol 98, 99, 100. bornylester 49. Chlorphenyl-acetonylsulfon Cryptomeria japonica, Alkoshole aus — 54, 67. – äthylalkohol 236. Cryptomeriol 67. äthylenoxyd 236. Cyanamidcarbonsaure-men= bisoxymethylphenylmes thylester 25. than 516. methoxyphenylester 386. – isothioharnstoff 149. Cyanessigsäurementhylester - mercaptan 149. 23. — mercaptoessigsäure 150. Cyclobutanol 3. Chlorphenylsulfon-aceton 149. Cyclobutyl-carbinol 4. dichloressigsäurenitril 149. diphenylcarbinol 338. - propionsaureamid 150. propylalkohol 12. — propionsaureamidoxim Cyclo-geraniol 43. - heptandiol 371. propionsăurenitril 150. hexandiol 370. thiopropionsäureamid 150. hexanol 4. Chlorphenyl-sulfoxydessig= hexanpentol 584. säure 148. hexanselenol 7. — thioglykolsäure 150. hexanthiol 6. – tolylcarbinol 330. hexantriol 533, 534. Chlorpropions aurementhyl= hexenol 35. ester 22. hexenylcyclohexanol 65. Chlorpropylenglykol-carvas Cyclohexyl-acetat 6. crylather 262. äthylalkohol 12. phenyläther 85. butyrat 6. thymyläther 265. carbinol 11. - tolyläther 171, 186, 201. citronellol 59.

Chlor-resorcindimethyläther

- tetrahydronaphthol 291.

- resorcinmethyläther 403.

Cyclohexylidencyclohexanol 65. Cyclohexyl-isobutyrat 6. isovalerianat 6. menthanol 59. mercaptan 6. methoxyphenylcarbinol 467. phenol 295. phenyläther 83. phenylcarbinol 296. propionat 6. propylalkohol 15. Cyclo-pentadienyldiphenyls carbinol 347. pentandiol 369. pentanol 3. Cyclopentyl-carbinol 7. cyclopentandiol 377. cyclopentanol 44. Cyclopropylcarbinol 3. Cymbopogon sennaarensis, Alkohol C₁₅ H₂₆O aus -

D. Dehydro-bisoxynaphthylsulfid

Cypressencempher 67.

brommethylnaphthol 320. dicarvacrol 496. guajacharzsäuredimethyls äther 581. methylnaphthol 319. naphtholsulfid 471. naphtholsulfon 472. Dekabromdiphenyläther 108. Dekahydronaphthol 44. Dekalol 44. Dekamethylenglykoldiphenyl= äther 85. Desoxybenzoinpinakon 525. Di- s. a. Bis-. Diacetessigsäurementhylester Diacetoxy- s. a. Dioxy-. Diacetoxy-athylbenzol 443. benzhydrol 559. benzol 385, 402, 416. dibenzodihydrophens anthren 520. dimethyldinaphthyl 520. dimethyldiphenyläther dinaphthyldisulfid 477, **479, 4**81. dinaphthylsulfid 473. dinaphthylsulfon 473.

díphenyldisulfid 421.

methylmercaptobenzol

cyclohexanol 56, 57.

diphenylcarbinol 338.

— formiat 6.

cyclohexylcyclohexanol 69.

REGISTER 609

Diacetoxy-naphthalin 475.

 pentadecylbenzol 456. - phenylchlornaphthylsulfid

- propenylbenzol 460.

propylbenzol 448.

- toluol 440; s. a. Tolus hydrochinondiacetat.

Diacetyl-divarin 448.

- essigsäurementhylester 27. guajacharzsaure 579.

mercaptobenzol 397.

Diathoxy-athylbenzol 444.

benzól 384, 402, 416.

benzylmercaptoäthan 228.
cyclohexan 370.

Diathoxydiphenyl-disulfid 421

disulfoxyd 421.

- ditellurid 425

 tellurid 398, 424. telluroxyd 398, 424.

 telluroxydhydrat 424. Diathoxy-methylathylbenzol

450. naphthalin 478, 480.

– stilben 498, 499.

stilbendibromid 489.

toluol 428, 429. Diäthylacetessigsäuremen-

thylester 27.

Diathylaminoathyl-naphthylather 314.

thymyläther 266.

thymylcarbonat 265.

Diathyl-benzyläthylenglykol

benzylphosphat 221.

borneol 58.

 bromacetylcarbamidsäures phenylester 88.

Diäthylbromessigsäurebornylester 50.

menthylester 22.

Diathyl-brompropylphenyl-carbinol 274.

carbamidsäurephenylester

cyclobutylcarbinol 17.

- cyclohexanol 30.

 — diphenyläthylenglykol 496. diphenylbutylalkohol 333.

 diphenylenäthylenglykol 503.

Diäthylessigsäure-bornylester

menthylester 22. Diathylhydrochinon 452. Diathylmalonsaure-bisnitros benzylester 224.

diphenylester 88.

Diathylnitrophenylphosphat 121.

Diathyloxy-cyclohexylcarbis nol 376.

cyclopentylcarbinol 376. methylphenylcarbinol 453,

454 naphthylcarbinol 484.

phenoxypropylamin 92. propylphenylcarbinol 454.

Diathyl-phenol 267.

 phenylcarbinol 269. propionsäurementhylester 23.

- pyrogallol 554.

trimethoxyphenylcarbinol 572.

Diallyl-borneol 276. phenol 301, 302.

Diamantschwarz 477.

Dianisalacetonketochlorid 507.

Dianisol 484, 486. Dianisvläther 440.

Dianthranoldiacetat 530.

Dibenzhydryl-äther 326. oxalat 326.

Dibenzyl-äther 220.

arabit 586. benzhydrylcarbinol 365.

borneol 346.

diselenid 233.

diselenidtetra bromid 233.

 diselenidtetrajodid 233. diselenoxyd 233.

disulfid 229, 230.

Dibenzyldisulfid-tetra bromid

tetrachlorid 230. tetrajodid 230.

Dibenzyl-disulfoxyd 230.

dulcit 594. glycerin 560.

isopropylalkohol 332.

— menthenol 346.

 methoxyphenäthylcarbinol 517.

oxalat 221.

oxynaphthylcarbinol 521.
oxystilben 498.

phenäthylcarbinol 357. phenylbutadienylcarbinol

361. selenid 232.

Dibenzylselenid-dibromid 232.

dichlorid 232. dijodid 233.

Dibenzyl-selenoxyd 232.

sorbit 594. subphosphat 221.

- sulfid 225.

Dibenzylsulfid-dibromid 226. dichlorid 226.

dijodid 226.

- oxychlorid 226.

Dibenzyl-sulfit 221.

sulfon 226.

sulfoxyd 226. tartrat 221.

tellurid 233 tetrasulfid 230.

tetrasulfoxyd 230. trisulfid 230.

Dibornyl-ather 49. oxalat 51.

Dibromacetoxyäthylinden 301.

Dibromacetoxydibrom-acets oxymethylphenylpropy en 466.

acetoxyphenylpropylen

oxymethylphenylpro= pylen 466.

oxyphenylpropylen 464. Dibromacetoxy-dimethyls benzol 239.

isopropylnaphthalin 322. Dibromacetoxymethyl-inden 300.

mercaptobenzylacetat 551.

mercaptonaphthalin 482. mercaptotoluol 436.

propylbenzol 259, 260.

Dibromacetoxy-phenanthren 341.

phenylinden 342. phenyljodidchlorid 111.

propylbenzol 249.

propylnaphthalin 321. styrol 277.

tetra bromacetoxyphenyl= butan 450.

toluol 176.

tribromacetoxyphenyl= butan 450.

vinylbenzol 277.

Dibromathoxy-bromoxys methy phenylpropylen 465.

dibromacetoxymethylphenylpropylen 466.

dibromoxymethylphenyl= propylen 466.

naphthalin 315. phenylpropan 253.

propylbenzol 253.

Dibrom-amylphenyläther 82. anisol 106, 107. benzhydrol 327.

benzpinakon 523, 524.

bernsteinsäurebisnitrobenzvlester 223.

Dibrombis-athylmercaptos benzol 412.

äthylsulfoxydbenzol 412. benzylmercaptoäthan 228.

benzylmercaptobenzol 412.

39

Dibromdithioresorein-diathyl-

412.

ather 412; Tetrabromid

Dibrombis-methoxyphenylpropylen 500. methylmercaptobenzol Dibrombisnitrophenylmercapto-athan 155, 159. athylen 155. Dibrombrenzcatechindimethyläther 390. methyläther 390. Dibrom-butylphenyläther 82. cyclohexantetrol 568; Acetate 569 cyclopentan 641. diacetoxydifluorenyl 528. diacetoxydimethylbenzol 446. diäthoxydibenzyl 489. Dibromdibromacetoxymethylphenylpropylen phenylpropylen 284.
 Dibromdibromoxy-methyl= phenylpropylen 289. phenylpropylen 284, 285. Dibrom-dicarvacrol 497. -dihydroguajacharzsäure= dimethyläther 576, 577. Dibromdimethoxy-athylbenzol 442. dibenzyl 489, 490. propylbenzol 448. Dibrom-dimethyldiphenyläther 176, 190, 204. dimethyldiphenyldisulfid dimethylphenylacetat 239. dinitrodioxydiphenyl 485, Dibromdioxy-diacetoxys naphthalin 573 dimethylbenzol 446. dimethyldiphenyldisulfid 431, 435. diphenylbutylen 501. diphenylhexylen 502, 503. diphenylmethan 489. diphenylsulfid 407, 425. naphthalin 474. pentadecylbenzol 456. toluol 427, 440. triphenylmethan 510, 512 Dibromdiphenyl-ather 105. äthoxyphenyläthylen 358. - disulfid 152 - disulfoxyd 152. sulfid 151. sulfiddibromid 151. sulfiddichlorid 151. sulfidtetrabromid 151. sulfon 151. sulfoxvd 151.

— telluroxyd 168.

- dibenzyläther 412. dimethyläther 411; Dis bromid 412. Dibrom-ditolylather 176, 190. 204. guajacol 390. hexylphenyläther 82. hydrochinon 417. hydrochinondiacetat 417. jodbromoxymethylphenylpropylen 289. joddibromoxymethylphenylpropylen 290. jodnitrophenetol 124. jodosopĥenol 111. jodosophenylacetat 111. jodphenol 111. jodphenylacetat 111. kresol 176, 191, 204. menthanol 19, 30. methandisulfonsäure diphenylester 94. methionsäurediphenyls ester 94. Dibrommethoxy-acetoxy= dibenzyl 490. bromacetoxymethylphenylpropylen 465. bromoxymethylphenyl= propylen 465. Dibrommethoxydibrommethoxymethylphenylpropylen 466. oxymethylphenylpropylen oxyphenylpropylen 464. Dibrommethoxy-fluorenylhydrinden 361. naphthalin 315. phenylpropan 249, 253. phenylpropylen 281. phenylsulfonessigsäurenitril 396. propenylbenzol 281. propylbenzol 249, 253. triphenylcarbinol 510. Dibrommethyl-isopropylcyclohexanol 19. mercaptomethylsulfoxydbenzol 411. mercaptotoluol 213. nitrophenylsulfon 155. nitrophenylsulfoxyd 155. oxyisopropylcyclohexan phenylacetat 176. Dibromnaphthol 308, 315. Dibromnitroacetoxy dimethylbenzol 247. hydrinden 286. Di- siehe auch Bis-

Dibromnitro-acetoxytoluol 180. dimethylphenylacetat 247. kresol 179, 180, 193, 206. methylphenylacetat 180. oxydimethylbenzol 246. oxymethoxytoluol 440. oxymethylbenzol 206. oxytoluol 179, 180, 193, **2**06. phenol 123. phenylacetat 123, 124. resorcin 404. xvlenol 246. Dibromoxodihydrophenanthren 341. Dibromoxy-äthylinden 301. benzhydrol 489. benzhydrylhydrinden 359. benzylalkohol 440. benzylbromid 204. dibromoxymethylphenylpropylen 466. dibromoxyphenylpropylen 464. dihydronaphthochinon 558. dimethylbenzol 239, 244, hydrochinontrimethyl= äther 542. methylinden 300. Dibromoxymethylmercaptobenzylacetat 551. benzylalkohol 551. — naphthalin 482. toluol 431, 436; Dibromid **431, 43**6. Dibromoxymethyl-sulfontoluol 431, 436. sulfoxydnaphthalin 482. sulfoxydtoluol 431, 436. tetrabromisopropylbenzol triphenylcarbinol 514. Dibromoxy-naphthalin 308, 315. phenanthren 341. phenyljodidehlorid 111. styrol 277. toluol 176, 191, 204. Dibromoxytriphenyl-carbinol 510, 512 methan 352 propylen 359. Dibrom-oxyvinylbenzol 277. phenetol 106, 107. phenol 106. Dibromphenyl-acetat 106. äthoxyphenyläthan 329 methoxyphenyläthan 329. sulfonessigsäurenitril 145. Dibromphloroglucin 547.

Dibrom-phloroglucintriacetet 547. propylmenthanol 34. propyloxyphenylpropylen 282. propyloxypropenylbenzol 282. pyrogallol 540. Dibrompyrogallol-dimethylather 540. trimethyläther 540. Dibrom-tetrabromoxyphenylpropylen 285. tetraoxynaphthalin 573. thioresorcinmethyläther triacetoxymethylnaphs thalin 558. tribromoxyphenylpropylen 285. trimethoxypropylbenzol 553. - trioxynaphthalin 558. triphenylcarbinol 352. — veratrol 390. xylenol 239, 244, 248. xylylenglykol 446. Dicarbophenoxypentamethylendiamin 89. Dicarvacrol 496. Dicarvacryläther 262. Dichlor-acetoxyphenyljodids chlorid 110. äthoxystyrol 278. - äthoxyvinylbenzol 278. - anisol 102, 103. - anthrahydrochinondiacetat benzhydrol 327. benzpinakon 523. Dichlorbis-acetonylmercaptos benzol 411. acetylmercaptobenzol 411. — äthoxyphenyläthan 491. - äthoxyphenyläthylen 499 - carbăthoxymercaptobenzol — carboxymethylmercaptos benzol 411. chlormercaptobenzol 411.
 dichlorvinylanisol 300. dioxyphenyläthylen 577. Dichlorbismethoxyphenyläthan 491. äthylen 499 pentadien 507. propylen 500. Dichlorbis-methylmercaptos benzol 410 methylsulfonbenzol 411 methylsulfoxydbenzol 411. trinitrophenylmercaptobenzof 411.

Dichlorbrenzcatechin 389. Dichlorbrom-athoxytriphes nvlmethan 352. dioxydiphenyl 484. dioxytoluol 427, 429. kresol 191. methoxystyrol 277. methoxyvinylbenzol 277. oxytoluol 191. oxytriphenylmethan 351. 352. phenol 106. phenylsulfonessigsäure= nitril 151. triphenylcarbinol 351, 352. Dichlor-chlorphenylsulfons essigsaurenitril 149. cyclohexantetrol 568: Acetate 568. diathoxydiphenylsulfoxyd dibromdioxydiphenyl 484. dibromhydrochinon 417. dicarvacrol 497. dimercaptobenzol 410. Dichlordimethoxydiphenylmethan 488. sulfid 397 Dichlordimethyl-dichlors methylcyclohexadienol diphenyläther 174, **2**03. propylcyclohexadienol 63. Dichlordinitro-acetoxydis benzyl 329. dioxydiphenyl 485. dioxydiphenylsulfoxyd 397. diphenyldisulfid 162. diphenyldisulfoxyd 162. Dichlordioxy-dibenzyl 491. dinaphthylsulfid 474. diphenyl 484. diphenylsulfid 396. diphenylsulfoxyd 396, diphenyltrisulfid 397. methylbenzol 429. toluol 426, 429. triphenylmethan 512. Dichlordiphenyl-ather 101. disulfid 150. sulfid 149. sulfiddichlorid 149. sulfon 149. sulfoxyd 149. telluroxyd 168. Dichlordithioresorcin 410. Dichlordithioresorcin-diacetat 411. diacetonyläther 411.

Dichlordithioresorcin-dicarbonsäurediäthylester 411. diessigsäure 411 dimethyläther 410. dipikryläther 411. Dichlor-ditolyläther 174, 188, essigsäurementhylester essigsäurephenylester 87. hydrochinon 417. jodosophenol 110. jodosophenylacetat 110. jodphenol 110. jodphenylacetat 110. jodphenylsulfonessigsäurenitril 153. kresol 174, 189, 204. Dichlormethoxy-cymol 266. methylisopropylbenzol 266. methylphenyläthylen 285. methylvinylbenzol 285. phenylsulfonessigsäure= nitril 396. Dichlormethyl-mercaptos methylsulfoxydbenzol 410. phenylcarbonat 88. phenylsulfon 145. — phenylthioglykolsäure 195. Dichlornaphthol 308. Dichlornitro-acetoxytoluol kresol 179, 192. methylphenylacetat 179. oxytoluol 179, 192. phenol 122. Dichloroxy-āthylbenzol 236. allylbenzol 282. benzyldichlorbenzalinden 363. cymol 266. dihydronaphthochinon methylisopropylbenzol methyltriphenylcarbinol 514. naphthalin 308. phenyljodidchlorid 110. toluol 174, 189, 204. triphenylcarbinol 512. triphenylmethan 351. Dichlorphenol 102, 103. Dichlorphenyl-mercaptoessigs säure 150. sulfonessigsäurenitril 145. — thioglykolsäure 150. Dichlor-pikrinsäure 141. resorcin 403. resorcindimethyläther 403. tetramethoxydiphenyl 573.

T111 11 1 1000	D' 11	Dimethaus hismathul
Dichlor-thymol 266.	Dijod-dioxydiphenoxybenzol 571.	Dimethoxy-bismethyl- mercaptobenzol 571.
- triacetoxytoluol 549. - trimethylcyclohexadienol	- diphenoxyhydrochinon	- bistrinitrophenylmers
60.	571.	captobenzol 571.
— trinitrophenol 141.	- hydrochinondimethyls	— dibenzyl 489, 490.
— trioxynaphthalin 558.	åther 417.	— dibenzyläther 440.
— trioxytoluol 549.	— jodosophenol 112.	— dimercaptobenzol 571.
— triphenylcarbinol 351.	— jodosophenylacetat 112.	— dimethyldimethoxyphe-
Dicyclohexyl-äther 6.	- kresol 177, 205.	nylnaphthalin 581.
— disulfid 7.	— nitrophenol 124.	Dimethoxydimethyldiphenyl-
Dicyclopentylcyclopentanol	- oxyphenyljodidchlorid	disulfid 435.
67.	112.	— disulfoxyd 435.
Dicyclopropyläthylalkohol 36.	— oxytoluol 177, 205.	— sulfoxyd 434. Dimethoxy-dimethylnaphtha:
Difluorbenzpinakon 523.	— phenetol 111. — phenol 111.	lin 483.
Difluorenyläther 334.	— veratrol 391.	— dinaphthylsulfid 473.
Diglykolsäure-bischlorphenyl=	Dikresyläther 171, 186, 200.	- dinaphthylsulfon 473.
ester 99, 102.	Dimenthyl-ather 29.	— diphenyl 484, 486.
 bismethoxyphenylester 	— oxalat 23.	Dimethoxydiphenyl-dichlors
387.	- succinat 23.	methan 488.
- bisnitrophenylester 115,	- sulfit 28.	— disulfid 421.
120.	Dimercapto-athylbenzol 441.	— ditellurid 425.
 dinaphthylester 307, 314. diphenylester 90. 	— benzol 397, 408, 422.	— sulfoxyd 420.
— ditolylester 172, 187, 202.	 bismethylmercaptobenzol 	— tellurid 412, 423.
Dihydro-anethol 249.	571.	— telluroxyd 412, 424.
— anthrachrysontrimethyls	— dimethylbenzol 444, 445,	— telluroxydhydrat 424. Dimethoxy-hexadecylbenzol
äthertriacetat 595.	446.	457.
- benzofulvanol 292.	— diphenyl 486.	- hydrochinon 570.
— carveol 42, 43.	- methylmercaptobenzol	— mercaptobenzol 543.
- carveolglucuronsaure 43.	544.	- methylmercaptobenzol
— cuminalkohol 61.	Dimesityl-tellurid 256.	543.
— eucarveol 38.	— telluriddibromid 257. — telluriddichlorid 257.	— methylnaphthalin 483.
— eudesmol 59.	— telluriddijodid 257.	— naphthalin 478, 480, 482.
— fencholenalkohol 31.	— telluroxyd 257.	— nitropropenylbenzol 459,
- guajacharzsäuredimethyl	Dimetakieselsäuredibornyl-	460.
åther 576, 577.	ester 50.	- oxybenzyltriphenylcarbis
isophorol 16.isopinoldibromid 19.	Dimethoxy- s. a. Dioxy	nol 583.
— isothujol 31.	Dimethoxy-acetoxyathylben-	— oxymethyldibenzyl 560.
— pinolhydrat 375.	zol 552.	— pentadecylbenzol 456,
— pinolol 31.	— acetoxyphenanthren 563.	- phenäthylbenzylalkohol
— selinenol 59.	— acetylmercaptobenzol 543.	560.
— silveterpineol 19.	— äthoxyäthylbenzol 552.	— phenanthren 505.
sobrerol 375.	— athoxyphenanthren 563.	Dimethoxyphenyl-mercaptan
— verbenol 45.	- athoxyvinylphenanthren	543.
— vetivenol 67.	564.	— naphthylsulfon 544.
Diinosittripyrophosphorsäure	- äthylbenzol 441.	— propan 449.
591.	- allylbenzol 461, 462	— tetradecylen 467.
Diisoeugenol 459.	— allyloxybenzol 540.	— thioglykolsäure 544.
Diisopropyl-benzylcarbinol 273.	Dimethoxybenzalacetos	Dimethoxy-propenylbenzol
— cyclohexylcarbinol 34.	phenon-ketobromid 500.	459, 460, 461.
— phenylcarbinol 273.	- ketochlorid 500 ketochloridbromid 500.	— propylbenzol 447, 448,
Diisopulegyläther 43.	Dimethoxy-benzhydrol 559.	449. — stilben 498, 499.
Dijod-acetoxyphenyljodids	— benzol 383, 402, 416.	— stilbendibromid 489, 490.
chlorid 112.	— benzylacetat 550, 551.	— styrol 457.
— anisol 111.	— benzylalkohol 550.	— styroldibromid 442.
— benzpinakon 524.	- banzylchlorid 426, 432.	— tetradecylbenzol 455.
- brenzeatechindimethyl-	 bisacetylmercaptobenzol 	— toluol 426, 428, 432, 438.
äther 391.	571.	— triphenylcarbinol 565, 566.
- dimethoxydiphenylmethan	- biscarboxymethylmer-	— triphenylmethan 509, 510.
488.	captobenzol 571.	— vinylbenzol 457.

Dimethyl-athoxyphenylsulfos niumhydroxyd 396, 420. athylbicycloheptanol 55. äthylcyclohexanol 30. athylcyclohexenol 43. äthylenglykolphenyläther äthyloxyphenoxypropyls ammoniumhydroxyd 92. athylphenol 268. allylcyclohexenol 64. - allylphenol 293. Dimethylamino-amylphenyläther 92. butylphenyläther 92. propylenglykolnitrophes nyläther 120. propylphenyläther 91. Dimethyl-anisylbenzofulven anthrylsulfoniumhydroxyd 339 benzhydrol 331. benzocycloheptenol 297. benzpinakon 525. Dimethylbenzyl-acetat 256. - athylenglykol 453. - alkohol 256. carbinol 259. Dimethyl-bicycloheptanol 37, bisbromdimethoxyphenyl= butan 576, 577. Dimethylbisdimethoxys phenyl-athylenglykol 594. butan 576, 577. Dimethylbisdioxyphenylbutan 577. butylen 578. Dimethylbis-methylcyclopens tyläthylenglykol 377. methylisopropylcyclopen-tyläthylenglykol 378. nitrodimethoxyphenylbutan 576, 577. Dimethyl-borneol 57. - brenzeatechin 444. bromoxymethylphenylsulfoniumhydroxyd 430. butyleyelohexanol 33. Dimethylcarbamidsaurebutylphenylester 259. naphthylester 313; Chlormethylat 314. phenylester 88. phenylesterhydroxymethylat 88. Dimethyl-chlornaphthylthio hydroxylamin 319. cyclobutylearbinol 12. cyclohexandiol 371.

- cyclohexanol 12, 13, 642.

cyclohexenol 36.

Dimethyl-cyclopentanol 11. Dimethyl-methoäthyl-s.a. Dis cyclopropylearbinol 7. methylisopropyl-. diathylcyclohexanol 33. methoathylcyclohexanol diäthvlphenol 272. Dimethylmethoxy-methyldibenzyläthylenglykol 496. Dimethyldichlormethylphenylcarbinol 451. phenylpropylalkohol 453. cyclohexadienol 60. phenylsulfoniumhydroxyd cyclohexanol 16. 396, 407, 420. cyclohexanol, Acetat 17. phenyltelluroniumhydr-Dimethyl-dimethylcyclos oxyd 423. hexylcyclohexanol 59. Dimethyl-methylcyclohexyldinaphthylathylenglykol carbinol 30. **520**. naphthol 321. dinitrooxyphenylsulfo- naphthylcarbinol 321. niumhydroxyd 422. naphthylsulfoniumhydr. dioxypropylcyclohexenol oxyd 317. 535. nitromethylphenylthios Dimethyldiphenyl-ather 171, hydroxylamin 215. 186, 200, 240. nitrophenylthiohydroxylathylenglykol 493, 494. amin 158, 161 disulfid 212. Dimethyloxy-athylidenbis disulfon 212 cycloheptan 64. disulfoxyd 181, 212. cyclchexylcarbinol 372. Dimethyldiphenylen-athylencyclopentylcarbinol 371. glykol 501 isobutylidencyclohexen 64. bisthioglykolsäure 492. isopropylbenzofulven 322. Dimethyldiphenyl-propyls Dimethyloxymethyl-benzylalkohol 332. triphenylcarbinol 525. selenid 182. bicycloheptan 54. - sulfid 209. bicycloheptanol 377. sulfon 208, 209. bicyclohepten 62 tellurid 182, 196, 216. methylenbicyclohexan 63. telluroxyd 182, 196, 216. oxyathylcyclobutan 372. Dimethyldithioresorcin 444. phenylcarbinol 450, 451, **445**, **446**. 452 Dimethyldithioresorcin-Dimethyloxy-naphthylcars dicarbonsaurediathylbinol 484. ester **44**5. phenoxypropylamin 92. diessigsäure 445, 446. phenylcarbinol 449. dimethyläther 444, 445, phenylsulfoniumhydroxyd 446. 407, 420. Dimethylphenäthyl-alkohol dipikryläther 445, 446. Dimethyl-fluorenylcarbinol carbinol 269, 270. 338 hexahydrobenzylcarbinol Dimethylphenol 240, 241, 243, 245. hydrochinon 446. Dimethylphenoxy-amylamin isopropenylbenzylcyclo= hexanol 304. butylamin 92. isopropylcyclohexanol 32. essigsäure 240, 241, 245. propylamin 91. isopropyleyclopentanol 31. isopropylidencyclohexanol Dimethylphenyl-acetat 244. acetylenylcarbinol 301. athylenglykol 450. isopropylphenol 270. limonetrit 569. amylalkohol 273. malonsäurebisnitrobenzyls cyclohexenol 302. ester 223. mercaptan 242, 244, 247. menthanol 33 mercaptostyrol 279. mercaptovinylbenzol 279. propylalkohol 270. methionsäurediphenylester methionsäureditolylester sulfonphenyljodidchlorid 247.

Dimethyl-phenylthioglykolsaure 244. - phloroglucin 553. - resorcin 444. resorcinmethyläther 446. tolyläthylenglykol 453.
tolylearbinol 260, 261, 267. - tolylpropylalkohol 271,

272. tolylsulfoniumhydroxyd **208**.

trimethoxyphenylnonylen

Dimethyltriphenylmethylschwefelamid 354. thiohydroxylamin 354.

Dinaphthofluorenol 362. Dinaphthol 519.

Dinaphthoxyacetessigsaureåthylester 314.

Dinaphthyl-acetoxynaphthylcarbinol 532.

äther 313.

bisdiphenylylxylylenglykol

carbinol 360.

dimethyläther 320.

- disulfid 309, 317. - oxalat 307, 313.

oxynaphthylcarbinol 531.

- oxynaphthylchlormethan 368.

- sulfid 309.

- sulfit 307, 314. tellurid 310.

telluriddijodid 310.

 telluroxyd 310. trisulfid 309.

Dinitroacetoxy-phenanthren 341.

propylbenzol 249.stilben 336.

- stilbendichlorid 329.

Dinitro-athoxytoluol 180, 194. anisol 126, 127, 128.

benzylalkohol 224. benzylrhodanid 232. brenzcatechin 394.

Dinitrobrenzcatechin-athyläther 394.

– diäthyläther 394, **3**95.

 dimethyläther 393, 394. methyläther 393, 394.

 methylätheracetat 394, 395.

Dinitro-camphanol 52.

diacetoxypentadecylbenzol

Dinitrodibenzyl-diselenid 233. – disulfid 231, 232.

— disulfoxyd 231.

— **sulfid 23**1. — sulfoxyd 231. Dinitrodihydroguajacharzsäuredimethyläther 576,

Dinitrodimethoxy-chinolnitrosaures Natrium 140.

diphenyl 485.

diphenylmethan 488. – naphthalin 482.

pentadecylbenzol 456.

propylbenzol 447.

toluol 427, 428, 433. Dinitrodimethyldiphenyläther 178, 192.

disulfid 214.

– disulfoxyd 214.

Dinitrodioxydimethyl-diphenyl 492.

diphenylsulfid 437. diphenylsulfoxyd 437. Dinitrodioxy-diphenyl 484,

486.

diphenylmethan 488.

 oxyāthoxybenzol 543. pentadecylbenzol 456. Dinitrodiphenyl-äther 119,

126, 127. diselenid 164.

– disulfid 157, 160.

- disulfoxyd 157, 160.

sulfon 154, 158. - sulfoxyd 154

Dinitro-dirhodandiphenyl 488.

ditolyläther 178, 192.

guajacol 393, 394. hydrochinon 418.

Dinitrohydrochinon-acetat 418.

diacetat 419.

 diisobutyläther 419. dimethyläther 418.

- methyläther 418, 419. Dinitrokresol 180, 193, 207. Dinitromethoxy-naphthalin

316. stilben 335.

 styrol 279. toluol 180, 207.

trimethylbenzol 255.

vinylbenzol 279.

Dinitromethyl-athylacetoxys stilben 336.

diphenyläther 200.

diphenyläthersulfonsäure

Dinitro-naphthol 308, 316. naphtholmethyläther 316.

naphthylmercaptan 309. Dinitrooxy-acetoxypenta-decylbenzol 456.

cymol 267.

dimethylbenzol 240.

 dimethylstyrol 290. - diphenyl 324.

Dinitrooxy-diphenylather 405. hydrochinontriäthyläther

- hydrochinontrimethylather 543.

- methoxybenzol 425; s. a. Dinitrobrenzeatechins methyläther, Dinitroresorcinmethyläther.

 methoxytoluol 428. methylisopropylbenzol 267

naphthalin 308, 316.

propylbenzol 249. stilben 335.

— styrol 277.

- tetrahydronaphthalin 291.

— toluol 180, 193, 207. trimethylbenzol 256.

vinylbenzol 277.

Dinitro-phenetol 126, 127.

phenol 125, 127, 128. phenoläthyläther 126.

— phenoxyessigsaure 127. Dinitrophenyl-acetat 127.

ätherglykolsäure 127.

benzylsulfid 225.

benzylsulfon 225. benzylsulfoxyd 225.

dinitrotrimethylphenylsulfid 256.

formiat 126.

mercaptan 162.

mercaptoessigsäure 163. rhodanid 163

selencyanid 165.

selenocyanat 165. sulfonessigsäure 163.

thioglykolsäure 163.

tolyläther 200.

 trinitrophenyläther 141. Dinitropyrogallol-dimethylather 541.

trimethyläther 541. Dinitroresorein 404, 405. Dinitroresorcin-athylather 405.

diacetat 405.

- dimethyläther 404, 405. methyläther 404, 405.

phenyläther 405

Dinitro-rhodanbenzol 163. selenophenol 165.

Dinitroso-chlorphenylisothioharnstoff 149.

phenylisothioharnstoff

tolvlisothioharnstoff 211. Dinitro-tetrahydronaphthol

tetramethoxydiphenylmethan 575.

- thioanisol 162.

Dinitro-thionaphthol 309.	Dioxydimethyl-diisopropyl-	Dioxydiphenyl-sulfon 396,
 thiophenol 162. 	dicyclohexyl 378.	407, 425.
— thymol, Athylather 267.	— diisopropyldiphenyl 496,	- truxan 529.
— trimethylanisol 255.	497.	Dioxyditolyl-äthan 494.
 trimethylbicycloheptanol 	— dinaphthyl 520.	— butan 496.
52.	— diphenyl 492.	— butin 508.
trimethylphenol 256.	Dioxydimethyldiphenyl-äther	— dihydroreten 527.
- veratrol 393, 394.	432.	— diphensuccindan 529.
— xylenol 240.	— methan 493.	— methan 493.
Dioxy-acetoxymethylnaph-	— sulfid 428, 434.	Dioxy-fencholan 376.
thalin 559.	— sulfon 430.	— fluorenylnaphthalin 521.
— acetylmercaptonaphthalin	- sulfoxyd 434.	- hexamethoxytriphenyl-
558.	Dioxydimethyl-naphthalin	methan 597.
Dioxyathyl-amylbenzol 454.	483.	- hexamethyldicyclohexenyl
— benzol 441, 442, 443, 444.	— phenanthren 507.	455.
— diphenylpentan 496.	— tetraphenylmethan 525.	— hydrinden 465.
— phenylpentan 454.	— triphenylmethan 516.	— isoamylbenzol 453.
Dioxy-anthracen 504.	Dioxydinaphthyl 519.	- isobutylbenzol 450.
— anthranol, Triacetat 562.	Dioxydinaphthyl-bisdipheny-	- isopropylbenzol 449.
— benzhydrol 559.	lylxylol 533.	— jodphenoxypropan 109.
— benzol 378, 398, 413.	— dihydroreten 532.	- kresoxypropan 171, 186,
— benzylfluoren 518.	— disulfid 474, 477, 479, 481.	201.
— benzylinden 507.	— methan 519.	— mercaptonaphthalin 557.
— bischlorphenyläthan 491.	— sulfid 470.	Dioxymethoxy-benzhydrol
— bischlorphenylditolyläthan	— sulfon 472.	575.
525.	— sulfoxyd 472.	— benzol 539, 542, 547.
- bisdimethoxyphenylbutan	Dioxydiphenyl 484, 485.	— dimethylbenzol 553.
594.	Dioxydiphenyl-athan 490,	— methylisopropylbenzol
 bismethoxyphenylbutan 	492.	554.
576.	— äther, Acetat 416.	— methylnaphthalin 558.
— bismethoxyphenylbutin	— amylen 502.	— methylphenylpropan 554.
580.	— anthracen, Dimethyläther	— phenylpropan 553.
— bistrioxyphenylbenzol 597.	528.	— propylbenzol 553.
- butylbenzol 450.	- benzoacenaphthen 529.	— toluol 548, 549.
- chlorphenoxypropan 99,	— benzylbutan 517.	— triphenylcarbinol 582.
101.	— benzylpropan 516.	— triphenylmethan 565.
chrysen 517.	bicyclooctan 509.	Dioxymethyldibenzylpropan
cymol 451, 452.	— bisbromphenyläthan 523,	496.
— diacetoxynaphthalin 573.	524.	Dioxymethyldiphenyl-butan
Dioxydiäthyl-acenaphthen	- bischlorphenyläthan 523.	494, 495.
494.	— bisdiphenylylxylol 533.	— pentan 496.
- benzol 452.	— bisfluorphenyläthan 523.	— pentin 508.
— dihydroanthracen 503.	— bisjodphenyläthan 524.	— propan 494.
Dioxy-dianthranyl, Diacetat	butan 493.	Dioxymethyl-ditolyldihydros
530.	butin 506.	anthracen 527.
- dibenzalhexin 513.	butindibromid 501.	— isobutylbenzol 453.
dibenzyl 490.dibenzyldihydroreten 527.	- butylen 501.	Dioxymethylisopropyl-benzol 450, 451, 452.
dibromphonographone	- decan 497.	
 dibromphenoxypropan 106. 	— dibenzyloctan 526.	- dibenzyldihydrophens
— dicyclopentyl 377.	- dihydroanthracen 526.	anthren 527.
- dihydronaphthochinon	— dihydroreten 527.	- dinaphthyldihydrophens
573.	— dinaphthyläthan 532.	anthren 532. — diphenyldihydrophens
— diisopropylbenzol 454.	— diphensuccindan 528. — disulfid 407.	anthren 527.
Dioxydimethoxy-diathyldihys		
droanthracen 579.	— ditolyläthan 525. — hexan 495, 496.	 ditolyldihydrophenanthren 527.
— tetraphenylmethan 583.	- hexin 495, 496. hexin 508.	— phenanthren 508.
— triphenylmethan 581.	hexin 503. hexylen 502.	Dioxymethylmercaptobenzol
Dioxydimethyl-benzol 444,	— methan 488, 489.	544.
446.		Dioxymethylphenyl-butan
— bisthionaphthen 492.	— naphthyläthan 521. — ootadienin 513.	453.
— dihydrophenanthren 501.	— propan 492.	— methoxyphenylbutan 561.
- dihydroreten 504.	— propan 432. — sulfid 407, 425.	— propan 450.
amjuroroun uor.	Bulliu Tot, Thu.	Propert 100.

Dioxymethyl-phenyltolyl-	Dioxytriphenyl-methoxy=	Diphenylbenzyl-äthylenglykol
butan 496.	phenylpropan 568.	515.
- triphenylmethan 514, 515.	- propan 515, 516.	— carbinol 354.
Dioxy-naphthalin 468, 474,	Dioxy-Verbindungen	— telluroniumhydroxyd 234.
477, 480, 482.	C _n H _{2n} O ₂ 369.	Diphenylbis-bromphenyl-
— naphthoxypropan 307.	$-C_nH_{2n-2}O_2$ 376.	äthylenglykol 523, 524.
— naphthylfluoren 521.	$- C_n H_{2n-6} O_2 378.$	— chlorphenyläthylenglykol
— pentadecylbenzol 456, 457.	$-C_nH_{2n-8}O_2$ 457.	523.
— phenanthren 505.	$-C_nH_{2n-10}O_2$ 468.	— diphenylylxylylenglykol
— phenoxypropan 85.	$-C_nH_{2n-12}O_2$ 468.	533.
Dioxyphenylbismethoxys	$-C_nH_{2n-14}O_2$ 484.	— fluorphenyläthylenglykol
phenyl-äthan 582.	$-C_nH_{2n-16}O_2$ 497.	523.
— propan 582.	$-C_nH_{2n-18}O_2$ 504.	— jodphenyläthylenglykol 524.
Dioxyphenyl-butan 450.	$-C_{n}H_{2n}-20O_{2}$ 509.	Diphenylbismethoxyphenyl-
— chlornaphthylsulfid 543.	C _n H _{2n} 22 O ₂ 509.	äthylen 526.
— mercaptopropan 144.	$$ C_nH_{2n} $$ $24 O_2$ 517.	— äthylenglykol 583.
— naphthylsulfon 544.	$-C_nH_{2n-26}O_2$ 519.	Diphenyl-bromphenylcarbinol
— perinaphthinden, Athyl=	$- C_n H_{2n-28} O_2 520.$ $- C_n H_{2n-80} O_2 521.$	351.
ather 518.	$- C_{n}H_{2n} - 32 O_{2} 526.$	— carbinol 325.
— propan 448, 449.	$- C_{n}H_{2n-84}O_{2} 528.$	— carbonat 88.
— tolyldihydroanthracen 527.	$-C_nH_{2n-86}O_2$ 529.	- chlorphenylcarbinol 351.
	$-C_nH_{2n-88}O_2$ 530.	— dibenzyläthylenglykol 525.
Dioxypropyl-benzol 447, 448. — borneol 535.	$-C_nH_{2n-40}O_2$ 531.	— dibenzylpropylalkohol 365.
— cyclohexanol 534.	$-C_nH_{2n-42}O_2$ 532.	— dichlorphenylcarbinol 351.
Dioxy-pyren 509.	$- C_n H_{2n-44} O_2 532.$	— dinaphthyläthylenglykol
- reten 508.	$-C_nH_{2n-46}O_2$ 532.	532.
- stilben, Diacetate 499.	$-C_{n}H_{2n-50}O_{2}$ 532.	- diphenylenäthylenglykol
— tetrabenzylhexan 526.	$-C_nH_{2n-54}O_2$ 533.	526.
- tetracyclohexylhexan 457.	$-C_nH_{2n-66}O_2$ 533.	diselenid 164. diselenid tetra bromid 164.
— tetradecylbenzol 455.	— C _n H _{2n} —78 O ₂ 533.	— disulfid 148.
— tetrahydrodianthranyl	Diphenathyl-ather 238.	— disulfoxyd 148.
529.	— carbinol 332.	— ditellurid 167.
Dioxytetrakis-chlorphenyl-	Diphenanthryl-disulfid 340. — sulfid 340.	— ditolyläthylenglykol 525.
äthan 523.		— dulcit 594.
— dichlorphenyläthan 523.	Diphenol 484, 485.	Diphenylenbisacetonylsulfid
— dimethylphenyläthan 526.	Diphenoxy-acetessigsaures	488.
— diphenylylditolyl 533.	athylester 91. — decan 85.	Diphenylenbisathyl-sulfid 487.
Dioxy-tetramethoxydiphenyl 593.	— diathylather 84.	— sulfidhexajodid 487.
— tetramethyldicyclohexyl	— dodecan 85.	- sulfidtetrabromid 487.
377.	- hexadecandicarbonsäure	sulfon 487. sulfoxyd 487.
Dioxytetraphenyl-āthan 522.	90.	Diphenylenbisbenzyl-sulfid
— butan 525.	Diphenoxymalonsäure-äthyl-	487.
— butin 528.	esteramid 91.	— sulfon 487.
— ditolyl 532.	— diathylester 90.	- sulfoxyd 487.
hexan 526.	— diamid 91.	Diphenylenbismethyl-sulfid
— methan 522.	Diphenoxy-octan 85.	486.
— propan 524.	— tetraphenyläthan 522.	— sulfidhexabromid 487.
— xylol 530, 531.	— undecan 85.	— sulfidhexajodid 487.
Dioxy-tetratolylathan 526.	Diphenyl-acetoxynaphthyl-	— sulfidtetrabromid 487.
- thionaphthol 557.	carbinol 521.	— sulfon 487.
— toluol 426, 428, 431, 437,	- äther 84.	— sulfoxyd 487.
439. — tribromphenoxypropan	— äthoxyphenyläthylen 358.	Diphenylenbis-schwefelchlorid
108.	- šthylenglykol 490, 492.	488.
- trimethylisopropyldis	— äthylenglykoldiacetat 492. — amylalkohol 332.	— thioglykolsäure 488. — trichlormethylsulfid 488
hydrophenanthren 504.	- anisylbenzofulven 367.	— trichlormethylsulfid 488. Diphenylen-carbinol 334.
Dioxytriphenyl-äthan 513.	- arabit 586.	— dimercaptan 486.
— carbinol 564, 565, 566.	— benzhydrol 364.	Diphenyl-fluorenylcarbinol
carbinolperchlorat 564.	 benzhydrylcarbinol 364. 	365.
methan 510, 511.	 benzocycloheptenol 359. 	— fulvanol 347.
		•

Diphenyl-galaktohexit 594. glycerin 560. - hexadecylalkohol 334. - methoxynaphthylcarbinol methoxyphenyläthylen 358 naphthyläthylenglykol **521**. naphthylcarbinol 362. nitrooxyphenylcarbinol 513. – nitrophenylcarbinol 352. - octadecylalkohol 334. --- oxalat 87. oxynaphthylcarbinol 520, 521. – pentamethylenäthylen= glykol 503. phenäthylcarbinol 356. - phenylacetylenylcarbinol 359. – phosphat 95. phosphit 94. propylalkohol 331. propylenglykol 492. selenid 164. — sulfid 143. - sulfiddibromid 144. sulfiddichlorid 144. — sulfit 93. - sulfon 144. - sulfoxyd 144. — telluretinbase 167. tellurid 165. Diphenyltellurid-dibromid **166**. dichlorid 166. - dijodid 166. Diphenyl-telluroxyd 165. tetramethylenathylens glykol 503. tetramethylenglykol 493. - thiophosphat 96. — tolylcarbinol 355. trimethoxyphenylpropylen 567. trisulfid 148. vinylacetat 336. – vinylalkohol 336. xylylcarbinol 356. Diphenylyloxy-athylendicar-

bonsaure 324. fumarsaure 324. Dipiktinsäure 485. Dipikryl-selenid 165.
— sulfid 163. - sulfon 163. Dipropyl-benzylcarbinol bromessigsaurementhylester 23 cyclohexylcarbinol 33.

Dipropyl-malonsäurebisnitro benzylester 224. oxymethylphenylcarbinol 454. phenol 272. phenylcarbinol 273. Dipseudocumylcarbinol 333. Dipulegyläther 43. Dipyrogallol 593. Diresorcin 573: Ather 574. Dithiobernsteinsäurediphenyls ester 145. Dithiobrenzcatechin 397. Dithiobrenzcatechin-diacetat 397. diessigsäure 397. dimethyläther 397. dipikryläther 397. Dithiocarbamidsaure-phenäthylester 239. phenylamylester 269. phenylpropylester 253. Dithiocarbazinsäure-benzylester 229. nitrobenzylester 231. Dithiohydrochinon 422. Dithiohydrochinon-bistrichlormethyläther 423. dibenzyläther 422. diessigsäure 423. dinaphthyläther 423. diphenyläther 422. dipikryläther 422. ditolyläther 422. phenyläthertolyläther 422. Dithiokohlensäure-äthylesters menthylester 25. benzylester 221. benzylestercarboxyäthyl= amid 229. benzylestercarboxymethylamid 229. benzylesterhydrazid 229. benzylestermethylcarboxys methylamid 229. bisnitrobenzylester, Semicarbazon 232. diphenylester 146. menthylesterbenzylester methylesterbenzylester, Semicarbazon 229. methylestermenthylester methylesternitrobenzylester 231. methylesternitrobenzylester, Semicarbazon 232. phenäthylesteramid 239. Dithiomalonsaurediphenylester 145. Dithiooxalsaurediphenylester 145.

Dithiooxalsäureditolylester 210. Dithioresorcin 408. Dithioresorcin-bistrichlors methyläther 409. diathylather 409. dibenzyläther 409. — diessigsäure 409. — dimethyläther 408. - dipikryläther 409. Dithymol 497. Dithymylsulfit 266. Ditolubenzyl-äther 241, 248. - disulfid 241, 248. sulfid 248. — sulfon 248. sulfoxyd 248. Ditolyl-äther 171, 186, 200. äthylenglykol 494. – arabit 586 — carbinol 331. carbonat 172, 201. disulfid 212 disulfon 212. disulfoxyd 181, 212. – dulcit 595. glycerin 561. oxalat 187, 201. selenid 182. sorbit 595. sulfid 209. sulfit 172, 187, 202. sulfon 208, 209. tellurid 182, 196, 216. Ditolyltellurid-dibromid 183. 196, 216. dichlorid 183, 196, 216. dijodid 183, 196, 216. dinitrat 183. Ditolyl-telluroxyd 182, 196, 216. tetrasulfid 212. trisulfid 212. Divarin 448. Dixylyl-ather 241, 248. disulfid 241, 248. sulfid 248. sulfon 248. sulfoxyd 248. Dodekamethylenglykoldis phenyläther 85. Duotal 386. E. Elemicin 556.

Elemol 66. Enneamethoxytriphenylmethan 598. Enneaoxy-Verbindung 598. Epiborneol 53. Epibornylxanthogensäure 53. Epibornylxanthogensäures methylester 53. Epicampherpinakon 456. Esdragol 283. Esdragoldibromid 249. Essigsaure- s. a. Acetoxy-, Acetyl-Kasigsaure-benzhydrylester 326. benzylester 220. bornvlester 49. dinitrophenylester 127. isobornylester 52. - menthylester 21. naphthylester 307, 313. nitrobenzylester 223. nitrophenylester 115, 117, 120. phenylester 87. tolylester 172, 187, 201. trinitrophenylester 141. Estragol 283. Eucalyptusöl, Alkohol C₁₅H₂₆O aus ---68. Eudesmol 66. Eugenol 461. Eugenol-acetat, Ozonid 463. äthyläther 463; polymerer 463 allyläther 463. bromäthyläther 463. chloracetat 463. - diäthylaminoäthyläther 464. - isovalerianat 463. – kohlensäurechlorid 463. kohlensäurediäthylaminos äthylester 463 methyläther 462.

F.

nitrobenzyläther 463.

vinyläther 463.

Euresol 402.

Faradiol 468. Fenchocamphorol 37, 38. Fencholenalkohol 44. Fenchon, Dioxyverbindung $C_{10}H_{13}O_{2}$ aus -377. Fenchylalkohol 45, 46, 47. Fenchylxanthogensäure-äthylester 46. methylester 46. - thioanhydrid 46. Fluor-anisol 98. benzhydrol 327. benzylalkohol 222. dinitrophenol 128. Fluorenalkohol 334. Fluorenol 334. Fluorenylacetat 334. Fluornitro-anisol 121, 122. phenetol 121.

Fluor-nitrophenol 121. phenetol 97, 98. phenol 97, 98. Formaldehyd-bismethylcyclos hexylacetal 8, 9, 10. dibenzylmercaptal 227. dicyclohexylacetal 6. diphenylmercaptal 145. - ditolylmercaptal 209. Fumarsäure-bisnitrobenzyls ester 224. dimenthylester 24. menthylester 24. G. Glycerin-äthylätherphenyls äther 86. bisbromphenyläther 106. bisdinitrophenyläther 126. bismethoxyphenyläther 385. bisnitrophenyläther 115, bistribromphenyläther 108. carvacryläther 262. chlormethylphenyläther chlormethylphenyläthercarbaminat 203. chlorphenyläther 99, 101. dibromphenyläther 106.

dinaphthyläther 307.
diphenyläther 86.
dipikryläthernitrat 141.

220.

dicarvacryläther 262.

dimethylätherbenzyläther

jodmethoxyphenyläther
391.
jodphenyläther 109.

methoxyphenyläther 385.
naphthyläther 307.

— nitrophenyläther 115, 120. — pbenyläther 85.

thymyläther 265.
tolyläther 171, 186, 201.
tribromphenyläther 108.

Glycinphenylester 92. Glykokoll-dithiocarbonsäurebenzylester 229.

— menthylester 27. Glykolsäure-menthyläther 25.

 menthyläthermenthylester 26.
 Glykoseresorein 401.

Glyoxaltetrakianitrophenylmercaptal 155. Gonystyloi 68.

Groten 188. Guäthol 384.

Guajacharzsaure 578.

Guajacharzsäure-diäthyläther dimethyläther 578. Guajacol 382. Guajacol- s. a. Brenzoatechinmethyläther. Guajacol-äthyläther 384. – allophanat 386. allyläther 384. - carbonat 386. Guajacolkohlensäure-äthylester 386. chlorid 386. diathylaminoathylester methylester 386. Guajacol-phosphit 388. phosphorsaure 388. vinvläther 384. Guajadol 390. Guajol 68; Trioxyverbindung

H.

 $C_{15}H_{28}O_{2}$ aus — 535.

Gurjunenalkohol 276.

Heptabromoxyisopropyls benzol 254. Heptachlor-dioxyhemibrenz catechinäther 542. trioxydiphenyläther 542. Heptadecyl-diphenylcarbinol phenylcarbinol 277. Heptakosyl-dinaphthylcarbinol 361. diphenylcarbinol 334. ditolylearbinol 334. Heptaoxymethoxytriphenyls methan 597. Heptaoxy-Verbindungen 596. Hexaacetoxydiphenyl 593. Hexabrom-diacetoxymethos propylbenzol 450. dioxybismethylmercaptodibenzyl 576. dioxydiphenyl 485. – dioxydiphenyloctylen 504. diresorcin 574. oxybutylbenzol 258. oxyisopropylbenzol 253. oxymethylisopropylbenzol 267. tetraoxydiphenyl 574. thymol 267. Hexachlor-athoxytriacetoxys diphenyläther 570. – diresoroin 574. - methoxytriacetoxydiphenylather 570. phenol 104. tetraoxydiphenyl 574.

trioxyathoxydiphenyl:

ather 570.

Hexachlortrioxymethoxy= Homoveratrol 432. diphenylather 570. Hondurol 507. Hexahydro-anisol s. Methyl-Hydratropaalkohol 254. cyclohexyläther. Hydrazin-carbonsauremeths benzylalkohol 11. oxyphenylester 386. brenzcatechindiäthyläther carbonsäurephenylester 370. 89. carvacrol 19. diphosphorsauretetra: 568. hydrochinon 370. phenylester 96. kresol 8, 9, 10. Hydrazinoameisensäures phenol 4 phenylester 89. 589. pyrogallol 533. Hydrindenglykol 465. - resorcin 370. Hydro-anisoin 576. selenophenol 7. benzoin 490. -- thiokresol 9, 10, 11. chinon 413. thiophenol 6. Hydrochinon-äthyläther 416. - thymol 20; s. a. Thymos bisbromisovalerianat 417. menthol. bischloracetat 417. Hexamethoxy-acetoxytris bisjodisovalerianat 417. **587,** 589. phenylmethan 596. bistriphenylmethyläther diacetoxytriphenylmethan 416. 597. diacetat 416. diphenyl 592. diäthyläther 416. triphenylcarbinol 596. diisobutyläther 416. triphenylmethan 595. dimethyläther 416. Hexamethylbenzhydrol 333. methyläther 415. Hexamethylen-glykolphenylmethylätheracetat 416. äther 85. Hydro-cörulignon 593. tetraminbrenzcatechin juglon 558. lapacholtriacetat 560. Hexanitro-dioxydiphenyl 485. phloron 446. - diphenyläther 141. toluoin 494. diphenylselenid 165. urushiol 456. diphenylsulfid 163. urushioldiacetat 456. diphenylsulfon 163. urushioldimethyläther 456. diresorcin 574. zimtalkohol 252. methyldiphenyläther 200. tetraoxydiphenyl 574. Hexaoxy-benzol 592 14. - dibenzylhexan 594. diphenyl 593. Imino-bischlornaphthylsulfid 496. diphenylhexan 594. ditolylhexan 595. bischlornitrophenylsulfid phenylbenzylheptan 594. Hexaoxy-Verbindungen bisnitromethylphenyl- $C_n H_{2n} O_6$ 587. sulfid 215. $C_0 H_{2n-6} O_6 592$ bisnitrophenylsulfid 158, $-C_{11}H_{2n-14}O_{0}$ 592. $\begin{array}{l} - C_n H_{2n-18} O_6 595. \\ - C_n H_{2n-22} O_6 595. \end{array}$ diessigsauredimenthylester $-C_nH_{2n-30}O_0$ 596. Hexyl-naphthylcarbinol 322, Inden-oxybromid 286. oxychlorid 286. 323; Ester 322, 323. Inosit 587, 588. phenyläther 82. Inosit-äthylätherpentaacetat phenylcarbinol 272. Homo-borneol 56. bromhydrin 585. brenzeatechin 431. 553. bromhydrinpentaacetat brenzcatechindimethyl-585. äther 432. chlorhydrin 584. chlorhydrinpentaacetat - camphenol 64. - cedrenol 276. 584, 585. fenchylalkohol 55. chlorhydrintriacetat 584. - alkohol 47. limonenol 64. diathyläther 589. pinenol 64. diathyläthertetraacetat

terpinhydrat 376.

Inosit-dibromhydrin 568. dibromhydrindiacetat 569. dibromhydrintetraacetat dibromhydrintriacetat 569. dichlorhydrin 568. dichlorhydrintetraacetat dichlorhydrintriacetat 568. dimethyläthertetraacetat dimethyläthertriacetat dipyrophosphorsäure 591. hexaacetat 589. hexaphosphorsaure 590. – methvläther 587, 589. methylätherpentaacetat pentaphosphorsäure 590. phosphorsäure 590. tetraphosphorsäure 590. triacetat 589. triphosphorsäure 590. Isoamyl-benzhydryläther 326. benzyläther 219. cyclopropylcarbinol 17. dichlorphenyläther 103. menthanol 34. nitrophenylcarbonat 115. phenyläther 82. Iso-bisoxynaphthylsulfid 469: Diacetat 474. borneol 51. Isobornyl-acetat 52. formiat 52. isovalerianat 52. Isobutyl-cyclopropylcarbinol diphenyläthylenglykol diphenylcarbinol 332. hydrobenzoin 496. phenylcarbinol 269. thiocarbamidsaurebenz. hydrylester 328. Iso-camphan, flüssiges 49. cryptomeriol 67. elemicin 556. eugenol 459. Isoeugenol-acetat 460. äthyläther 460. isovalerianat 460. kohlensäurechlorid 460. methyläther 460. methylätherbromhydrin methylätherdibromid 448. ozonid 460. propyläther 460. Isofenchyl-acetat 47. xanthogensäureamid 47. xanthogensäuremethyl-

ester 47.

Iso-hexyleyelopropylearbinol

 homobrenzcatechin 426. hydrobenzoin 490.

-- inosit 591.

menthol 29.

Isonaphthalin-sulfonnaphs thochinon 557.

 sulfoxyddiacetoxynaphs thalin 557.

— sulfoxydnaphthochinon

Iso-naphthofluorenol 348. - naphtholsulfid 469; Dis acetat 473

naphtholsulfon 472.

- pinoldibromid 43.

Isopropenyl-dibenzylcarbinol

dinitrophenyläther 126.

- naphthol 328.

– phenol 283, 284.

 phenoxyessigsäure 285. Isopropyl-acetessigsäuremens

thylester 27. allyltolylcarbinol 297.

- anisalinden 347.

anisylinden 345.

— bicyclohexanol 37.

- cyclohexandiol 372.

--- cyclohexanol 15.

cyclopentanol 14. — dimethylphenyläther 244.

diphenylcarbinol 331.

Isopropylidenbis-benzylsulfid 227.

— benzylsulfon 228. benzylsulfoxyd 228.

— oxyphenyläther 402.

Isopropyl-isopropylcyclos

pentylcyclopentanol 60. malonsäurebisnitrobenzyls ester 223.

 methoxybenzalinden 347.

methoxyphenylbenzos fulven 347.

methylenbicyclohexanol

 oxydimethylbenzol 244. phenylcarbinol 259.

Isopulegol 43.

Isopulegol-hydrat 375. phosphinsäure 43.

Isopurpurogallon 538.

Isovaleriansäure-benzylester 220.

bornylester 49.

dimethylphenylester 241.

isobornylester 52.

— menthylester 22.

phenylester 87.thymylester 265.

– tolylester 172, 187, 201.

Isovalerylcarbamidsäures bornylester 51.

Isovalerylglykolsäure-bornylester 51.

isobornylester 52.

menthylester 26.

thymylester 266. Isovaleryloxyessigsäurebornylester 51.

isobornylester 52.

thymylester 266.

J.

Jod-acetoxyphenyljodidchlos rid 111

äthylphenyläther 81. amylphenyläther 82.

anisol 109.

Jodbrenzcatechin-dimethyl-

äther 390. methyläther 390.

methylätheracetat 391.

Jod-butylphenyläther 82. cyclohexandiolathylather 370.

cyclohexandioldiathylather 370.

evelohexanol 6.

dimethoxyāthoxybenzol

dimethoxypropylbenzol 449.

dimethyldiphenylsulfon 247.

- dinitrophenol 129.

Joddiphenyl-sulfid 153. - sulfon 153.

– sulfoxyd 153.

Jodessigsäure-menthylester 22.

phenylester 87.

 thymylester 265. Jod-guajacol 390.

hexylphenyläther 82.

jodo ophenol 111.

jodosophenylacetat 111. mercaptotoluol 182.

Jodmethoxy-athoxypropyls benzol 449.

äthylbenzol 237. toluol 177, 205.

Jodmethyl-cyclohexanol 11.

diphenylsulfon 208. mercaptotoluol 182, 213.

phenylcarbinol 237.

phenylcyclohexanol 296. Jodnitro-acetoxytoluol 207.

anisol 124.

 brenzcatechindimethyl-Ather 393.

hydrochinondimethyl**åther 418.**

Jodnitro-kresol 180, 206.

methoxytoluol 180, 206.

oxytoluol 180, 206.

phenol 124. veratrol 393

Jodo-diphenylsulfon 153.

methyldiphenylsulfon 208. phenyltolylsulfon 208.

Jodoso-dimethyldiphenylsulfon 247.

diphenylsulfon 153.

methoxytoluol 205.

methyldiphenylsulfon 208.

phenol 109.

Jodosophenyl-acetat 109.

dimethylphenylsulfon 247. tolvisulfon 208.

Jodosotrichlormet hylmercaptotoluol 182.

Jodoxy-athylbenzol 237, 238. cymol 267.

dimethylbenzol 246.

methoxymethylisopropylbenzol 451.

methoxypropylbenzol 449.

methylisopropylbenzol

phenyljodidchlorid 111. Jodphenol 109.

Jodphenyl-acetat 109.

athylalkohol 237, 238.

cyclohexanol 294. dimethylphenylsulfon 247.

mercaptan 152.

mercaptoacetaminopropionsaure 154.

mercaptursăure 154. Jodphenylsulfon-acetamids

oximbenzyläther 222. dichloressigsaurenitril 153.

propionsaureamid 153. propionsaureamidoxim

propionsaurenitril 153.

thiopropionsaureamid 154.

Jod-phenyltolylsulfon 208. phloroglucintrimethyl-

ather 547.

propionsaurementhylester

propylphenyläther 81. resorcindimethylather

403, 404, thioanisol 152.

thickresol 182. thiophenetol 153.

thiophenol 152.

thymol 267 trichlormethylmercaptotoluol 182

veratrol 390.

xylenol 246. Juglon-dibromid 558.

dichlorid 558.

K.

Kohlensäureäthylester- s. a. Carbathoxyoxy-.

Kohlensäureäthylester-benzythydroxylamid 222.

- brommethexyphenylester

brommethylphenylester

- chlormethylphenylester 188.

 dibromnitromethylphenyl: ester 193.

 mercaptophenylester 407. 421.

methoxyphenylester 386.

methylmercaptophenyls ester 407.

methylsulfonphenylester 407.

- naphthylester 307.

- nitrovinylphenylester 278.

oxyphenylester 402. Kohlensäurebenzyl-ester= hydroxylamid 221.

esterureid 221.

phenylesteramid 325. Kohlensäurebis-brommeth-

oxyphenylester 390. brommethylphenylester 190.

 butylphenylester 259. chlormethylphenylester

174, 188 dichlormethylphenylester

174, 204. dinitromethoxyphenyl-

ester 394. methoxyphenylester 386.

- nitromethoxyphenylester **392**.

 nitrophenylester 120. - trichformethylphenylester

triphenylmethylester 350. Kohlensäurechlormethylesterphenylester 88.

Kohlensäurediäthylaminoathylester-menthylester

methoxyallylphenylester

– naphthylester 313.

nitrophenylester 117, 120.

thymylester 265.

Kohlensaure-dichlormethylesterphenylester 88.

diphenylester 88.
diphenylesterallylimid 89.

ditolylester 172, 201.

 isoamylesternitrophenyle ester 115.

- menthylesteramid 24.

Kohlensäurementhylesterbromisovalervlamid 24.

chlorid 24.

trichloroxyäthylamid 24.

Kohlensäuremethylester-brommethylphenylester 190.

chlormethylphenylester

dinitropropylphenylester

methoxyphenylester 386. naphthylester 313.

nitrophenylester 120.

phenylester 88.

Kohlensäure-naphthylesterschlorid 313.

naphthylesterdimethyl= amid 313.

nitrophenylesterchlorid 117, 120.

phenylester 88.

Kohlensäurephenylester-amid 88.

chlorid 88.

diäthvlamid 88.

dimethylamid 88.

ureid 89.

Kohlensäure-thymylesterchlorid 265.

trichlormethylesterphenyls ester 88.

Kreosol 432.

Kreosolchloracetat 432.

Kresol 168, 169, 183, 196. Kresol-äthyläther 171, 186,

 methyläther 171, 186, 199. Kresorein 428.

Kresoxy-āthylamin 172.

äthylpropylmalonsäures diathylester 202.

essigsaure 172, 201.

essigsäureāthylester 172, 187, 202.

essigsäureamid 202 essigsaurechlorid 202.

isobuttersäure 202.

isobuttersäureäthylester

isobuttersäureamid 202. Kresylacetat 172, 187, 201.

Lackmoid 399. Lackmosol 399.

Lävulinsäure-menthylester 26.

nitrobenzylester 224. LAUTEMANNS Rot 112.

Ledol 68.

Ledumcampher 68. Leukonaphthazarin 573. Limonen, Alkohol C₁₁H₁₈O aus

- 64. Lupeol 323. M.

Maleinsäurebisnitrobenzyls ester 224.

Malondihydroxamsäure 641. Malonsaurebisnitrobenzyl-

ester 223.

Menthadienol 61.

Menthandiol 373, 374, 375.

Menthanol 19, 20, 29, 30,

Menthantetrol 569. Menthantriol 534.

Menthendiol 376, 377. Menthenol 38-43.

Menthol 20, 28.

Menthol-glucuronsaure 21.

urethan 24.

Menthonpinakon 378. Menthyl-acetat 21.

allophanat 24.

bromacetat 22. brombutyrat 22.

bromcapronat 22.

brommyristinat 23.

brompalmitat 23.

brompropionat 22. bromvalerianat 22.

butyrat 22.

carbamat 24. chloracetat 21.

chlorpropionat 22.

crotonat 23.

dichloracetat 21. formiat 21.

isovalerianat 22.

iodacetat 22. jodpropionat 22.

kohlensäurechlorid 24.

myristinat 23.

nitroacetat 22. cleat 23

oxyessigsaure 25.

oxyessigsaurementhylester

palmitat 23. phenol 298.

phenyläther 83.

propionat 22. pyruvat 26.

schwefelsäure 28. stearat 23.

succinat 23

thickohlensauredisulfid 25. thiokohlensäurementhyls

xanthogensäureanhydrid 25, 28.

trichloracetat 21.

triphenylmethyläther 350. valerianat 22.

Menthylxanthogensäure-

athylester 25. benzhydrylester 328.

benzylester 228. methylester 25.

- thioanhydrid 25, 28.

Menthylxanthogensäure-triphenylmethylester 353. Mercapto-athylbenzol 235. benzol 142. - dimethylbenzol 242, 244, naphthalin 309, 316. — phenanthren 340. propylbenzol 253. - toluol 207, 224. triphenylmethan 352. Mesitol 256. Mesitolmethyläther 256. Mesitylcarbinol 268. Methandisulfonsaure-bismethoxyphenylester 388. diphenylester 93. — ditolylester 173, 187, 202. phenylesteramid 94. Methionol 93. Methionsäure-bismethoxy= phenylester 388. - diphenylester 93 — ditolylester 173, 187, 202. - phenylesteramid 94. Methoxyacetoxy-allylbenzol 461, 463. — benzylacetat 551. — benzylalkohol 551. – naphthalin 478, 482. propenylbenzol 460. propylbenzol 448.stilben 498. stilbendibromid 490. toluol 439, 440. Methoxyäthoxy-allylbenzol 463. benzol 384. Methoxyäthoxybenzyl-acetat 551. alkohol 550. — allophanat 551. chlorid 432. Methoxyäthoxy-diphenyls methan 489. - propenylbenzol 460, 461. — stilben 498. - toluol 440. Methoxy-äthylbenzol 234, 238. - äthylbutylbenzol 271. – allylbenzol 282, 283. - allyloxyallylbenzol 461, 463. benzalhydrinden 342.

--- benzalinden 346.

— benzhydrol 489.

– allophanat 440.

- benzalinden 363.

- butyrat 440,

— chlorid 189, 204.

alkohol 439, 440.

– azid 181, 195, 207.

- bromid 176, 191, 204.

Methoxybenzyl-acetat 439, 440.

- benzol 79.

Methoxybenzyl-diphenyls Methoxymethyl-mercaptodis phenylsulfon 397. methyleninden 367. mercaptonaphthalin 475. hydrinden 337. — inden 342. 478, 481. - isopropylideninden 347. mercaptotoluol 434. naphthalin 320. pentan 271. phenyljodidchlorid 205. Methoxy-bischlorphenylpentadien 344, 345. phenylsulfid 144. propenylbenzol 287. bromäthoxyallylbenzol santalyläther 275. 463. bromäthoxybenzol 384. sulfonnaphthalin 478, 481. sulfontoluol 434. bromcyclobutyldiphenyls Methoxy-naphthalin 306, 312. methan 338. – naphthylcarbinol 483. brommethylbenzol 176, 191, 204. naphthylmethylsulfonbutylbenzol 257. naphthyläther 470. carbathoxyoxymethylen= oxybenzhydrylnaphthalin **521.** naphthalin 484. perylen 361. Methoxychlor-acetoxyallyls phenoxypropionsaure 387, benzol 463. acetoxynaphthalin 478, 482. Methoxyphenyl-acetat 416.
— acetylen 299. acetoxytoluol 432 äthylalkohol 443. – methyľbenzol 189, 204. - methylnaphthalin 320. benzhydrylbenzofulven Methoxydiacetoxy-benzhydrol 367. 575. benzofulven 346. dinaphthylcarbinol 528. benzol 542. trimethylbenzol 554. dinaphthylmethan 366. Methoxy-diathylaminoaths fluoren 358. fulven 324. oxyallylbenzol 464. diazobenzolimid 142. naphthylcarbinol 509. phosphorsaure 388. dibenzyl 329. dimethylallylbenzol 293. phosphorsäuredichlorid dimethylbenzol 241, 245. 388. — dimethylpropylbenzol 270. propan 250, 252. diphenyl 324. propylen 280. diphenyläther 384. propylenglykol 553. diphenylmethan 324, 325. sulfonaceton 396. sulfondibromessigsaure - fluorenylinden 362. nitril 396. hydrinden 286. isoamylbenzol 269. sulfondichloressigsäureisobutylbenzol 258. nitril 396. isohexylbenzol 271. sulfonessigsäurenitril 396. isopropenylbenzol 284, vinylidennaphthalin 357. 285. Methoxy-propenylbenzol 280, Methoxyisovaleryloxy-allyl-281. propionsaurementhylester benzol 463. 26. propenylbenzol 460. Methoxy-mercaptobenzol 406, propylbenzol 249, 250. 419. propylcyclohexan 15. mercaptodiphenylsulfon propyloxypropenylbenzol 460 397. stilben 335. methoxyphenylbutylen 287. styrol 277, 278, 279. methylacetylenylbenzol thiophenol 406, 419. 299. toluol 171, 186, 199; s. a. methylchloracetylenyls Methylbenzyläther. triacetoxymethylanthrabenzol 299. — methylennaphthalin 323. Methoxymethyl-isopropenylcen 580. trimethylbenzol 255, 256. benzol 288. trimethylatyrol 293. isopropylbenzol 260. triphenylcarbinol 510, 511; - menthyläther 21. Perchlorat 512. mercaptobenzol 420. triphenylchlormethan 349.

Methoxy-triphenylmethan 348, 350.
— vinylbenzol 277, 278, 279.
- vinyloxyallylbenzol 463.
Methylacetessigsäurementhylsester 26.
Methylacetoxy-naphthylsulfid 476, 478, 481.
— naphthylsulfon 481.
- phenylsulfid 421.
— phenylsulfoxyd 421.
Methylacetyltriphenylmethyls schwefelamid 354.
Methylathyl-allylcyclohexes
nol 64.
— benzylcarbinol 269.
borneol 58.cyclohexandiol 372.
- cyclohexanol 15.
diphenyläthylenglykol
494.
isopropyleyclohexanolisopropylidencyclohexanol
56.
— malonsäurebisnitrobens zylester 223.
Methylathylol- s. a. Methyl
oxyäthyl
Methyläthylol-cyclohexen 36. — cyclopentan 14.
Methyläthyl-phenol 255.
- phenyläther 234.
— phenylcarbinol 258.
— tolylcarbinol 270.
Methyl-allylcyclohexanol 38. — allylcyclohexenol 61.
- allyldimethylphenylcar
binol 296.
— allylenylcyclohexanol 61.
 allylisopropylidencyclos hexanol 65.
- allylphenol 287, 288.
— alivitolyicarbinol 294.
— anisalinden 346, 347.
 anthranolmethyläther 342. azidophenyläther 142.
— benzhydrol 330.
Methylbenzyl-s. a. Tolubenzyl.
Methylbenzyl-äther 219.
— carbinol 251; Ester 251, 252.
- cyclohexanol 297.
- phenäthylcarbinol 332.
— sulfon 225.

Methylbis-äthoxyphenyltels

585.

luroniumhydroxyd 398,

dimethoxyphenylcarbinol

dimethylphenyltelluros

niumhydroxyd 248.

methoxyphenyltelluro

niumhydroxyd 424.

- oxyphenylbutan 495.

Methyl-bisphenylacetylenylcarbinol 348. borneol 56. - bornyläther 49, 50. brenzcatechin 426, 431. bromallylphenol 287. bromcarbathoxyoxynaph= thylsulfiddibromid 480. Methylbromjodmethylphenylsulfid 182. sulfoxyd 182. Methylbrommethylphenylather 190. sulfid 212. - sulfiddibromid 213. sulfon 213. – sulfoxyd 213. Methylbromnitro-dimethoxys benzyläther 551. phenylsulfid 162. Methylbromoxymethylphenylsulfid 430, 435. sulfon 430. sulfoxyd 430. Methylbrom-oxyphenylsulfid phenyläther 105. phenylsulfid 151. phenylsulfon 151. trijodnitrophenyläther 125. trinitrophenyläther 141. Methylbutyl-cyclohexanol phenol 270. phenylcarbinol 271. Methylcamphenilol 53. Methylcarbathoxyoxynaphs thyl-sulfid 476, 479, 481. sulfiddibromid 476. sulfon 476, 479, 481. sulfoxyd 476, 481. Methylcarvacrylather 262. Methylchlor-dinitrophenyls ather 128 naphthylsulfon 317. naphthylthiohydroxylamin 319. nitromethylphenylsulf= oxyd 215. nitrophenyläther 122. nitrophenylsulfon 161. phenyläther 99, 100, 101. phenylcarbinol 236. Methyl-cinnamyläther 281. cyclobutanol 4 cycloheptanol 12. cyclohexandiol 371. - cyclohexanhexol 592. cyclohexanol 8, 9, 10. cyclohexanthiol 9, 10, 11. Methylcyclohexyl-ather 6. carbinol 12 cyclohexanol 58.

Methyl-cyclopentanol 7. cyclopropylcarbinol 4. cyclopropylphenylcarbinol 293. diäthylcyclohexanol 32. diallylphenol 302. Methyldibrommethyl-mers captophenylsulfoxyd 411. phenylsulfid 213. phenylsulfiddibromid 213. phenylsulfoxyd 213. Methyldibromnitrooxybenzyläther 440. Methyldibromoxymethylmercaptobenzyläther 551. phenylsulfid 431, 436. - phenylsulfon 431, 436. - phenylsulfoxyd 431, 436. Methyldibrom-oxynaphthyl= sulfiddibromid 482. oxyphenylsulfid 408, 422. oxyphenylsulfiddibromid 408. oxyphenylsulfoxyd 408. phenyläther 106, 107. Methyldichlormethyl-benzyl= cyclohexadienol 322. mercaptophenylsulfoxyd 410. propylcyclohexadienol 63. Methyl-dichlorphenyläther 102, 103. dijodphenyläther 111. dimethoxyphenylcarbinol Methyldimethyl-heptadienyls cyclohexanol 68. phenyläther 241, 245. phenylcarbinol 268. vinylphenoxyessigsäure 293. Methyldinaphthyltelluros niumjodid 310. Methyldinitro-methylphenylåther 180, 207. oxyphenylsulfoxyd 422. phenyläther 126, 127, 128. phenylsulfid 162. phenylsulfon 163. phenylsulfoxyd 163 Methyldioxy-phenylsulfid 544. propylcyclohexanol 534. propylisopropylcyclo: hexanol 535 Methyldiphenäthylcarbinol 332.Methyldiphenyl-ather 171, 186, 200. benzocycloheptenol 359. carbinol 330 propylalkohol 331. sulfon 208. telluroniumhydroxyd 166. Methyldistryrylcarbinol 345.

Methylditolytelluronium: Methylisopropyl-brenzcates hydroxyd 183, 196, 217. Methylenbisbenzyl-sulfid 227. chin 451. cyclohexandiol 373. sulfiddijodid 227. cyclohexanol 19, 20, 30. cyclohexantetrol 569. – sulfon **Ž27**. - sulfoxyd 227. evelohexendiol 376. Methylenbis-bornylxanthoges cyclohexenol 40, 42. cyclohexylcyclohexanol 59. nat 50. fenchylxanthogenat 46. cyclopentanol 17. – menthylxanthogenat 25. Methylisopropylidencyclos hexanol 42 — naphthyloxyessigsäure Methylisopropyl-isoamylcyclo-hexanol 34. 519. phenylsulfid 145. oxyphenylcyolohexan 298. phenylsulfoxyd 145. Methylenbistolyl-sulfid 209. phenol 260, 261, 263. phenoxyessigsäure 260, sulfidtetrajodid 209. - sulfon 209 phenylcarbinol 269. - sulfoxyd 209. Methylen-dihydrochinon 575. phenylcyclohexanol 298. Methyljodmethylphenyl-äther dinaphthol 519. 177, 205. sulfid 182, 213. Methyl-eugenol 462. fenchocamphorol 54. Methyljodnitro-methylphenyls — fenchol 55 — fenchylalkohol 55. ather 180, 206. phenyläther 124. — fluorenylcarbinol 337. — fluornitrophenyläther 121, Methyljodphenyl-ather 109. 122. sulfid 152. - fluorphenyläther 98. sulfiddibromid 152. - hexahydrobenzylcarbinol sulfon 152. sulfoxyd 152. hydrindylcarbinol 294. Methylmenthanol 32. hydrochinon 428. Methylmercapto-bisacetyl-Methyliminobis-chlornaph= mercaptobenzol 545. thylsulfid 319. biscarboxymethylmercaps tobenzol 545. nitromethylphenylsulfid bistrinitrophenylmercapto= nitrophenylsulfid 158, 161. benzol 545. Methylisoamyl-cyclohexanol - hydrochinon 544. hydrochinondiacetat 544. 33. isopropenylcyclohexanol phenylacetat 421. pikrylmercaptobenzol 425. **58**. Methyl-methionsaureditolyl- isopropenylcyclohexenol 66. ester 202 methoäthyl- s. Methyliso-Methyl-isoborneol 56. isobutylallylcyclohexenol propyl-. methoäthylpropenylcyclo-— isobutylcyclohexanol 32. hexanol 57. isoeugenol 460. Methylmethoxy-benzalinden Methylisopropenyl-cyclohexas 346, 347. nol 42, 43. methylphenylsulfid 434. methylphenylsulfon 434. cyclohexenol 61. – dibenzylcyclohexanol 346. naphthylsulfid 475, 478, phenol 288, 289. phenoxyessigsaure 288, - naphthylsulfon 478, 481. Methylmethoxyphenyl-benzo- phenylbenzylcyclohexanol fulven 346, 347. sulfid 420. phenylcyclohexenol 322. tellurid 423 Methylisopropyl-allyleyelos telluriddijodid 423. hexanol 57. telluroxyd 423.

Methylmethyl-cyclohexyl-

cyclohexanol 58.

— cyclopentylcarbinol 14. Methyl-morphol 505.

- naphthol 319, 320.

allylcyclohexenol 65.

benzylcyclohexanol 298.

benzylsulfoniumchlorid

- bicyclohexanol 45.

225

Methylnaphthyl-ather 306, 312. carbinol 321. carbonat 313. oxytriphenylmethan 350. — sulfid 317. triphenylmethyläther 350. Methylnitrodimethylphenyls ather 240, 246. Methylnitromethylphenyläther 178, 205, 206. sulfid 213. sulfiddibromid 214. - sulfoxyd 214. - thiohydroxylamin 215. Methylnitrooxymethylphenyls sulfid 431. Methylnitrophenyl-ather 114, 116, 119. carbinol 237 — carbonat 120. sulfid 154, 159. sulfon 154, 159. sulfoxyd 154, 159. - thiohydroxylamin 158, 161. Methyl-nitrosophenyläther 113. nopinol 45. Methyloxyäthyl-cyclohexan cyclohexanol 372. cyclohexen 36. cyclopentan 14. isopropylcyclopentan 33. Methyloxy-benzylbenzhydrol butylcyclopentanol 376. dimethylpropylbenzol 271, 272. hexadecylbenzol 276. — isobutylcyclohexan 32. isobutylcyclohexen 55. Methyloxyisopropyl-cycloshexan 19, 30. cyclohexanol 373, 374, 375. cyclohexandiol 534. cyclohexen 38, 39, 40, 41. 42. cyclohexenol 376. cyclopenten 37. Methyloxymethyl-hydrinden isopropylidencyclopentan phenylsulfid 433. Methyloxymethylpropyl-benzol 270. cyclohexan 32. cyclohexandiol 535. cyclohexanol 376. cyclohexen 55. cyclopentan 31. cyclopenten 44. Methyloxynaphthylsulfid

475, 478, 480.

Methylthymyläther 264.

Methyloxynaphthyl-sulfon 475, 478, 481.
— sulfoxyd 475, 480.
Methyloxyphenyl-butylen, Methyläther 293. carbinol 443. — sulfid 406, 419. - sulfiddibromid 420. — sulfon 407, 420. - sulfoxyd 407, 419. Methyl-pentabromphenylather 108. phenäthyläther 238. phenäthylcarbinol 257, 258. phenanthrol 342. phenanthrylcarbinol 343. phenanthrylsulfid 340. Methylphenyl-ather 79. – äthoxyphenylbutylen 338. äthylenglykol 448. — amylalkohol 271. benzylcarbinol 331. – butylalkohol 269. — carbinol 235, 236. - carbonat 88. cyclohexanol 296. - hexylalkohol 272. methoxyphenylbutylen 338. – propyläther 252. – sulfid 143. sulfiddibromid 143. — sulfon 143. sulfoxyd 143. tolylcarbinol 331. — tolyltelluroniumjodid 216. trimethylenglykol 450. Methyl-phloroglucin 549. pikrat 140 Methylpropenyl-cyclohexanol 38. isopropylidencyclohexanol 65. phenol 287. Methylpropinylcyclohexanol Methylpropyl-allylcyclohexenol 65 cyclohexanol 18. isopropenylbenzylcyclos hexanol 304. isopropylcyclohexanol 34. phenol 259. Methyl-pulegol 55. pyrogallol 548. - resorcin 428, 437. - styryläther 279. tetraallylcyclohexanol 299. - tetrachlormethylphenylåther 176. tetrahydronaphthol 293. - tetranitrophenyläther 142. tetrapropylcyclohexanol 35. thymol 270.

BEILSTEIN's Handbuch.

Methyltolyl-ather 171, 186, carbinol 254, 255. sulfid 207. sulfiddibromid 208. sulfiddijodid 208. sulfon 208. sulfoxyd 207. Methyl-triäthylcyclohexanol **34**. triallylcyclohexanol 276. tribromphenyläther 108. trichlormethylphenyläther 189. trimethoxyphenylcarbinol 571. trimethylphenyläther 255. 256. trinitromethylphenyläther 181, 195, trinitrophenyläther 129, 140, 141. Methyltriphenylmethyl-aces tylthiohydroxylamin 354. äther 350. schwefelamid 354. sulfid 352. thiohydroxylamin 354. Methyl-tripropylcyclohexanol trithiophloroglucin 549. Methyltrithiophloroglucintriacetat 550. triessigsäure 550. trimethyläther 549. Milchsäure-äthyläthermenthylester 26. methyläthermenthylester santalylester 275. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n}O$ 3. $\begin{array}{ccccc} - C_n H_{2n-2}O & 35. \\ - C_n H_{2n-4}O & 60. \\ - C_n H_{2n-6}O & 69. \end{array}$ $-C_{n}H_{2n-8}O_{277}$ $C_nH_{2n-10}O$ 299. $-C_{n}H_{2n-12}O$ 304. $C_{n}H_{2n-14}O$ 323. $C_nH_{2n-16}O$ 334. $C_nH_{2n-18}O$ 339. $C_nH_{2n-20}O$ 346. CnH2n-22O $C_nH_{2n-24}O$ 357. $C_nH_{2n-26}O$ 359. CnH2n-280 361. $C_nH_{2n-30}O$ 364. CnH2n-32O 365. CnH2n-840 365. $C_nH_{2n-36}O$ 366. CnH2n-380 367. CnH2n-400 368.

 $- C_n H_{2n-42}O$ 369.

4. Aufl. Erg.-Bd. VI.

Monooxy-Verbindungen

CnH2n-40 369.

- CnH2n-460 369.

Morphol 505.

Morphol-dimethyläther 505.

- methyläther 505.

Myristinsäurementhylester 23.

Myrtenol 62.

Mytilit 592.

N.

Naphthanol 44. Naphthazarindibromid 573. Naphtho-chinonmethid 319. hydrochinon 474. Naphthol 304, 310. Naphthol-āthylāther 306, 312. - methyläther 306, 312. sulfid 469, 470. Naphtho-pikrinsaure 309. resorcin 474. Naphthoxydiathylaminoäthan 314. Naphthyl-acetat 307, 313. acetoxynaphthyläther 469. benzhydrylsulfon 328. bisdiphenylylcarbinol 369. borneol 338. carbinol 320. chlormercaptan 317. diacetoxynaphthylsulfon 557. dinaphthofluorenol 369. dioxynaphthylsulfon 557. diphenylencarbinol 364. mercaptan 309, 316. mercaptoessigsaure 317. mercaptophenyläthylen 317. mercaptostyrol 317. naphthylcarbinol 360. oxyacetoxynaphthalin 469. oxynaphthyläther 468. schwefelchlorid 317. schwefelsäure 308. sulfondibromessigsaure: nitril 309. sulfondichloressigsaurenitril 309. sulfonessigsäurenitril 309. thioglykolsäure 317. thiosulfoxylsaure 317. Natrium-naphtholat 306, 312. phenylcarbonat 88. Nelkenstielöl, Alkohol C₁₅H₂₆O aus -- 68. Neomenthol 29. Nitroacetoxy-athylbenzol 237, anthracen 339.

- benzyljodid 207.

benzylchlorid 179, 206.

Nitrodimethoxy-benzylchlorid | Nitromethoxy-inden 300. Nitroacetoxy-chlormethyl= - naphthalin 308, 315, 316. benzol 179, 206. - naphthalin 482. - diphenylsulfid 421. phenoxyessigsäure 392. propylbenzol 249. — pentadecylbenzol 456, 457. — inden 300. - stilben 335. propenylbenzol 459, 460. — jodmethylbenzol 207. propylbenzol 447, 448. - toluol 178, 205, 206. - methyldiphenylsulfid 421. Nitromethyldiphenyl-äther - propylbenzol 253. — stilben 497, 498. -- styrol 278. -- styrol 457, 458. 200. vinylbenzol 278. äthersulfonsäure 200. — tetradecylbenzol 456. - äthersulfonsäurechlorid Nitroäthoxy-dibenzyl 329. — toluol 427, 433. vinylbenzol 457, 458. – diphenyläthan 329. sulfid 181. Nitro-dimethyldiphenyläther — naphthalin 315. Nitromethyl-mercaptomethyl-**178, 192**. toluol 206. sulfoxydathylbenzol 441. dinitrooxydimethylphenyl-Nitro-athyldithioresorcindi= propylen 293. mercaptotoluol 213. methyläther 441. äthylmercaptotoluol 214. Nitrodioxy-diphenylsulfid phenoxyaceton 206. - amylphenyläther 82. 543. phenoxyessigsäure 178, methoxyäthylbenzol 552. 192, 205. - anisol 114, 116, 119. - benzoin 499. phenyläthylalkohol 552. Nitromethylphenyl-acetonylsulfid 214. benzolsulfensäure 157, 160. - styrol 458. acetoxynaphthylsulfid toluol 433. Nitrobenzolsulfensäure-äthyl= — triphenylmethan 513. 473, 476 ester 156. — anhydrid 157, 160. — methylester 156, 160. acetylthiohydroxylamin vinylbenzol 458. 215. Nitrodiphenyl-ather 114, 119. phenylester 156. sulfid 154, 159. brommercaptan 215. sulfon 154, 158, 159. — carbinol 237 Nitrobenzyl-acetat 223. - alkohol 222. Nitrodithioresorcin-dibenzyls chlormercaptan 214. - bromacetat 223. äther 412. isopropylidenthiohydrs - butyrat 223. diessigsäure 412. oxylamin 215. oxynaphthylsulfid 469, — formiat 223. – dimethyläther 412. Nitro-ditolyläther 178, 192. 475. — oxystyrol 278. - oxyvinylbenzol 278. essigsäurementhylester 22. – rhodanid 214. - palmitat 223. — eugenol 464. schwefelamid 215. guajacol 391. - propionat 223. schwefelbromid 215. schwefelchlorid 214. — hexamethoxytriphenyls — rhodanid 231. — schwefeldimethylamid 215. - selencyanid 233 methan 595. - selenocyanat 233. homoveratrol 433. schwefelmethylamid 215. - selenoschwefelsäure 233. - thiohydroxylamin 215. hydrochinon 418. Nitrohydrochinon-dimethyl= Nitromethyltrithiophloros — thioschwefelsäure 231. – thymyläther 265. **ä**ther 418. glucin-trimethyläther Nitrobis-benzylmercaptos - methyläther 418. 550. benzol 412. methylätheracetat 418. trimethyläthersulfoxyd — carbăthoxyoxyvinylbenzol Nitro-isobutyloxynaphthalin 550. Nitro-naphthol 308, 315, 316. 458. 316. Nitrobismethylmercaptoisopropyloxynaphthalin naphtholmethyläther 308. athylbenzol 441. 316. nitrooxymethylphenyl= benzol 412. kresol 178, 191, 205, 206. propylen 290. Nitrobrenzcatechin 391. Nitromethoxyacetoxy-allyl= Nitrooxy-acenaphthen 324. - **ăthyl̇̀benzol 237, 238**. Nitrobrenzcatechin-äthvls benzol 464. äther 392. toluol 433. allylbenzol 283. – diessigsäure 392. Nitromethoxy-äthylbenzol carbathoxyoxyathylbenzol - diglykolsäure 392 237. 443. — dimethyläther 392. — benzhydrol 489. - cymol 263, 267. — methyläther 391. - benzylalkohol 440. dimethoxystyrol 555. benzylchlorid 179, 206. - methylätheracetat 391, dimethoxyvinylbenzol 555. 392 benzyloxyäthylbenzol 443. dimethylbenzol 240, 242, methylätheressigsäure 392. Nitromethoxycarbathoxyoxy-**244, 246**. phenyläthylalkohol 553. Nitro-carbathoxyoxymethyl= diphenyl 324 sulfoxydnaphthalin 477. vinylbenzol 458. diphenylsulfid 420. - carvacrol 263. Nitromethoxy-chlormethyl= hydrochinontrimethyl= diacetoxydiphenylsulfid benzol 179, 206. ather 543. **544**. dibenzyl 329. Nitrooxymethoxy-allylbenzol Nitrodimethoxy-allylbenzol - dimethylbenzol 240, 246. **464**. - diphenyl 324. carbāthoxyoxyāthylbenzol - benzylalkohol 551. — diphenyläthan 329. 553.

REGISTER

Nitrooxymethoxy-diphenyl-Nitrophenylschwefel-hydr-Nitrotriphenylcarbinol 352. methan 489. Nitrotrismethylmercaptooxyd, Athylester 156, Mephenylathylalkohol 552. thylester 156, 160, Phenyls benzol 548. - styrol 458. ester 156. toluol 550. - toluol 427, 433, 440. methylamid 158, 161. Nitro-trithiophloroglucintris vinylbenzol 458. Nitrophenyl-selencyanid 164. methylather 548. Nitrooxymethyl-diphenyls selenocyanat 164 veratrol 392. sulfid 420. sulfonessigsäure 156. vinylnaphthol 324. isopropylbenzol 263, 267. sulfonessigsäureäthylester vinylphenoxyessigsaures athylester 278. - mercaptotoluol 431. Nitrooxy-naphthalin 308, 315, sulfoxydessigsaure 156. xylenol 240, 242, 244, 246. 316. sulfoxydessigsaureathyl-Nopinol 37. – stilben 335. ester 156. Nor-dihydroguajacharzsaure styrol 277, 278. thioglykolsäure 155. 577. tetrahydronaphthalin 290.
toluol 178, 191, 205, 206. thiohydroxylamin 158, 160. guajacharzsaure 578. tolyläther 200. triphenylcarbinol 513. tolylsulfid 181. - triphenylmethan 352. trinitrophenyläther 140. · vinylbenzol 277, 278. Nitro-phloroglucin 547. Nitro-phenäthylacetat 237, 238. propyloxynaphthalin 315. Oct. s. a. Okt. propylphenylather 81. Octakosyl-dinaphthylcarbinol - phenetol 114, 117, 119. pyrogalloltrimethyläther 361. 541. phenol 113, 116, 117. diphenylcarbinol 334. - phenole, Konstitution der - resorcin 404. ditolylcarbinol 334. Salze 70. resorcināthylāther 404. Octylacetessigsäurementhyl-Nitrophenoxy-acetylharnstoff resorcindiäthyläther 404. ester 27. 115, 120. resorcindimethyläther 404. Ölsäure-benzylester 221. essigsäure 115, 117, 120. - rhodanbenzol 155, 159, menthylester 23. - essigsäureäthylester 117. phenylester 87. - essigsaureamid 115. - rhodantoluol 214. tolylester 187. - essigsäurechlorid 115, 120. - selenophenol 164. Okt- s. a. Oct-. essigsäuremethylamid 120. Nitroso-anisol 113. Okta-chlerbenzpinakon 523. benzylalkohol 222. Nitrophenyl-acetat 115, 117, hydroeugenol 372. dioxynaphthalin 478, 480. **120**. methylbenzpinakon 526. - acetonylsulfid 155, 159. Nitrosomethyltriphenylmethylenglykoldiphenyls acetoxynaphthylsulfid 473, methyl-schwefelamid 354. ather 85. Oktaoxy-diphenyl 597. 476. thiohydroxylamin 354. acetylthiohydroxylamin Nitrosonitrodioxystilben 499. terphonyl 597. Oktaoxy-Verbindungen 597. 158. Nitroscoxy-dimethoxybenzol Oroein 438. ätherglykolsäure 115, 117, 543. 120 hydrochinontrimethyl-Orcin 437. äthvlalkohol 237, 238. Orcin-dimethylather 438. ather 543. — benzyläther 220. methoxynaphthalin 478, methyläther 446. — benzylsulfid 225. 482. Orthokieselsäure-bornylestertrichlorid 50. — brommercaptan 158. tetrahydronaphthalin 290. Nitroso-phenoxyathylharns dibornylesterdichlorid 50. - chlormercaptan 157, 160. stoff 91. dinitrophenyläther 126. tetrabornylester 50. tetrahydronaphthol 290. tribornylesterchlorid 50. Nitrophenylenbissulfonessigs Orthoschwefligsäure-äthylsaure 412. thiocarbamidsauretolyl= estertriphenylester 93. Nitrophenyl-isopropylidens ester 211. tolylisothioharnstoff 211 triphenylester 93. thiohydroxylamin 158. Nitro-tetrahydronaphthol 290. trithymylester 266. - mercaptan 1**54,** 159. tritolylester 173, 187. thioanisol 154, 159. - mercaptoaceton 155, 159. Oxalsäure-bisdiphenyläthyl= - mercaptoessigsäure 155. thiophenetol 159. mercaptoessigsäureäthyls thiophenol 154, 159. ester 330. bismethoxyphenylester thymol 267. ester 156. Nitrotoluol-sulfensäure 214. - oxynaphthylsulfid 469, sulfensäureanhydrid 214. bismethylbenzhydrylester 475. - phosphat 121. sulfensäuremethylester bismethylcyclohexylester - rhodanid 155, 159, 160. Nitrotrimethoxy-athylbenzol Nitrophenylschwefel-amid bisnitrobenzylester 223. 158, 160. 552 bisnitrophenylester 115. - bromid 158. styrol 555. bisoxyphenylester 417. vinylbenzol 555. chlorid 157, 160.

Nitrotrioxyäthylbenzol 552.

— dimethylamid 158, 161.

dibenzhydrylester 326.

40*

- cyclohexanol 376.

Oxybutyl-cyclohexan 18. Oxyathyl-propylcyclo: Oxalsaure-dibenzylester 221. pentanol 376. cyclopropan 12. dibornylester 51. Oxy-camphen 63. dicyclohexylester 6. propylinden 303. thymylather 265. cetylbenzol 276. - difenchylester 46, 47. Oxyallyl-benzol 282, 283. Oxychlor-benzhydrylnaph- dimenthylester 23. thalin 362. naphthalin 328. dinaphthylester 307, 313. oxytoluol 439. naphthylmercaptonaph= — diphenylester 87. thalin 469, 476. dithymomenthylester 29. Oxyaminopropyl-phenylnitrophenylmercaptoather 92 - ditolylester 187, 201. tolyläther 172 naphthalin 469, 475. Oxo-dihydrophenanthren 340. Oxyamyl-benzol 268, 269. phenoxyathan 99, 100, stearinsauremethoxy: cyclopropen 14. 101. phenylester 387 Oxyacenaphthen 324. Oxyanisyl-anisalinden 568. phenoxypropen 101. Oxyacetoxy-athylbenzol 443. Oxycyclobutyldiphenylcyclohexan 467. benzyltriphenylmethan inden 507. methan 338. naphthalin 509. Oxycyclohexyl-benzol 295. 524. Oxy-anthracen 339. butan 18. - triphenyläthan 513. benzalinden 346. diphenylcarbinol 503. - triphenylmethan 511. heptan 33. Oxyacetylenylbenzol, benzhvdrol 489. Oxy-cyclopentyldiphenyl-Oxybenzhydryl-cyclopenta-Methylather 299. dien 347. carbinol 503. Oxyathoxy- s. a. Athylens glykol-. cymol 261, 263, 267. fluoren 365 - hydrinden 359. Oxyathoxy-athylbenzol 443, dekahydronaphthalin 44. - inden 361. diacetoxydiphenylpropan naphthalin 362. 560. benzol 384, 402, 416. - dimethylbenzol 240, 241, - naphthol 520, 521. diathoxybenzol 540. Oxy-benzofluoren 348. Oxydiathyl-aminopropyl= 245. phenyläther 92. benzol 267. – diphenylamylen 502. benzol 70. benzotrifluorid 187. diphenylmethan 488. Oxybenzyl-alkohol 439. diphenylbutan 333. diphenylpropan 492, 493. benzalinden 363. phenylpentan 274. phenoxypropen 86. Oxyathoxyphenyl-butan 450. — pentan 453. Oxy-dially benzol 301, 302. dihydroanthracen 359. diphenyl 354. dibenzofluoren 362. fluoren 358. dibenzyl 329. tolyldihydroanthracen 527. heptan 273. Oxvathoxv-stilben 498. dicyclohexyl 56, 57. toluol 429, 439. hexan 273. dicyclopentyl 44. hydrinden 337. diffuorenyl 366. — tolylbutan 453. diisopropyldicyclopentyl - triphenylpropylen 518. inden 342. Oxyathyl-s.a.Athylenglykol-. mercaptonaphthalin Oxyathyl-amylbenzol 272. Oxydimethoxy-athylbenzol mercaptotoluol 434.
naphthalin 346. allylbenzol 556. - benzol 234, 235, 237. - benzylbenzol 331. oxymethylbenzylbenzol benzol 540. - butylcyclopropan 17. 516. dimethoxybenzylinden Oxväthylcarbamidsäurepropan 259. sulfonnaphthalin 475, 478. chlormethylphenoxy. dimethyltriphenylmethan athylester 188. sulfontoluol 434. 567. diphenoxyisopropylester sulfoxydtoluol 434. methyldibenzyl 560. triphenylcarbinol 524. - methylnaphthalin 559. phenoxyäthylester 84. Oxybis-bromphenoxypropen phenylpropan 553. propylbenzol 553. Oxyathyl-carvacrylather 262. chlorphenylpentadien 344. cyclohexan 12. toluol 548, 550. cyclopropan 4. - diphenylenäthan 366. triphenylmethan 565, 566. diphenylmethan 331. tribromphenoxypropan Oxydimethyl-athylbenzol 268. fluoren 337. allylbenzol 293. — hydrinden 294. Oxybrom-allylbenzol 283. Oxydimethylaminopropylmethylvinylnaphthalin inden 301. naphthyläther 314 - isopropylcyclopentan 31. 328. nitromethylphenyläther - naphthalin 321. naphthyloxynaphthalin 468. 206. phenylather 92. phenanthren 343. phenylheptadien 303. tolyläther 172, 187, 202 Oxybutenyl-benzol 286, 287. Oxydimethyl-amylbenzol 273. phenylpentan 272. cyclohexan 38. - naphthalin 330. Oxyathylpropyl-benzol 269. benzol 240, 241, 243, 245, - cyclobutan 17. Oxybutylbenzol 257, 258, 248.

259.

- benzylpentan 273.

REGISTER 629

Oxydimethyl-butylbenzol 272. Oxy-ditolylnonakosan 334. Oxymethoxy-äthylbenzol 443. oyclohexyloctylen 59.
diathylbenzol 272. ditolyloctakosan 334. allylbenzol 461, 462. fluoren 334. benzol 382, 401, 415. - fluorenyläthan 337. dicyclohexyl 58 Oxymethoxybenzyl-alkohol - diphenylbutan 333. fluorenylinden 362. 550. diphenylmethan 331. heptamethoxytriphenylbydrinden 501. diphenylpropan 332. methan 597. — inden 507. - hydrinden 294. heptylbenzol 272. methoxybenzalinden 568. inden 301. – heptylnaphthalin 322. Oxymethoxy-diallylbenzol Oxydimethylisopropyl-benzol hexadecylbenzol 276. 468. hexamethoxytriphenyl-- dibenzyl 489. dekahydronaphthalin 59. methan 596 - dimethyläthylbenzol 452. Oxydimethyl-methoxy hexamethyldiphenyldimethylnaphthalin 483. phenylpropan 453.
- naphthalin 321. methan 333 diphenylmethan 489. hexylbenzol 271. hydrinden 465. - octenylcyclohexan 59. hydrinden 286. methyldiphenylpropan - pentenylbenzol 295. hvdrochinon 541. 494 Oxydimethylphenyl-amylen Oxyhydrochinon-methyläther methylnaphthalin 483. 295, 296. 542. naphthalin 475, 477, 482. butan 271. methylätherdiacetat 542. phenanthren 505. - decylen 298. triacetat 542. phenylfluoren 518. - nonylen 298. trimethyläther 542. propenylbenzol 458, 459. octadien 303. Oxy-inden 300. propylbenzol 447. octylen 297. propylcyclohexan 372. stilben 498. isoamylbenzol 269. pentan 273. — isoamyleyelopropan 14. — isobutenylbenzol, Athylpropan 270. toluol 426, 428, 429, 432, Oxydimethyl-propylbenzol kohlensaureester 287. 439, 440. 269, 270 Oxymethoxytriphenyl-athan isobuttersäurenitrobenzyls – styrol, Äthylkohlensäureester 224. 513. ester 287. isobutylbenzol 259. carbinol 565. tetrahydronaphthalin 295.
tolylpropan 271, 272. isobutylcyclohexan 18. - methan 510, 511. isobutylcyclohexen 38. Oxymethyläthyl-benzol 254. triphenylcarbinol 516. - isohexylcyclopropan 17 - triphenylmethan 356. Oxyisopropenyl-benzol 283, diphenylbutan 333 Oxydinaphthoxypropan 307. Oxydinaphthyl-chlormethyl- $28\bar{4}$ diphenylpentan 333 phenylheptadien 303. benzol, dimeres 284. naphthalin 368. - naphthalin 328. phenylpentan 273. - propenylbenzol 294. - nonakosan 361. Oxyisopropyl-benzalinden - octakosan 361. 347. Oxymethyl-allylbenzol 287, 288. Oxy-diphenoxypropan 86. benzol 254. diphenyl 323. butenylbenzol 295. - amylbenzol 271. Oxydiphenyl-äthan 329, 330. anthracen, Methylather cyclobutan 12. cyclohexanol 372. 342. * äther 384. äthylen 336. benzyltriphenylcarbinol cyclopentanol 371. — benzylbutan 357. cyclopropan 7. dihydronaphthalin 302. dinaphthylcarbinel 520. butenylbenzol, Methylbensylhexadien 361. äther 293. butan 331 - butylen 337. butylbenzol 269, 270. fluoren 338. hydrinden 295. - camphen 64. carbinol 489. cyclobutan 4. heptan 333. inden 302. isopropylideninden 322. hexadecan 334. cyclohexan 11. cyclopentan 7. — inden, Acetat 360. naphthalin 321. phenylbenzofulven 347. cyclopropan 3. — methan 324, 325. tetrahydronaphthalin 297. diallylbenzol 302. — nonakosan 334. dicyclohexyl 58. Oxyjodphenoxydimethyl-— nonan 833. aminopropan 109. Oxykresoxy-āthan 171, 186, dimethylvinylbenzol 293. octadecan 334. Oxymethyldiphenyl-butan octakosan 334. 332. pentadiin 348. methan 330. pentan 332. dimethylaminopropan 172, pentadien 345. 187, 202 propan 331. - pentadiin 348. propin 341. propan 186. — pentan 332. - propylamin 172. sulfid 396, 420. Oxymercapto-benzol 406, 419. - propan 331. trimethoxyphenylpropan Oxymethylendiphenyls naphthalin 475, 478, 480. 583. methan 336.

tofuol 433.

Oxydipropylbenzol 272.

Oxymethylenfluoren 341.	Oxynaphthyl-methylmers	Oxyphenyl-dinaphthylmethan
Oxymethyl-hexylbenzol	captonaphthyläther 470.	366.
272.	- methylsulfonnaphthyls	— ditolylcarbinol 516.
— hexylcyclopropan 31.	äther 470.	— fluoren 357.
- hydrinden 292.	- oxynaphthalin 468.	— fluorenylcarbinol 518.
— inden 300.	Oxynitro-methylphenoxydis	— heptan 272, 273.
Oxymethylisopropenyl-benzol		— hexadecan 276.
288, 289.	- methylphenylmercaptos	— hexan 271.
cyclohexan 43.	naphthalin 469, 475.	— jodidchlorid 109.
— cyclohexen 61.	- phenoxydimethylaminos	— naphthalin 346.
Oxymethylisopropyl-benzol	propan 120.	— octadecan 277.
260, 261, 263, 267.	- phenylmercaptonaphthalin	— octin 302.
- methylendekahydronaph	469, 475.	— pentan 268.
thalin 66.	Oxy-octadecylbenzol 277.	- propan 248, 249, 250, 251,
Oxymethylmercapto-benzol	— octinylbenzol 302.	252, 254.
406, 419.	Oxyoxy-āthylpropylfluoren	- propylalkohol 448.
	503.	- propylen 279, 280, 282,
— naphthalin 475, 478, 480. — toluol 433.		283, 284; Athylkohlens
	- benzhydrylfluoren 526.	saureester 281.
Oxymethyl-naphthalin 319,	- benzhydrylnaphthalin 520, 521.	— propylinden 345.
320.	1	- rhodanid 421.
— oxyathylpropylbenzol 453,	benzyltriphenylmethan	— tetradecan 276.
454.	524.	— tolyläthan 331.
— oxypropylbutylbenzol 454.	- dinaphthylmethylnaph=	— tolylbutylen 338.
- phenanthren 342.	thalin 531.	Oxy-propenylbenzol 279, 280,
— phenylamylen 294.	— isopropylfluoren 501.	281; Athylkohlensäures
Oxymethylphenylbenzyl-	- isopropylnaphthalin 484.	ester 281.
butylen 338.	- methoxyphenylpropan	— propinylbenzol 299.
— sulfid 434.	553.	
— sulfon 434.	Oxyoxymethylphenyl-heptan	Oxypropyl-benzol 248, 249,
— sulfoxyd 434.	454.	250, 251, 252.
Oxymethylphenyl-butan 269,	— pentan 453, 454.	cyclohexan 15.
270.	— propan 450, 451, 452.	— cyclohexanol 372.
butin 301.	Oxyoxy-phenoxypropansuls	hydrinden 295.
— dibenzylcarbinol 517.	fonsäure 387.	— inden 302.
- dinaphthylcarbinol 528.	— phenylpropan 449.	Oxy-rhodanbenzol 421.
fluoren 358.	Oxy-pentamethylbenzol 270.	- stilben 335.
- heptylen 297.	— pentaphenyläthan 367.	— styrol 277, 279.
— hexan 272, 273.	pentaphenylpropylen 368.	— tetradecylbenzol 276.
— pentan 271.	— pentenylbenzol 293.	— tetrahydronaphthalin 290,
— propylen 287, 288, 289.	— perylen 361.	291.
Oxymethyl-propenylbenzol	- phenanthren 339, 340.	— tetramethoxytriphenyl-
287.	Oxyphenoxy-acetaldehyd 385.	methan 587.
— propylbenzol 259, 260.	— aceton 385.	Oxytetramethyl-benzol 268.
— propylbutenylbenzol 297.	— äthan 84.	— dicyclohexyl 59.
— sulfonnaphthalin 475, 478,	butan 85.	- diphenylmethan 332.
481.	— essigsäure 387.	Oxytetraphenyl-äthan 364.
- tetrahydronaphthalin 293.	essigsäureäthylester 387.	— amylen 365.
tetraphenylamylen 365.	— hexan 85.	— methan 364.
— thiophenol 433.		— propan 364, 365.
— tolylhexylen 297.	pentan 85. propan 85.	— propylen 365.
— triphenylcarbinol 514, 515.		Oxy-thiophenol 406, 419.
— triphenylmethan 355.	propylamin 92. propylbenzol 449.	- thymoxydimethylamino
Oxynaphthalin 304, 310.	O-hand cost-law West of	
Oxynaphthoxy-äthan 307,	Oxyphonyl-acetylen, Methyl-	propan 266.
313.	äther 299.	— toluol 169, 183, 196, 217.
— dimethylaminopropan 314.	— äthylaikohol 443.	Oxytolyl-amylen 294.
	athylinden 345.	— butan 270.
— propan 307, 313.	- amylen 293.	- dibenzofluoren 366.
Oxynaphthyl-butylen 330.	- benzofulven 346.	— fluoren 358.
— dibenzofluoren 369.	— benzylbutan 332.	- heptylen 297.
- fluoren 364.	butan 257, 258.	- hexadecan 276.
— heptan 322.	— butylen 286, 287; Athyl-	— hexylen 295.
— mercaptan 475, 478, 480.	kohlensäureester 286.	propan 260, 261, 267.
- mercaptonaphthylather	- cyclohexan 295.	— sulfon 430, 438.
469.	— dinaphthylcarbinol 528.	Oxytriallylbenzol 322.

Oxy-tribromphenoxyathan 108 trichlorphenoxyäthan 104. Oxytrimethoxy-athylbenzol propylbenzol 572. triphenylmethan 582; s. a. Trimethoxytriphenyl= Oxytrimethyl-benzol 255, 256, - diphenylnonan 334. phenyldecadien 304. propylbenzol 271. — styrol 293. — triphenylmethan 356. Oxytriphenyl-äthan 354. äthylen 358. — benzylbutan 365. – benzylpropan 365. butan 356. — carbinol 510, 511. — dihydroanthracen 368. methan 348, 349.propan 356. propin 359. Oxytripropylbenzol 274. Oxy-Verbindungen 3; s. a. Monooxy-Verbb., Dioxy-Verbb. usw. Oxyvinylbenzol 277, 279. P. Palmitinsäure-menthylester 23. nitrobenzylester 223. Patschuli-alkohol 68. campher 68. Pentaacetylglucosedibenzyl= mercaptal 228. Pentabrom-acetoxyāthylbens zol 234. anisol 108. — bromoxymethylphenyls propan 261. dehydrothymol 290. diacetoxymethopropyls benzol 450. - diacetylbenzylacetal 220. dibromoxyphenylbutan 258. – dibromoxyphenylpropan **254**. - oxyāthylbenzol 234. phenetol 108. phenol 108. phenylacetat 108. Pentachlor-dioxytoluol 429. methoxystyrol 278. methoxyvinylbenzol 278.
phenol 104. phenolchlor 104. – Thymol 267.

Pentadecyl-brenzcatechin 456. Phenoxyacetylmalonsäure= 457. dimethylester 91. diphenylcarbinol 334. Phenoxyathyl-harnstoff 91. phenylcarbinol 276. hydrazin 93. tolylcarbinol 276. malonsäurediäthylester 90. Pentamethoxy-benzhydrol semicarbazid 93 Phenoxy-aminoisopropyltriphenylcarbinol 596. alkohol 92. Pentamethyl-bicycloheptanol - amylen 83. - butylen 83. cyclohexanol 32. diäthylaminoisopropyl= Pentamethylenglykolphenyl= alkohol 92. äther 85. Pentamethylphenol 270. Pentanitro-dioxydiphenyl 485. diphenyläther 141. Pentaoxy-dibenzylpentan 586. diphenylmethan 585. diphenylpentan 586. ditolyl 585. — ditolylpentan 586. phenylbenzylhexan 586. Pentaoxy-Verbindungen $C_nH_{2n}O_5$ 584. $C_nH_{2n-14}O_5$ 585. $-C_{n}H_{2n-18}O_{5}$ 586. CnH2n-22O5 587. Pentaphenyl-äthylalkohol 367. allylalkohol 368. Pericyclocamphanol 63. 86. Perillaalkohol 61. Phenäthyl- s. a. Phenyläthyl-. Phenathyl-acetat 236, 238. anisalinden 363. methoxybenzalinden 363. phenylbutylcarbinol 333. Phenanthrenhydrochinon 505. Phenanthrenhydrochinondiacetat 506. pseudocumyläther 505. xylyläther 505. Phenanthrol 339, 340. Phenanthron 340. Phenanthryl-acetat 340. oxyfumarsäure 339. Phenetol 80. Phenol 70; additionelle Verbindungen 77; funktio-nelle Derivate 79—97; Salze 78; Substitutions-produkte 97—142; Umwandlungsprodukte 79. **336**. Phenolalkohole 3. Phenolate 78. Phenole 3, 69. Phenoxyacet-hydroxamsaure 90. hydroximsäure 90. Phenoxyacetyl-acetessigsäures athylester 91. aminocrotonsaurenitril 90. cyanessigsäureäthylester iminobuttersäurenitril 90.

Phenoxydimethylaminobuttersäure 92. buttersäuremethylester 93. isopropylalkohol 92. Phenoxy-dimethylbenzol 240. essigsäure 89 essigsäureäthylester 89. essigsaurechlorid 89. essigsäurephenylester 90. heptylen 83. hexylen 83. Phenoxyisobuttersäure-äthyl= ester 90. amid 90. chlorid 90. Phenoxyisobutyrylmalon= säurediäthylester 91. Phenoxymethyläthyl-ketazin keton 86. – ketonsemicarbazon 86. - ketoxim 86. Phenoxy-methylbuttersäure methylbuttersäurenitril 90. naphthalin 307, 313. octylen 83. pelargonsäure 90. propionaldoxim 86. propylen 83. propylhydrazin 93. triphenylmethan 350. valeraldehyd 87. valeraldoxim 87. Phenyl-acetat 87. acetonylsulfon 145. acetylenylcarbinol 299. äther 84 ätherglykolsäure 89. Phenyläthoxyphenyl-äthylen propylen 337. Phenyläthyl- s. a. Phenäthyl-. Phenyl-athylalkohol 235, 237. äthylenglykol. 444. äthylmercaptan 239 allylalkohol 281, Phenylamyl-alkohol 268. mercaptan 269. nitrit 268. Phenyl-benzhydrol 354. benzhydrylsulfon 328. benzyläther 220.

Phenylenylexyl-benzhydryl- carbinol 386. acthinol 386. acthinol 386. acthinol 386. aulid 225. aulid 225. Phenyl-bisbromphenylcarbinol 567. Phenylbismethoxymethylphenyl- carbinol 567. Phenylbismethoxyphenyl- åthan 513. athylen 518. bornaphenylcarbinol 382. phenylphyloylcopropan 582. phenylphyloylcopropan 582. phenylphyloylcopropan 582. bornaphenylcarbinol 387. bornylen 303. glykol 444. broughenylcarbinol 327. batylalizhelol 257, 258, 259. batylalizhelol 258, 259. carveol 322. chloracetat 87. chlordintrophenylather 106. bromphenylcarbinol 361. carbinol 327. Phenyl-hophenylcarbinol 361. carbinol 327. Phenyl-hophenylcarbinol 361. carbinol 327. Phenyl-hophenylcarbinol 361. carbinol 327. Phenyl-hophenylcarbinol 361. carbinol 327. dinchtylphenylsulfon- phenyl-jlodoniumhydroxyl 295. diblenzylearbinol 366. phenylensylborylensylborylenylather 126, 127. dinchylphenylcarbinol 366. phenylborylcarbinol 368. phenylborylcarbinol 369. diphenylcarbinol 369. diphe			
carbinol 345. — carbinol 345. — sulfox 425. — sulfoxyd 225. — sulfoxydesigsäure 409, 433. — sulfoxydesigsäure 409, 434. — sulfoxydesigsäure 409, 435. — sulfoxydesigsäure 409, 436. — sulfoxydesigsäure 409, 437. — sulfoxydesigsäure 409, 438. — sulfoxydesigsäure 409, 438. — sulfoxydesigsäure 409, 438. — thioglykolsäure 397, 409, 438. — thioglykolsäure 397, 409, 438. — thioglykolsäure 397, 409, 438. — thioglykolsäure 397, 409, 439. — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 307, — thioglykolsäure 308, — phenyliodidelorid 153, — phenyliodidelorid 153, — phenyliodidelorid 153, — phenyliodidelorid 153, — propionsäure 147, — thiopropionsäure 147, — propionsäure	Phenylbenzyl-benzhydryl:	Phenylenbismethyl-sulfid 397.	Phenyl-phenylacetylenylcarbis
- carbinol 349 menthenol 345 midify 225 menthenol 345 midify 225 phenyl-bisbromphenylcarbin of 352 bismethoxymethylphenyl-carbinol 567 Phenylbismethoxyphenyl-althol 513 a thylen 518.			
— menthenol 345. — sulifozyd 226. — sulifoxyd 226. — sulifoxyd 226. — bismethoxymethylphenyl- carbinol 567. — sulifoxyd size — pismethoxymenyl- Athan 513. — athylenglykol 582. — phenylismethoxyphenyl- Athylenglykol 582. — phenylismethoxyphenyl- Athylenglykol 582. — phenylismyl- phenylismethoxyphenyl- Athylenglykol 582. — phenylismyl- phenylismyl- phenyl-borneol 303. — bornylen 304. — phenylismid 422. — phenylisiolature 397, 409, 423. — thioglykolasure 397, 409, 424. — glykoldisthylather 444. — glykoldisthylather 444. — phenylationid 417. — propionasureamid 147. — phenylationid 397. — thioglykolasure 397, 409, 425. — thioglykolasure 397, 409, 426.			
- sulifd 225 sulforyd 225 Phenyl-bisbromphenylcarbin nol 352 - bismethoxymethylphenyl- carbinol 667 Phenylbismethoxyphenyl- Athan 513 Athylen 518 Athylen 51			
asilfoxyd 225. Phenylbisbromphenyloarbinol 367. Phenylbisbromphenylosrbinol 567. Phenylbismethoxyphenyl- Athan 513. Athylengiykol 582. Phenylbisoxy-benzhydryl- oyolopropan 632. Phenylbisoxy-benzhylsulfid 492. Phenylbisoxy-benzhylsulfid 492. Phenylbisoxy-benzhylsulfid 493. Phenylbisoxy-benzhylsulfid 494. Agykkoldiathylather 443. Phenylbisoxy-benzhylsulfid 495. Phenylbisoxy-benzhylsulfid 495. Phenylbisoxy-benzhylsulfid 495. Phenylbisoxy-benzhylsulfid 495. Phenylbisoxy-benzhylsulfid 495. Phenylbisoxy-benzhylsulfid 496. Agy kasalikiteriology-benzhylsulfid 496. Agy kasalikiteriology-benzhylsulfid 496. Phenylbisoxy-benzhylsulfid 496. Agy kasalikiteriology-benzhylsulfid 496. Phenylbisoxy-benzhylsulfid 496. Agy kasalikiteriology-benzhylsulfid 496. Agy kasaliki		l —	- proparavialkohol 200
Phenyl-bistromphenyloarbin nol 352 bismethoxymethylphenyloarbinol 567. Phenylbismethoxymethylphenyloarbinol 567. Phenylbismethoxymethylphenyloarbinol 568. Athylen 518. Athylen 518. Athylen 518. Athylen 518. Athylen 518. Phenylbisoxy-benthydrylogologologologologologologologologolog		1 7-0	
nol 352 bismethoxymethylphenyle carbinol 567. Phenylbismethoxyphenyl. 4 than 513. 4 thylenglykol 582. priority propylenglykol 582. Phenylbisoxy-benzhydryle cyclopropan 532. bernylbisoxy-benzhydryle cyclopropan 549. Phenyl-borneol 303. bornylen 304. bornylen 305. bornylen 305. bornylen 306. carbonat 88. carvacrylather 262. carveol 322. chloracteat 87. chlordinitrophenylather 128. carbinol 327. Phenyl-cyclohexandi 248. Phenylendorphenylenthinol 351. carbinol 327. Phenyl-cyclohexandi 248. Cyclopropan 448. Phenylendorphenyle			
bismethoxymethylphenyle carbinol 567. Phenylbismethoxyphenyl- & Athylen 518. Athylen 518. Athylenglykol 582. propylenglykol 583. propylenglykol 584. propylenglykol 584. propylenglykol 585. propylenglykol 586. propylenglykol 586. carbanal 597. propylenglykol 586. propylenglykol 586. diblenzylathylenglykol 516. dibenzylathylenglykol 516. dibenzylathylenglykol 567. dibenzylathylenglykol 568. phenylikolon 257. diphenylyloarbinol 366. phenylikolon 257. diphenylyloarbinol 366. telluroniumhydroxyd 217. phenylendimercaptan 397. dollathylester 105. propionsäture 111. propionsäture 111. propionsäturenitril 145. esigsäurenitril 147. phenylatholo 272. phenylikololo 272. phenylikololo 272. phenylikololololololololololololololololololo	* • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
carbinol 567. Sethylen 518. Sthylen 518. Sthylen 518. Sthylenglykol 582. propylenglykol 582. phenylpropylocylopropan 532. phenylpropylocylopropan 519. Phenyl-borneol 303. bornylen 303. bornylen 303. bornylen 303. bornylen 303. bornylen 303. bornylen 303. Stromphenylsathrinol 327. bromphenylsathrinol 327. bromphenylsathrinol 327. bromphenylsathrinol 327. cambanal 303. carbonat 88. carvacrylather 262. carveol 322. chloracetat 87. chloracetat 87. chloracetat 87. chloracetat 87. chloracintirophenyl-ther 104. bromphenylcarbinol 351. carbinol 327. Phenyl-loydohexandiol 467. cyclohexanol 294, 2965. dibenxylathylenglykol 516. dibenxylcarbinol 386. dichloracetat 87. dichlorphenylcarbinol 386. dichloracetat 87. dichlorphenylcarbinol 386. dichloracetat 87. dichlorphenylathric phenyllifor phenylicodoniumhydroxyd 247. dimaphtylmethylather 380. dinaphtylmethylather 380. dinaphtylmethylather 380. diphenylyloenzbinol 386. diphenyloydopenat 387. diphenylopenat 388. phenylbenylbatylen 380. phenylbenylbatylen 380. phenylbenylbatylen 380. phenylbenylbatylen 386. diphenylopenat 387. diphenylopenat 388. mitorphenylather 47. phopolata 147. phenylation 498. salfon 498. sulfon 498. sulfon 498. sulfon 498. sulfon 498. sulfon 498. sulfon			
Phenyl-indonaid 146. a thylen 518. a thylen 518. a thylen 518. a thylen 518. b thylenglykol 582. propylenglykol 582. propylenglykol 582. phenyl-borneol 303. b romacetat 87. b bromphenylsther 105. b romphenylsther 262. c carbonat 88. c carbonat 88. c carveol 322. c chlordinitrophenylather 105. b romphenylearbinol 361. c carbinol 327. chlordinitrophenylather 105. b romphenyloarbinol 361. c carbinol 327. dibenzylathylenglykol 566. dibenzylathylenglykol 566. dibenzylathylmethylather 360. dinitrophenylsther 126, 127. dinaphthylmethylather 360. dinitrophenylsther 126, 127. dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylsulfon 364. Phenylsindraylathylenglykol 566. telluroniumhydroxyd 217. phenylsindraylathylenglykol 566. telluroniumhydroxyd 217. phenylsindraylathylenglykol 566. telluroniumhydroxyd 217. dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylsulfon 364. phenylsidylen 386. phenylsidohol 271. phosphase 44. phenylsidid 422. phenylsidid 422. phenylsidid 422. phenylsidid 423. tinklidetylsulfid 429. tinklidetylsulfi			
sithan 513. sithylengiykol 582. Phenylbisoxy-bennhydryle cyclopropan 532. Phenyl-borneol 303. bornylen 303. bornylen 303. bornylen 303. bornylen 303. bornylen 303. bornylen 303. brompectat 87. bromphenylather 105. bromphenyleather 262. carveol 322. chloracetat 87. chlordinitrophenylather 106. bromphenyleathinol 351. carbinol 327. Phenyl-horneol 303. bornylen 303. bromacetat 87. chlordinitrophenylather 106. bromphenyleathinol 305. carvacrylishler 262. carvacrylishler 262. carvacrylishler 263. carbonol 327. Phenyl-horneol 364. carbinol 327. Phenyl-horneol 365. dibenzylathylengiykol 516. dibenzylathylengiykol 516. dibenzylathylengiykol 516. dibenzylathylengiykol 567. dioxynaphthylsulfon 568. diohlorassigsäurentiril 145. dibenzylathylathylathylathylathylathylathylath			
a šthylen 548.			
- athylenglykol 582 propylenglykol 582 propylenglykol 582 phenylpisoxy-benshydryl- cyclopropan 532 phenylpropylcyclopropan 519 Phenyl-borneol 303 bornylen 303 bornylen 303 bornylen 303 bromacetat 87 bromphenylsther 105 bromphenylsther 105 bromphenylsther 105 bromphenylsther 262 carbonat 88 carveol 322 chlordinitrophenylather 128 chlordinitrophenylather 128 chlordinitrophenylather 128 dibenzylstylenglykol 516 dibenzylstylenglykol 566 dichloracetat 87 diolyrphenylearbinol 367 dioxynaphthylsulfon- phenyljodoniumhydroxyd 217 dioxynaphthylsulfon 569 dinitrophenylsther 126, 127 dioxynaphthylsulfon 569 diphenylycarbinol 356 telluroniumhydroxyd 217 dioxynaphthylsulfon 569 diphenylylcarbinol 356 telluroniumhydroxyd 217 phosphat 314.			
propylenglykol 582. Phenylbioxy-benzhydryl- cyclopropan 532. phenyl-propyloyolopropan 542. phenyl-borneol 303. bromacetat 87. bromphenyl&ther 105. bromphenyl&ther 105. bromphenyl&ther 105. bromphenyl&ther 282. carvacryl&ther 282. carvacryl&ther 282. carvacryl&ther 282. carvacryl&ther 282. chlordinitrophenyl&ther 128. Phenyl-dycloprandiol 357. chlordinitrophenyl&ther 128. Phenyl-dycloprandiol 356. dichloracetat 87. chlordinitrophenyl&ther 128. dibenzyl&thylenglykol 566. dibenzyl&thylenglykol 566. dibenzyl&thylenglykol 566. dibenzyl&thylenglykol 566. dibenzyl&thylenglykol 566. dibenzyl&thylenglykol 567. dibenzyl&thylenglykol 567. dibenzyl&thylenglykol 567. dibenzyl&thylenglykol 567. dibenzyl&thylenglykol 567. dibenzyl&thylenglykol 567. dibenzyl&thylenglykol 568. dibenzyl&thylenglykol 568. dibenzyl&thylenglykol 568. dibenzyl&thylenglykol 569. dibenzyl&thylenglykol 569. dibenzyl&thylenglykol 569. dibenzyl&thylenglykol 569. dibenzyl&thylenglykol 560. dibenzyl&thylenglykol 569. dibenzyl&thylenglykol 569. diphenylencarbinol 367. dibenzylkolarbinol 367. dibenzylkolarbinol 368. dibenzylkolarbinol 369. diphenylencarbinol 369.			
Phenylbisory-benshydryl- ovyclopropan 532. — phenylpropylcyclopropan 519. Phenyl-borneol 303. — bornylen 303. — bornylen 303. — bromacetat 87. — bromphenylather 105. — bromphenylather 262. — carbanol 303. — carbanol 303. — carvacryläther 262. — carvacryläther 262. — chloracetat 87. — bromphenylather 101. — bromphenylather 102. — carvacryläther 262. — carvacryläther 262. — carvacryläther 262. — chloracetat 87. — propylohexaniol 366. — diehloracetat 87. — diohloracetat 87. — diohloracetat 87. — propylohexaniol 366. — diehloracetat 87. — dinatrylphenylather 126, — 127. — dinatrylphenylather 128, — propylonsaure 147. — propylonsaure 147. — propylonsaure 147. — propylonsaure 147. — propylonsaure 148. — propionsaure 147. — propylonsaure 147. — propylonsaure 147. — propylonsaure 147. — propylonsaure 148. — propionsaure 147. — propylonsaure 148. — propionsaure 147. — propylonsaure 148. — propionsaure 147. — propionsaure 147. — propylonsaure 148. — propionsaure 147. — propionsaure 147. — propionsaure 147. — propionsaure 147. — propionsaure 148. — propionsaure 147. — propionsaure 147. — propionsaure 148. — propionsaure 147. — propionsaure 147. — propionsaure 148. — propionsaure 147. — propionsaure 148. — propionsaure 147. — propionsaure 148. — propionsaure 149. — thioryleximio 147. — propionsaure 148. — propionsaure 149. — thioryleximio 148. — propionsaure 149. — thioryleximio 148. — propionsaure 149. — thioryleximio 148. — propionsaure 149. — thioryleximio 148. — propionsaure 149. — thioryleximid 148. — propionsaure			
o cyolopropan 532. phenyl-propylcyolopropan 519. Phenyl-borneol 303. bornylen 303. bromacetat 87. bromphenyláther 105. bromphenylather 105. bromphenylather 87. butylalkohol 257, 258, 259. butylnitrit 258. carbonat 88. carvacol 322. chloracetat 87. chloradintrophenyláther 101. bromphenylcarbinol 357. chloradintrophenyláther 101. bromphenylcarbinol 357. chloradintrophenyláther 101. bromphenylcarbinol 357. chloracetat 87. chloradintrophenyláther 101. bromphenylcarbinol 357. chloracetat 87. chloradintrophenyláther 104. bromphenylcarbinol 357. dibenzylcarbinol 356. dibenzylcarbinol 356. dibenzylcarbinol 356. dichloracetat 87. dichloracetat 87. dichloracetat 87. chloradintrophenylather 104. bromphenylcarbinol 357. dimethylphenylsulfor 567. diohoracetat 87. betylalkohol 272. hexylalkohol 271. hexylalkohol 259. isothioharnstoff 146. methylalitrit 272. mercaptan 142. mercaptan 142. Phenyl-nylenylenylenylenylenylenylenylenylenyle			
- phenylpropyloylopropan 519. Phenyl-borneol 303 bornylen 303 bornylen 303 bromacetat 87 bromphenylather 105 bromphenylather 105 bromphenylather 105 butylalklohol 287 butylalklohol 287 butylalklohol 287 butylalklohol 287 butylalklohol 287 butylalklohol 287 butylalklohol 287 betylnitrit 288 carwacryläther 262 carveol 322 chloracetat 87 chloradinitrophenylather 101 bromphenylather 102 bromphenylather 104 bromphenylather 105 chloradinitrophenylather 104 bromphenylather 105 dibenzylakliylenglykol 516 dibenzylcarbinol 357 dibenzylcarbinol 356 dibenzylathylenglykol 516 dibenzylcarbinol 356 dibenzylcarbinol 356 dichoracetat 87 dinathylphenylaulfor 567 dinathylphenylaulfor 567 dioxynaphthylaulfon 557 dioxylaulfun 22 propylenglykol 144 propionasureamidoxim 147 phenylsulfonyd-esigsaure 147 phenylsulfonyd-esigsaure 147 phenylsulfonyd-esigsaure 147 phenylsulfonyd-esigsaure 147 phenylsulfonyd-esigsaure 147 phenylsulfonyd-esigsaure 147 phenylsulfonyd-esigsaure 147 phenylsulfonyd-esigsaure 147		423.	
- phenyl-borneol 303 bornylen 303 bornylen 303 bromacetat 87 bromphenylather 105 bromphenylather 105 bromphenylather 262 carveol 322 chloracetat 87 chloradintrophenylather 105 bromphenylather 262 carveol 322 chloracetat 87 chloradintrophenylather 105 bromphenylather 262 carveol 322 chloracetat 87 chloradintrophenylather 105 bromphenylather 105 bromphenylather 262 carveol 322 chloradintrophenylather 126 dibenzylathylenglykol 516 dioxynaphthylsulfon 557 dioxynaphthylsulfon 557 dioxynaphthylsulfon 557 dioxyphenylachinol 356 diphenylploarbinol 356 diphenylploarbinol 356 telluroniumydroxyd 247 phenylsulfonylphenylplather 126, - 127 dioxyphenylachinol 356 diphenylploarbinol 356 telluroniumydroxyd 409 sulfoxyd 409 sulfoxyd 409 sulfidtetrabromid 422 sulfidtetrabromid 422 sulfidtetrapiodid 422 sulfidtetrapiodid 422 sulfidtetrapiodid 422 sulfidtetrapiodid 422 sulfidtetrapiodid 423 propionsäureathylen 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 propionsäureamidoxim 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure		Phenylendimercaptan 397,	
519. bornylen 303. bornylen 303. bornylen 303. bornylen 303. bromacetat 87. bromphenylather 105. bromphenylather 105. bromphenylather 105. bromphenylather 262. carbonat 88. carvacrylather 262. carveol 322. chloracetat 87. chloracetat 87. chloracetat 87. chlordinitrophenylather 104. bromphenylcarbinol 351. carbonat 88. menthadienol 271. bromphenylcarbinol 351. carbonat 88. chlordinitrophenylather 128. Phenylchlorphenylather 104. bromphenylcarbinol 351. carbonat 89. chloracetat 87. chloracetat 87. chloracetat 87. chlordinitrophenylather 104. bromphenylcarbinol 351. carbonal 327. Phenyl-cylolobexandiol 467. cyclohexanol 294, 295. dibenzylathylenglykol 516. dibenzylathylenglykol 516. dibenzylathylenglykol 516. dibenzylathylnenylather 126, dichloracetat 87. dichlorphenylcarbinol 356. chloracetat 87. dichlorphenylcarbinol 357. dimethylphenylaulfon- phenyljodoniumhydroxyd 247. dianphthylmethylather 360. dinitrophenylather 126, jphenylenglykol 144. Phenylenbishenzyl-sulfid 409. diphenylenarbinol 356. phenylbenzylbutylen 356. chloracetat 87. dichlorphenylcarbinol 366. propainosaure 44. phenylanglykol 144. Phenylenbishenzyl-sulfid 409. diphenylyloarbinol 366. phenylbenzylbutylen 356. carbinol 346. Phenylathylicarbinol 366. phenylbenzylbutylen 356. carbinol 346. Phenylathylbenzylbutylen 356. chloracetat 87. phenylathyloarbinol 366. phenylbenzylbutylen 356. carbinol 346. Phenylathylbenzylbutylen 356. carbinol 346. Phenylathyloarbinol 367. carbinol 346. Phenylathylbenzylbutylen 356. carbinol 346. Phenylathylbenzylbutylen 356. carbinol 346. Phenylathylbenzylbutylen 356. chloracetat 87. phenylathylbenzylbutylen 356. carbinol 346. Phenylathylbenzylbutylen 356. chloraceta	 phenylpropylcyclopropan 		
Section Social Program Social Prog			 malonsäurediäthylester
bornylen 303. bromphenylearbinol 327. bromphenylearbinol 328. carbonat 88. carvacryläther 262. carveol 322. cheptylaitrit 271. bromphenylearbinol 361. chlordinitrophenyläther 101. bromphenylearbinol 351. carbinol 327. Phenyleholorphenyläther 101. bromphenylearbinol 351. carbinol 327. Phenylenylearbinol 351. chloracetat 87. diohloracetat 87. diohloraphenylearbinol 356. diphenylenylearbinol 356. diohloracetat 87. diohloracet	Phenyl-borneol 303.		147.
- bromphenylather 105 bromphenyloarbinol 337 butylalkohol 257, 258, 259 butylalkohol 257, 258, 259 butylalkohol 257, 258, 259 butylalkohol 267, 258, 259 butylalkohol 271 bromphanol 303 carvacrylather 262 carveol 322 chloracetat 87 chloracitat 87 chloracitat 87 chloracitat 87 bromphenylather 128 Phenylchlorphenylather 129 dibenzylathylenglykol 361 dibenzylathylenglykol 516 dibenzylathylenglykol 516 dibenzylathylenglykol 569 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 propionsaure 147 propionsaure 147 propionsaure 146 thioglykolsaure 146 thioglykolsaure 146 thioglykolsaure 147 phenylathylester 147 propionsaureamid 147 phenylathonol 259 isovalerianat 87 propionsaureamid 147 phenylaikohol 259 isovalerianat 87 propionsaureamid 147 phenylaikohol 259 isovalerianat 87 propionsaureamid 247 phenylaikohol 259 isovalerianat 87 propionsaureamid 147 phenylsulfommethal 145 propionsaureamid var thiopropionsaureamid var thiopropionsaureamid var thioglykolsaure 147 phenylathylester 145 propionsaureamid var thiopropionsaureamid var thiopropionsaureamid var thiopropionsaureamid var thiopropionsaureamid var thiopropionsaureamid var thiopropionsaureamid var propionsaureamid var thiopropionsaureamid var thiopropionsaureamid var phenylathylater 88 propionsaure 187 phenylathylater 88 propionsaure 187 phenylsulfommethal 156 thiopropionsaure 147 phe	— bornylen 303.	1	— oximinoessigsäurenitril
bromphenylather 105. bromphenyloarbinol 327. brompropionat 87. butylalkohol 257, 258, 259. butylalkohol 257, 258, 259. butylalkohol 257, 258, 259. camphanol 303. carbonat 88. carvacrylather 262. carveol 322. chlordinitrophenylather 128. Phenylchlorphenylather 101. bromphenyloarbinol 351. carbinol 327. Phenyl-cyolohexandiol 467. cyolohexanol 294, 295. dibenzylathylenylather 366. dichloracetat 87. dichlorphenylather 356. dichloracetat 87. dichlorphenylather 356. dichloracetat 87. dichlorphenylather 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenyloarbinol 356. dichloracetat 87. propionsäurenitid 147. propionsäureamid 147. Phenylsulfoxyd-essigsäure 147. phenylsulfoxyd-essigsäure 148. propionsäurenitril 147. biopropionsäureamid 147. phenylsulfoxyd-essigsäure 148. propionsäurenitril 147. biopropionsäureamid 147. phenylsulfoxyd-essigsäure 148. propionsäurenitril 147. biopropionsäureamid 147. phenylsulfoxyd-essigsäure 148. propionsäure 147. phenylsulfoxyd-essigsäure 148. propionsäure 147. phenylsulfoxyd-essigsäure 148. propionsäure 147. phenylsulfoxyd-essigsäure 148. propionsäurenitril 147. biopropionsäureamid 147. phenylsulfoxyd-essigsäure 148. phenylsulfonylseiser 147. phenylsulfoxyd-essigsäure 148. propionsäure 147. phenylsulfoxyd-essigsäure 148. phenylsulfonylseiser 147. phenylsulfoxyd-essigsäure 148. phenylsulfonylseiser 147. phenylsulfoxyd-essigsäure 148. phenylsulfonylseiser 147. phenylsulfoxyd-essigsäure			145.
bromphenyloarbinol 327. brompropionat 87. butylalkohol 257, 258, 259. butylnitrit 258. carphanol 303. carbonat 88. carvacryläther 262. chloracetat 87. chlordinitrophenyläther 128. Phenylchlorphenyl-ather 101. bromphenylcarbinol 351. carbinol 327. Phenylchlorphenyl-ather 104. bromphenylcarbinol 351. carbinol 327. dibenzylathylenglykol 516. dibenzylathylenglykol 516. dibenzylathylenglykol 516. dibenzylathylphenylcarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenylather 126, dibenzylathylphenylchrophenyl-ather 360. dinitrophenyläther 126, dioxynaphthylsulfon 559. diphenylclorphenylcarbinol 354. Phenylmphenylcarbinol 356. dichlorphenylcarbinol 559. diphenylclorphenylather 126, dibenzylathylphenylcarbinol 356. dichlorphenylcarbinol 559. diphenylclorphenylather 126, dichlorphenylcarbinol 559. diphenylclorphenylather 126, dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylsulfon 559. diphenylclorphenylather 126, diphenylclorphenylclorphenylather 126, diphenylclorphenylclorphenylather 126, diphenylclorphenylclorphenylather 126, diphenylclorphen	— bromphenyläther 105.		 phenyljodidehlorid 153.
bytylalkohol 257, 258, 259. butylaitohol 257, 258, 259. butylaitohol 257, 258, 259. camphanol 303. carbonat 88. carvacryläther 262. carveol 322. chloracetat 87. chlordinitrophenyläther 128. Phenylchlorphenyl-ather 101. bromphenylcarbinol 351. carbinol 327. Phenyl-oyclohexandiol 467. cyclohexanol 294, 295. dibenzylathion 356. dibenzylathion 356. dichloracetat 87. dichlorphenylcarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenylcarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenylcarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenylcarbinol 356. dichlorphenylcarbinol 357. dimethylphenylsulfon-phenyljodoniumhydroxyd 247. dinaphthylmethyläther 360. dinitrophenylather 126, 127. dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylcarbinol 356. Phenylmirit 271. hexylnitrit 272. hexylalkohol 272. hexylalkohol 271. hexylnitrit 271. hexylnitrit 271. hexylnitrit 272. hexylalkohol 273. heptylnitrit 272. hexylalkohol 273. hexylnitrit 271. hexylnitrit 271. hexylnitrit 272. hexylalkohol 275. jodacetat 87. jodacetat 87. jodacetat 87. jodacetat 87. phenylmisulfonydeusifoxydeusifoxydeusifoxydeusifoxydeusifoxydeusifoxydeusifoxydeusifoxydeusifoxydeusifoxydeusifoxydeusifoxydeusifoxydeusifusyleusifoxydeusifusyleusifoxydeusi			
butylalkohol 257, 258, 259. butylnitrit 258. camphanol 303. carbonat 88. carveol 322. chloracetat 87. chlordinitrophenylather 128. Phenylchlorphenyl-ather 101. bromphenylcarbinol 351. carbinol 327. Phenyl-cyclohexandiol 487. cyclohexandiol 294, 295. dibenzylathylenglykol 516. dibenzylathylenglykol 56. propionsäure 147. phenylathizeter 147. phenylathol 222. phenylanglykol 144. Phenylathylester 147. propionsäure 147. phenylathol 322. propionsäure 147. phenylatholo 322. propionsäure 147. phenylathylester 146. tiloglykolsäuretthyleter 146. thioglykolsäuretthyleter 146. thioglykolsäuretthyleter 146. thynyläther 265. Phenyltahylearbinol 336. propionsäure 147. Phenylathylearbinol 336. propionsäure 147. phenylsulfomyd-essigsäure 147. phenylsulfomyd-essigsäure 147. phenylsulfomethan 145. propionsäure 147. phenylsulfomethan 146. thioglykolsäure 146. thioglykolsäure 147. phenyltahylenglykol 346. thyloglycarbinol 360. telluriddijollorid 216. telluriddijodid 216. telluriddi	- brompropionat 87.	hentylelkohol 272	
butylnitati 258 camphanol 303 carbonat 88 carveoryläther 262 carveoryläther 262 chloracetat 87 chlordinitrophenyläther 128. Phenylchlorphenylather 101 bromphenylcarbinol 351 carbinol 327. Phenyl-cyclohexandiol 467 cyclohexandiol 2467 cyclohexandiol 2467 dibenzylcarbinol 356 dibenzylcarbinol 357 dichloracetat 87 propionsäure 88 propionsäure 147 propionsäure			
- carbonat 88 carvacrylāther 262 carveol 322 chloracetat 87 chlordinitrophenylāther 128 Phenylchlorphenyl-āther 101 bromphenylcarbinol 351 carbinol 327 Phenyl-oylobexandiol 467 cyclohexandiol 294, 295 dibenzylāthylenglykol 516 dibenzylathylenglykol 516 dibenzylathylenglykol 516 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichlorphenylcarbinol 327 dimethylphenylsulfons phenyljodoniumhydroxyd 247 dinaphthylmethylāther 360 dinitrophenylāther 126, 127 dioxynaphthylsulfon 557 dioxynaphthylsulfon 557 diphenylylcarbinol 356 telluroniumhydroxyd 217 Phenylenbisāthyl-sulfid 409 sulfon 409 sulfon 409 sulfon 409 sulfotetrabromid 422 sulfidtetrabodid 422 sulfidtetrabodid 422 sulfidtetrabodid 422 sulfidtetrabodid 422 sulfidtetrabodid 423 revoloxya 203 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 hexylnitrit 271 phenylsulfoxyd-essigsäure 142 phenylsulfoxyd-essigsäure 142 phenylsulfoxyd-essigsäure 142 phenylsulfoxyd-essigsäure 142 phenylsulfoxyd-essigsäure 142 phenylsulfoxyd-essigsäure 142 phenylsulfoxyd-essigsäure 142 phenylsulfoxyd-essigsäure 142 phenylsulfoxyd-essigsäure 143 phenylsulfoxyd-essigsäure 145 propionsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 146 phenylsulfoxyd-essigsäure 146 phenylsulfoxyd-essigsäure 146 phenylsulfoxyd-essigsäure 146 phenylsulfoxyd-essigsäure 146 phenylsulfoxyd-essigsäure 146 phenylsulfoxyd-essigsäure 146 phenylsulfoxyd-essigsäure 146 phenylsulfoxyd-essigsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 146 phenylsulfoxyd-essigsäure 146 phenylsulfoxyd-essigsäure 147 phenylsulfoxyd-essigsäure 148 phenylsulfoxyd-essigsäure			
- carvacryläther 262 carvacryläther 262 carvacryläther 262 chloracetat 87 chlordinitrophenyläther 128. Phenylchlorphenyl-ther 101 bromphenylcarbinol 351 carbinol 327. Phenyl-oylohexandiol 467 cyclohexandi 294, 295 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichlorphenylcarbinol 356 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichlorphenylcarbinol 356 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 propionsäure 142 propylenglykol 144. Phenyliodoniumhydroxyd 247 propylenglykol 144. Phenyliodoniumhydroxyd 205 phenyliodoniumhydroxyd 206 phenyliodo			
- carvacryläther 262 carveol 322 chloracetat 87 chlordinitrophenyläther 128 Phenylchlorphenyl-ther 101 bromphenylcarbinol 351 carbinol 327 Phenyl-cyclohexandici 467 cyclohexandici 467 cyclohexandici 467 dibenzyläthylengiykol 516 dibenzyläthylengiykol 516 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichlorphenylcarbinol 327 dimethylphenylsulfon-phenyljcoloniumhydroxyd 247 dinaphthylmethyläther 360 dinitrophenyläther 126, 127 dioxynpenylcarbinol 356 diphenylencarbinol 357 dioxynpenylcarbinol 356 diphenylencarbinol 357 dioxynpenylcarbinol 356 diphenylchorabinol 356 diphenylchorabinol 356 diphenylchenarbinol 356 diphenylchenarbinol 356 telluroniumhydroxyd 217 Phenylchlorylcarbinol 366 telluroniumhydroxyd 217 Phenylchlorylcarbinol 366 telluriddijodid 216 telluroniumhydroxyd 217 phosphat 314 phosphat 314 phosphat 314 phosphat 314 phosphat 314 phosphat 314 phosphat 314 phosphat 314 phosphat 314 phosphat 314 phosphat 314 phosphat 325 phonylchylcarbinol 326 phonylchylcarbinol 326 phonylchylcarbinol 326 phonylchylcarbinol 326 phonylchylcarbinol 326 phonylchylcarbinol 326 phonylchylcarbinol 326 phonylchylcarbinol 326 phonylchylcarbinol 326 phonylchylcarbinol 326 phonylchylcarbinol 326 phonylchylcarbinol 326 ph			
carveol 322. chloracetat 87. chlordinitrophenyläther 128. Phenylchlorphenyl-ather 101. bromphenylcarbinol 351. carbinol 327. Phenyl-cyclohexandiol 467. cyclohexandiol 467. dibenzylathylenglykol 516. dibenzylathylenglykol 516. dibenzylcarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenylcarbinol 327. dimethylphenylsulfon-phenyljodoniumhydroxyd 247. dinaphthylmethyläther 360. dinitrophenyläther 126, 127. dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylsulfon 559. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 357. dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylsulfon 559. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 357. diphenylchylcarbinol 356. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 357. diphenylchylcarbinol 356. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 357. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 357. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 366. Phenylnitrobensylšther 307. diphenylcarbinol 366. Diphenylcarbinol 367. Diphenylcarbinol 368. Phenylnitrobensylšther 223. nitrophenylcarbinol 367. Diphenylcarbinol 368. Phenylnitrobensylšther 223. nitrophenylcarbinol 367. Diphenylcarbinol 368			
- chloracetat 87 chlordinitrophenyläther 128. Phenylchlorphenylearbinol 351 bromphenylcarbinol 351 carbinol 327. Phenyl-cyclohexandic 467 cyclohexandic 204, 295 dibenzyläthylenglykol 516 dibenzylearbinol 366 dibenzylearbinol 327 diohloracetat 87 dichlorphenylcarbinol 327 dimethylphenylsulfon phenyljcdoniumhydroxyd 247 dinaphthylmethyläther 360 dinitrophenyläther 126, 127 dioxynphenylcarbinol 356 diohloracetat 87 dioxynphenylcarbinol 327 dioxynphenylcarbinol 356 phenyllichylearbinol 367 dioxynphenylcarbinol 356 diphenylencarbinol 356 diphenylencarbinol 356 telluroniumhydroxyd 217. Phenylcarbinol 356 telluroniumhydroxyd 217. Phenylcarbinol 356 telluroniumhydroxyd 217. Phenylcarbinol 356 telluroniumhydroxyd 217. Phenylcarbinol 367 diphenylenbisathyl-sulfid 409 sulfon 366 diphenylearbinol 367 diphenylearbinol 367 diphenylearbinol 367 diphenylearbinol 367 diphenylearbinol 367 diphenylearbinol 368 phenylathylearbinol 369 telluriddipolid 216 telluriddipolid 216 telluriddipolid 216 telluriddipolid 216 telluriddipolid 216 telluriddipolid 216 telluriddipolid 216 telluriddipolid 216 telluriddipolid 216			
- chlordinitrophenyläther 128.			
128. Phenylchlorphenyl-āther 101. bromphenylcarbinol 351. carbinol 327. Phenyl-cyclohexandiol 467. cyclohexandiol 294, 295. dibenzylcarbinol 356. dibenzylcarbinol 356. dichlorphenylcarbinol 327. dichloracetat 87. dichlorphenylcarbinol 327. dimethylphenylcarbinol 327. dimethylphenylcarbinol 327. dimethylphenylcarbinol 327. dinaphtylmethylāther 360. dinitrophenylāther 126, 127. dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylcarbinol 366. Thenylinaphthyl 346. Phenylcarbinol 367. diphenylcarbinol 366. Thenylinaphthyl-āther 307, 313. diphenylcarbinol 366. Thenylcarbinol 366. Thenylcarbinol 366. Thenylcarbinol 367. diphenylcarbinol 366. Thenylcarbinol 322. Thenylcarbinol 322. Thenylcarbinol 322. Thenylmerapto-essigsäure 146. Thioglykolsäure 146. Thioglykolsäure 146. Thioglykolsäure 146. Thioglykolsäure 146. Thiomilchsāure 147. Thenylcarbinol 321. Thenylcarbinol 322. Thenylmerapto-essigsäure 146. Thomilchsāure 147. Thenylcarbinol 326. The			
Phenylchlorphenyl-ather 101. bromphenylcarbinol 351. carbinol 327. Phenyl-cyclohexandicl 467. cyclohexanol 294, 295. dibenzylcarbinol 356. dibenzylcarbinol 356. dibenzylcarbinol 356. dichloracetat 87. dichlorphenylcarbinol 327. dimethylphenylsulfon-phenyljcdoniumhydrsoxyd 247. dinaphthylmethylather 360. dinitrophenyläther 126, 127. dioxynaphthylsulfon 557. dioxynaphthylsulfon 557. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 357. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 357. diphenylcarbinol 356. diphenylcarbinol 356. phenylathylearbinol 366. phenylathylearbinol 366. phenylcarbinol 367. diphenylycarbinol 367. diphenylycarbinol 367. phosphat 316. phenylcarbinol 366. phenylcarbinol 366. phenylcarbinol 367. phosphat 316. phenylcarbinol 366. phenylcarbi			
- bromphenylcarbinol 351 carbinol 327. Phenyl-cyclohexandiol 467 cyclohexand 294, 295 dibenzyläthylenglykol 516 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichlorphenylcarbinol 352 dimethylphenylsulfon phenyljodoniumhydroxyd 247 dinaphthylmethyläther 360 dinitrophenyläther 126, 127 dioxynaphthylsulfon 557 dioxynaphtylsulfon 557 dioxynaphtylsulfon 557 dioxynaphtylsulfon 557 diphenylcarbinol 356 diphenylcarbinol 357 diphenylcarbinol 356 diphenylcarbinol 356 diphenylcarbinol 357 diphenylcarbinol 356 phenylathylcarbinol 367 diphenylcarbinol 356 phenylathylcarbinol 367 diphenylcarbinol 356 phenylicthylcarbinol 366 phenylathylcarbinol 367 diphenylcarbinol 356 phenylathylcarbinol 367 diphenylcarbinol 356 phenylathylcarbinol 369 phenylathylcarbinol 366 phenylathylcarbinol 369 phenylathylcarbinol 367 phenylathylcarbinol 369 phenylathylcarbinol 369 phenyla		— menthadienol 322.	
rhenyl-cyclohexandiol 467. - cyclohexanol 294, 295 dibenzylathylenglykol 516 dibenzylcarbinol 356 dichloracetat 87 dichlorphenylcarbinol 327 dimethylphenylsulfon-phenyljcdoniumhydr-oxyd 247 dinaphthylmethyläther 360 dinitrophenyläther 126, 127 dioxynaphthylsulfon 557 dioxynaphthylsulfon 557 dioxynaphthylsulfon 557 dioxyphenylcarbinol 356 diphenylcarbinol 356 diphenylcarbinol 357 diphenylcarbinol 356 telluroniumhydroxyd 217. Phenylenbisäthyl-sulfid 409 sulfon 409 sulfoxyd 409. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 422 sulfidtetrajodid 422 sulfidtetrajodid 422 sulfox 409, 423. Frenylmercapuo-ssagaaure 147 thymyläther 265. Phenylmerathyl trimole-kularer 145 thymyläther 265. Phenylenglykol 144. Phenylmethoxy-methyl-ster 147 thymyläther 265. Phenylclyl-āther 171, 186, 200 åthylalkohol 331 carbinol 364 naphthylcarbinol 364 naphthylcarbinol 363 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 317 telluriddijodid 216 telluriddijodid 21		— mercaptan 142.	
Phenyl-cyclohexandiol 467. — cyclohexandiol 294, 295. — dibenzylāthylenglykol 516. — dichloracetat 87. — dichlorphenylcarbinol 327. — dimethylphenylsulfon-phenyljodoniumhydr-oxyd 247. — dinaphthylmethylāther 360. — dinitrophenylāther 126, 127. — dioxynaphthylsulfon 557. — dioxynaphthylsulfon 557. — dioxynaphthylsulfon 559. — diphenylencarbinol 356. — diphenylencarbinol 356. — telluroniumhydroxyd 217. Phenylditolyl-carbinol 356. — telluroniumhydroxyd 217. Phenylenbisāthyl-sulfid 409. — sulfon 409. — sulfoxyd 409. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 422. — sulfidtetrajodid 422. — sulfidtetrajodid 422. — sulfon 409, 423. — itrintrobenzylāther 225. Phenylathylen 356. — telluridaliodid 216. — telluroxyd 216. Phenylather 265. Phenylenbiylosylentylen 344. — telluridylendidiol 331. — telluriddiolodid 216. — telluroxyd 216. Phenyl-ather 314. — telluroxyd 216. Phenyl-ather 329. — triphenylmethylsulfid 353. — urethan 88. Phioroglucid 546. Phioroglucid 546. Phoroglucid 547. — methyläther 265. Phenylathyles 265. Phenylathyles 265. Phenylathyles 265. Phenylathyles 265. Phenylathylester 147. — thymylāther 265. Phenylather 265. Phenylathol 331. — carbinol 346. — phenyliconiumhydroxyd 208. — phenylbenzylbutylen 359. Phenylathylen 369. — telluriddiolorid 216. — telluriddiolorid 216. — telluriddiolorid 216. — telluroxyd 216. Phenyl-trimethylenglykol — telluroxyd 216. — telluroxyd 216. Phenyl-trimethylenglykol — telluroxyd 216. — tellu		Phenylmercapto-essigsäure	·
- cyclohexanol 294, 295 dibenzylāthylenglykol 516 dibenzylcarbinol 356 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 propionsāure 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 130 diphenyljcarbinol 363 phenylāthylen 356 phenylāthylen 356 phenylaphthol 346 phenylaphthyl-āther 307, - disulfon 317 phosphat 314 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 147 propionsāureāthylester 130 diphenyljcarbinol 363 phenyljodoniumhydrs 0xyd 205 phenylaphthol 346 phenylphaphthyl-āther 307, - dioxyphenylcarbinol 357 dioxyphenylcarbinol 356 phenylphaphthyl-āther 307, - diphenylploaniumhydrs 0xyd 205 phenylphaphthyl-āther 307, - dioxyphenylcarbinol 356 phenylphaphthyl-āther 307, - dioxyphenylcarbinol 356 diphenylploaniums 369 phenylphaphthyl-āther 307, - dioxyphenylcarbinol 356 phenylphaphthyl-āther 307, - disulfon 317 phosphat 314 phenylphaphthyl-āther 307, - dioxyphenylcarbinol 356 diphenylplachoniumhydrs 0xyd 216 telluriddijodid 216 telluriddijodid 216 triphenylmethylather 350 triphenylmethylsulfid 353 urethan 88 phloroglucid 546 phenylcarbinol 364 phenylcarb			
Systemetation 25, 253, 253, 254, 254, 254, 254, 254, 254, 254, 254		- propionaldehyd, trimole-	
- dibenzylcarbinol 356 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 dichloracetat 87 propionsäure 347 propionsäureāthylester 147 propionsäureāthylester 147 propionsäureāthylester 147 propionsāureāthylester 136 phenyliphonyljodoniumhydr oxyd 208 telluridichlorid 216 telluriddichlorid			
- dichlorsoctat 87 dichlorphenylcarbinol 327 dimethylphenylsulfons phenyljodoniumhydrs oxyd 247 dinaphthylmethyläther 360 dinitrophenyläther 126, 127 dioxynaphthylsulfon 557 dioxynaphthylsulfon 557 dioxynaphthylsulfon 557 dioxyphenylcarbinol 354. Phenylaitolyl-carbinol 356 phenylaitolyl-carbinol 356 phenylaitolyl-carbinol 356 phenylaitolyl-carbinol 356 telluroniumhydroxyd 217. Phenylenbisäthyl-sulfid 409 sulfon 409 sulfoxyd 409. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 422 sulfidtetrabromid 422 sulfidtetrabromid 422 sulfidtetrabromid 422 sulfon 409, 423 proppiensäureäthylester 147 proppiensäureäthylester 144 proppiensäureäthylester 144 proppiensäureäthylester 144 proppiensäureäthylester 144 proppienglykol 144. Phenylmethoxy-methyls sulfon 363 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 350 telluriddipodid 216 telluriddipodid 216 telluriddipodid 216 telluroxyd 216. Phenyl-nitrobensyläther 223 triphenylmethylather 350 triphenylmethylather 350 triphenylmethylcarbinol 363 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 208 telluriddipodid 216 telluriddipodid 216 telluroxyd 249 triphenylmethylather 350 trip			1
- dichlorphenylcarbinol 327 dimethylphenylsulfons phenyljodoniumhydrs oxyd 247 dinaphthylmethyläther 360 dinitrophenyläther 126, 127 dioxynaphthylsulfon 557 dioxynaphthylsulfon 557 dioxynaphthylsulfon 559 diphenylcarbinol 354. Phenylaphthylcarbinol 356 telluroniumhydroxyd 217. Phenylenbisäthyl-sulfid 409 sulfon 409 sulfon 363 maphthylcarbinol 363 sulfon 208 sulfon phenyljodoniums hydroxyd 208 sulfon 208 sulfon 208 sulfon phenyljodoniums hydroxyd 208 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 208 sulfon 216 telluriddibromid 216 telluriddiplorid 216 telluroxyd			
- dinetrophenylaufons phenyljodoniumhydrs oxyd 247 dinaphthylmethyläther 360 dinitrophenyläther 126, 127 dioxynaphthylsulfon 557 dioxynaphthylsulfon 559 diphenylylcarbinol 354 phenylaphthyl-äther 307, 313 diphenylylcarbinol 356 diphenylylcarbinol 357 diphenylylcarbinol 356 telluriddiponid 216 telluriddiponid 26			
phenyljodoniumhydrsoxyd 247. — dinaphthylmethyläther 360. — dinitrophenyläther 126, 127. — dioxynaphthylsulfon 557. — dioxyphenylcarbinol 359. — diphenylylcarbinol 356. — phenylnaphthol 346. Phenylnaphthyl-äther 307, 313. — carbinol 346. — telluriddichlorid 216. — telluriddichlorid 216. — telluriddijodid 216. — telluriddipodid 26. —			
phenyljodoniumhydrsoxyd 247. — dinaphthylmethyläther 360. — dinitrophenyläther 126, 127. — dioxynaphthylsulfon 557. — dioxyphenylcarbinol 357. — diphenylglcarbinol 356. — phenylaphthyl-äther 307, 313. — carbinol 346. — phenylaphthyl-ather 307, 313. — carbinol 346. — diphenylylcarbinol 356. — phenylditolyl-carbinol 356. — telluroniumhydrsoxyd 217. — telluroniumhydrsoxyd 217. — phenylaphthyl-ather 307, 313. — carbinol 346. — telluriddipromid 216. — telluriddipromid 216. — telluriddipodid 216. — telluroxyd 216. — telluriddipromid 236. — telluriddipromid 249. — triphenylmethylather 350. — triphenylmethylather 350. — triphenylmethylsulfid 353. — urethan 88. — triphenylmethylsulfid 353. — triph			
oxyd 205. — dinaphthylmethyläther 360. — dinitrophenyläther 126, 127. — dioxynaphthylsulfon 557. — dioxyphenylcarbinol 559. — diphenylcarbinol 356. — phenylathyl-äther 307, 313. — carbinol 346. — phenylditolyl-carbinol 356. — phenylcarbinol 357. — diphenylcarbinol 356. — phenylcarbinol 367. — diphenylcarbinol 356. — phenylcarbinol 367. — diphenylcarbinol 367. — diphenylcarbinol 367. — diphenylcarbinol 367. — disulfon 317. — phenylcarbinol 367. — telluriddibromid 216. — telluriddipodid 216. — telluridipodid 216. — telluriddipodid 216. — telluriddipodid 216. — telluriddipodid 216. — telluriduipodid 216. — telluriduipodid 2		1	
360. — dinitrophenyläther 126, 127. — dioxynaphthylsulfon 557. — dioxyphenylcarbinol 559. — diphenylcarbinol 356. — telluriddiphormid 216. — telluriddiphorid 216. — telluriddiphormid 216. — telluriddiphormid 216. — te			— sulfonphenyljodonium:
- dinitrophenyläther 126, 127 dioxynaphthylsulfon 557 dioxynaphthylsulfon 559 diphenylencarbinol 359 diphenylencarbinol 356 diphenylylcarbinol 356 telluroniumhydroxyd 217 phosphat 314.			hydroxyd 208.
127. — dioxynaphthylsulfon 557. — dioxyphenylenarbinol 559. — diphenylenarbinol 354. — diphenylylcarbinol 354. — diphenylylcarbinol 356. — telluroniumhydroxyd 217. Phenylenbisäthyl-sulfid 409. — sulfoxyd 409. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 422. — sulfidtetrabromid 422. — sulfidtetrabromid 422. — sulfox 409, 423. — phosphat 314. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 423. — phosphat 314. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 337. — oceat 87. — phosphat 314. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 364. — telluriddichlorid 216. — telluroxyd 216. Phenyl-trimethylenglykol 449. — triphenylmethyläther 350. — triphenylmethylather 350. — triphenylmethylather 350. — triphenylmethylsulfid 353. — urethan 88. Phloroglucin 546. Phloroglucin 546. Phloroglucin 545. Phloroglucin-diacetat 547. — methyläther 547.	360.		— tellurid 215.
 dioxynaphthylsulfon 557. dioxyphenylcarbinol 559. diphenylencarbinol 357. diphenylylcarbinol 354. Phenylditolyl-carbinol 356. diphenylylcarbinol 356. diphenylylcarbinol 367. diphenylcarbinol 442. diphenylcarbinol 367. diphenylcarbinol 36	— dinitrophenyläther 126,		— telluriddibromid 216.
- dioxyphenylcarbinol 559 diphenylencarbinol 357 diphenylylcarbinol 354 diphenylylcarbinol 356 telluroniumhydroxyd 217 phenylenbisäthyl-sulfid 409 sulfon 409 sulfoxyd 409 Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 422 sulfidtetrabromid 422 sulfidtetrajodid 422 sulfon 409, 423 sulfon 409, 423 diphenylylcarbinol 367 diphenylylcarbinol 367 diphenylylcarbinol 367 diphenylylcarbinol 367 diphenylylcarbinol 367 diphenylylcarbinol 367 diphenylylcarbinol 367 diphenylylcarbinol 367 diphenylylcarbinol 367 diphenylylcarbinol 367 diphenylylcarbinol 367 mistrophenyläther 223 triphenylmethylcarbinol 364 triphenylmethylcarbinol 364 triphenylmethylsulfid 353 urethan 88 Phloroglucin 546 Phloroglucin 546 Phloroglucin-discetat 547 methyläther 547.	127.	Phenyinaphthol 346.	— telluriddichlorid 216.
- dioxyphenylcarbinol 559 diphenylencarbinol 357 diphenylycarbinol 354 Phenylditolyl-carbinol 356 telluroniumhydroxyd 217. Phenylenbisäthyl-sulfid 409 sulfox 409. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 422 sulfidtetrabromid 422 sulfidtetrajodid 422 sulfox 409, 423 sulfox 409, 423 josa 313 carbinol 346 diphenylycarbinol 367 diphenylycarbinol 367 diphenylycarbinol 367 phosphat 314. Phenyl-nitrobenzyläther 223 nitrophenyläther 114, 119 oleat 87 oxymethylphenyläthylen 3364 triphenylmethylsulfid 353 urethan 88 Phloroglucin 546 Phloroglucin 546 Phloroglucin 545 Phloroglucin-diacetat 547 methyläther 547.		Phenylnaphthyl-ather 307,	— telluriddijodid 216.
 diphenylencarbinol 357. diphenylylcarbinol 354. Phenylditolyl-carbinol 356. diphenylylcarbinol 367. disulfon 317. phosphat 314. Phenyl-nitrobenyläther 223. nitrophenyläther 114, 119. oleat 87. oxymethylphenyläthylen 364. triphenylmethylcarbinol 364. triphenylmethylcarbinol 364. triphenylmethylcarbinol 364. triphenylmethylcarbinol 364. triphenylmethylcarbinol 364. triphenylmethylsulfid 353. urethan 88. Phloroglucin 546. Phloroglucin 546. Phloroglucin 545. Phloroglucin-discetat 547. methyläther 547. 	 dioxyphenylcarbinol 559. 		— telluroxyd 216.
- diphenylylcarbinol 354. Phenylditolyl-carbinol 356 disulfon 317 disulfon 317 disulfon 317 disulfon 317 disulfon 317 disulfon 317 phosphat 314. Phenylenbisāthyl-sulfid 409 sulfon 409 sulfoxyd 409. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 422 sulfidtetrabromid 422 sulfidtetrabromid 422 sulfidtetrajodid 422 sulfidtetrajodid 422 sulfon 409, 423 propan 330, 331 diphenylylcarbinol 367 disulfon 317 phosphat 314 phenyl-nitrobenylāther 223 triphenylmethylsulfid 353 triphenylmethylsulfid 353 urethan 88 Phloroglucid 546 Phloroglucin 545 Phloroglucin-discretat 547 methylāther 547.	— diphenylencarbinol 357.	— carbinol 346.	
Phenylditolyl-carbinol 356. — telluroniumhydroxyd 217. Phenylenbisätyl-sulfid 409. — sulfon 409. — sulfoxyd 409. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 422. — sulfidtetrabromid 422. — sulfidtetrabromid 422. — sulfidtetrajodid 422. — sulfon 409, 423. — sulfon 409, 423. — propan 330, 331. — triphenylmethylather 329. — triphenylmethylcarbinol 364. — triphenylmethylsulfid 353. — triphenylmethylsulfid 353. — urethan 88. Phloroglucid 546. Phloroglucin 545. Phloroglucin-diacetat 547. — methyläther 547.	— diphenylylcarbinol 354.	— diphenylylcarbinol 367.	
- telluroniumhydroxyd 217. Phenylenbisäthyl-sulfid 409 sulfoxyd 409. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, - oleat 87. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 422 sulfidtetrabromid 422 sulfidtetrajodid 422 sulfidtetrajodid 422 sulfox 409, 423 sulfox 409, 423 propan 330, 331 triphenylmethylather 350 triphenylmethylsulfid 353 triphenylmethylsulfid 353 triphenylmethylsulfid 353 phloroglucid 546. Phloroglucin 545. Phloroglucin-diacetat 547 methyläther 547.	Phenylditolyl-carbinol 356.	disulfon 317.	- trinitrophenyläther 129.
Phenylenbisäthyl-sulfid 409.	— telluroniumhydroxyd 217.	phosphat 314.	- triphenylmethyläther 350.
 sulfon 409. sulfoxyd 409. Phenylenbishenzyl-sulfid 409, 422. sulfidtetrabromid 422. sulfidtetrajodid 422. sulfon 409, 423. nitrophenyläther 114, 119. ozymethylphenyläthylen 337. Phenylexyphenyl-äthan 329. phloroglucin 545. Phloroglucin 545. Phloroglucin-diacetat 547. methyläther 547. 	Phenylenbisäthyl-sulfid 409.		
- sulfoxyd 409. Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 422 sulfidtetrabromid 422 sulfidtetrajodid 422 sulfon 409, 423 sulfon 409, 423 propan 330, 331 triphenylmethylsulfid 353 urethan 88. Phloroglucid 546. Phloroglucin 545. Phloroglucin-discretat 547 methyläther 547.	sulfon 409.		
Phenylenbisbenzyl-sulfid 409, 422. — sulfidtetrabromid 422. — sulfidtetrajodid 422. — sulfon 409, 423. — propan 330, 331. — urethan 88. Phioroglucid 546. Phioroglucin 545. Phioroglucin-diacetat 547. — methyläther 547.	- sulfoxyd 409.		
422. - sulfidtetrabromid 422. - sulfidtetrajodid 422. - sulfon 409, 423. 387. Phenyloxyphenyl-āthan 329. - äthylen 335. - propan 330, 331. Phloroglucid 546. Phloroglucin 545. Phloroglucin-diacetat 547. - methylāther 547.	Phenylenbisbenzyl-sulfid 409		
- sulfidtetrabromid 422 sulfidtetrajodid 422 sulfon 409, 423 propan 330, 331. Phinroglucin 545. Phinroglucin-diacetat 547 methyläther 547.	422.		
- sulfidtetrajodid 422 äthylen 335 Phloroglucin-diacetat 547 methyläther 547 methyläther 547.			
- sulfon 409, 423 propan 330, 331 methyläther 547.	- sulfidtetrajodid 422		
A memorial percents and memorial assumptions and			
		J-Franks one.	- Lancour CEI.

Phloroglucin-tricarbonsaures trimethylester 547.

trikohlensäuretrimethylester 547.

- trimethyläther 547.

– vanillein 597.

Phosphorigsaure-bischlor phenylesterchlorid 102.

bismethoxyphenylester= chlorid 388.

butylesterdiphenylester

- chlorphenylesterdichlorid

diphenylester 94.

diphenylesterbromid 95. diphenylesterchlorid 94.

ditolylesterchlorid 173,

methoxyphenylesterdischlorid 388.

phenylesterdibromid 95.

 phenylesterdichlorid 95. propylesterdiphenylester 94.

 tolylesterdichlorid 173, 203.

triphenylester 94.

trismethoxyphenylester

— trisnitrophenylester 121.

 tritolylester 173, 202. Phosphorsäureäthylester-

benzylester 221. bisnitrophenylester 121. Phosphorsäure-benzylester **221.**

bismethoxyphenylester

 bismethoxyphenylesters chlorid 388.

bisnitrophenylester 121.

 chlorphenylesterdichlorid 99, 102.

diäthylesterbenzylester

diäthylesternitrophenyls

ester 121. - diphenylester 95.

Phosphorsäurediphenylesteråthylamid 95.

- amid 95.

 chlorid 95. hydrazid 96.

isobutylamid 96.

propylamid 95.

Phosphorsaure-methoxyphes nylester 388.

methoxyphenylesterdischlorid 388.

– nitrophenylester 121. - phenylester 95.

phenylesteramid 95.

Phosphorsäurephenylesterdichlorid 95.

REGISTER

hydrazid 96.

naphthylester 314.

naphthylesteramid 314.

naphthylesterchlorid 314. Phosphorsaure-trinaphthyl-

ester 308. triphenylester 95.

trischlornaphthylester 315.

trischlorphenylester 102.

trisdichlormethylphenyls ester 174.

trisdichlormethylphenyls esterdichlorid 175.

trisdinitrophenylester 127. trisnitrophenylester 121.

tritolylester 173, 203. Phthalalkoholdiäthyläther

444. Phytin 591. Phytinsäure 590. Picylencarbinol 362. Pikrate 134.

Pikrinsāure 129; additionelle Verbindungen 132; Salze 134.

Pikrinsäure-äthyläther 140.

dinitrophenyläther 141.

methyläther 140. nitrophenyläther 140.

trinitrophenyläther 141 Pikryl- s. a. Trinitrophenyl-.

Pikryl-acetat 141. athylphenylsulfid 235.

Pinen, Alkohol C₁₁H₁₈O aus - 64

Pinenhydrat 45. Pinit 587.

Pinolhydrat 377.

Prehnitenol 268. Propandisulfonsäure-diphes nylester 94.

ditolylester 202.

Propenyl-anisol 280.

brenzcatechin, tetramolekulares 458.

cyclohexanol 36.

cyclohexylcarbinol 38.

naphthylcarbinol 330. phenol 279, 280; polymes res 280.

Propionsäure-benzylester 220.

menthylester 22.

nitrobenzylester 223. - tolylester 201.

Propyl-acetessigsäuremen=

thylester 26. allyltolylcarbinol 297.

aminoessigsäurementhylester 27.

benzhydryläther 326.

benzyläther 219. borneol 58

brenzcatechin 447.

Propyl-cyclopropylcarbinol 12.

diphenylphosphit 94. Propylenglykol-chlorphenylather 101.

naphthyläther 307, 313.

 nitrophenyläther 119. phenyläther 85.

tolyläther 186.

tribromphenyläther 108. Propyl-hydrochinon 447.

- menthanol 34.

pentabromphenyläther 108.

phenol 248, 249.

phenyläther 81.

phenylcarbinol 257.

resorcin 447, 448. Pseudo-cedrol 67.

cumenol 255

Pseudocumylsulfon-dibrom= essigsäurenitril 255.

dichloressigsäurenitril 255. Pseudo-cumylthioglykolsäure 255.

inosit 592. Pulegenalkohol 44.

Pulegol 42. Pulegomenthol 29.

Purpurogallin 538. Purpurogallin-tetramethyl= ather 538.

trimethyläther 538. Purpurogallon 538.

Pyrazolindimethylenpikryl= acetat 141. Pyrogallochinon 538.

Pyrogallol 535. Pyrogallol-benzein 539.

diäthyläther 540. dimethyläther 540.

dimethylätherallyläther 540.

methyläther 539.

triacetat 540. trimethyläther 540.

Pyrogallussäure 535. Pyroguajacin 483. Pyroguajacin-acetat 483.

methyläther 483.

Quebrachit 587. Quercin 592. Quercinit 592. Quercit 584.

R.

Resorcin 398. Resorcin-acetat 402. äthyläther 402. bischloracetat 402. Resorcin-blau 399.

carbonsäureäthylester 402.

diacetat 402.

diäthyläther 402.

 dicarbonsäurediäthylester 403.

dikohlensäurediäthylester

- dimethyläther 402.

kohlensäureäthylester 402.

methyläther 401.

 methylätherpropionsäure 403.

Retenhydrochinon 508. Rhodan- s. a. Thiocyansaure-. Rhodan-benzol 146. phenol 421.

Rohsantalol 275.

Rufol 504.

S.

Sabinenalkohol 37. Sabinol 62. Salicylalkohol 439. Saligenin 439. Salireton 439. Salpetersäure-dichlormethyl=

chinitrol 174. dichlornitromethylchinis

trol 174.

 tetrachlormethylchinitrol 175. tribromdimethylchinitrol

246. tribrommethylchinitrol

trichlormethylchinitrol

trinitrophenyläthylester

Salpetrigsäure-phenylbutyls ester 258.

phenylpropylester 253. Santalol 275; Alkohol C₁₅H₂₈O aus - 59.

Santenhydrat 37.

Santenol 37.

Santenolglucuronsäure 37. Sarkosindithiocarbonsäures benzylester 229.

Schleimsäurebisnitrobenzyl= ester 224.

Schwefelsäure-bornylester 51.

- menthylester 28. naphthylester 308.

phenylester 94.

Schwefligsaure-bischlorphenylester 102

bisnitrophenylester 121. bistribromphenylester 108.

bistrichlorphenylester 104.

dibenzylester 221.

dimenthylester 28.

Schwefligsäure-dinaphthyl: ester 307, 314.

diphenylester 93.

dithymylester 266. ditolylester 172, 187, 202.

Scyllit 592. Scyllitchlorbydrin 584.

Sebacinsäurebisnitrobenzyls ester 224.

Selenophenol 164. Selenophosphorsäure-bischlorphenylesterchlorid 102.

diphenylesteramid 97.

- diphenylesterbromid 97. diphenylesterchlorid 97.

diphenylesterlydrazid 97. ditolylesterchlorid 173, 203.

ditolylesterhydrazid 173,

-- triphenylester 97.

trischlorphenylester 102.

- tritolylester 173, 203. Selenoschwefelsäurenitro: benzylester 233.

Selinenol 67.

Semicarbaziddithiocarbon= säure-benzylester 229.

nitrobenzylester 231. Sesquicamphenol 68. Sesquiterpenalkohole 66, 274.

Silve-glycerin 534. terpin 373.

terpineol 40. Sobrerol 377.

Stearinsäure-benzylester 221.

menthylester 23.

Steinkohle, Oxy-Verbindungen aus — 248, 257, 268, 271.

Styphninsäure 405. Styrolenalkohol 444. Styrylacetat 279.

Sulfhydryl- s. Mercapto-.

T.

Tanacetylalkohol 45. Tellurophenol 165. Teresantalol 63. Terpin 373, 374. Terpinenol 40. Terpinenterpin 373. Terpineol 41, 42. Terpineol-dibromid 30. nitrosoch orid 41. ozonid 41. Terpinhydrat 374. Terpinylacetat 42. Tetraacetoxy- s. a. Tetraoxy-, Tetraacetoxy-cymol 572. hexylpropenylbenzol 572.

methylanthracen 580.

— naphthalin 572.

Tetraacetyl-bornylglucosid 49.

emodinol 580.

Tetraacetyl-norguajacharz: säure 579.

purpurogallin 538.

Tetraailylcyclohexanol 299. Tetrabornylorthosilicat 50. Tetrabromacetoxy-athyl= benzol 234.

bromacetoxymethylphes nvlpropan 451.

dibromacetoxyphenyl= butan 450.

Tetrabrom-brenzcatechins methyläther 390.

bromacetoxymethyl= phenylpropylen 289.

brommethoxymethylphenylpropylen 289.

Tetrabrombromoxymethylphenyl-propan 261.

propylen 289.

Tetrabromdiacetoxy-athylbenzol 442.

bismethylmercaptodibens zyl 576.

Tetra bromdibromacetoxymethylphenylpropylen

phenylpropan 253.

Tetrabromdibrom-methoxys phenylpropylen 285.

oxymethylphenylpropylen 290.

Tetrabromdibromoxyphenylbutan 258.

propan 253.

propylen 285.

Tetra brom-dicyclohexyläther

dimethoxydiacetoxybis. methylmercaptodibenzyl

dimethyldiphenyläther 191, 204.

dimethyldiphenyldisulfid 213.

dinitrodioxydibenzyl 490. Tetra bromdioxy-bismethylmercaptodibenzyl 575; Tetrabromid 576.

bismethylmercaptostilben

bismethylsulfoxyddibenzyl 576.

dimethoxy bismethylmer-

captodibenzyl 593. dimethyldiphenyldisulfid

dimethyldiphenylsulfon

430.

diphenyl 486. Tetrabrom-diphenyläther 106.

ditolyläther 191, 204. guajacol 390.

hexaacetoxydiphenyl 593.

- hexaoxydiphenyl 593.

Tetrabromkresol 177, 191, 205. Tetra brommethoxy-broms acetoxymethylphenylpropan 451 bromoxymethylphenylpropan 451. Tetrabromoxy-acetoxyathylbenzol 442. äthylbenzol 234. - bromoxymethylphenylpropan 451. diphenylbenzylhexan 357. methoxyāthylbenzol 442. methylhydrinden 292. – toluol 177, 191, 205. Tetrabromtetraacetoxybismethylmercaptodibenzyl Tetrachlor-acetoxytoluol 176. 190. - benzhydrol 327. - benzpinakon 523. bismethoxyphenylamylen 502. brenzcatechin 389. bromphenol 106. bromphenylacetat 106. - hydrochinon 417. jodphenol 110. jodphenylacetat 110. - kresol 175, 189. Tetrachlormethoxy-styrol 278. toluol 176. vinylbenzol 278. Tetrachlor-methylphenylacetat 176, 190. oxyphenyltrichlordioxys phenyläther 542. - oxytoľuol 175, 189. trimethylcyclohexadienol Tetradecyl-brenzcatechin 455. hydrochinondimethyläther 455. - phenetol 276. phenol 276. veratrol 455. Tetrahydro-betulol 59. carveol 19. — elemol 35. eucarveol 18. isocampher 31. jonol 34. lapacholtziacetat 559. naphthol 290, 291, 292. phenol 35. Tetrajod-hydrochinon 417. hydrochinondiacetat 418. Tetrakischlorphenyl-athylens glykol 523. — mercaptomethan 150. Tetrakiadichlorphenyläthy-

lenglykol 523.

Tetrakis-dimethe xyphenyls äthan 597. dimethylphenyläthylenglykoľ 526. Tetrakismethoxyphenyläthylen 583 athylenglykol 596. butadien 584. butan 583. butin 584. Tetrakis-methylmercaptobenzol 571. nitrophenylmercaptoathan 155. phenylmercaptomethan tclylmercaptomethan 211. Tetramethoxy-s.a. Tetraoxy-. Tetramethoxy-anthracen 579. benzhydrol 585. dihydrosnthracen 577. diphenyl 573; s. a. Dis resorcir, Ather. diphenylmethan 575. diphenylsulfoxyd 544. methylphenanthren 580. phenanthren 579. stilben 577. triphenylcarbinol 587. triphenylmethan 581. vinylpheranthren 581. Tetramethyl-athylbicycloheptanol 58. benzhydrol 332. benzpinakon 526. bicycloheptanol 55, 56. cycloheptadienol 63. cyclohexanol 30. cyclopentanol 17. diathylcyclobutandiol 376. diphenyldisulfoxyd 247. oxyathylcyclopentan 33. phenol 268. Tetranitro-anisol 142. dimethoxydiphenyl 485. dimethyldiphenyläther 180, 194, 207. dioxybenzerythren 521, dioxydiphenyl 485, 486. Tetranitrodiphenyl-ather 126, 140. diselenid 165. disulfid 163. selenid 165. sulfid 163. Tetranitre-diresoreintetras methyläther 574. dirhodenbenzerythren ditolyläther 180, 194, 207. hydrochinondiisobutyls ather 419. phenetol 142. phenol 141.

Tetranitro-tetramethoxydis phenylmethan 575. trimethyldiphenylsulfid 256. Tetraoxy-anthracen 579. benzhydrol 585. benzol 570. butylbenzol 572. cymol 572. diathyldihydroanthracen 579. dibenzyl, Dimethyläther 576. dinaphthylsulfid 558. diphenyl 573. diphenylmethan 575. methylanthracen, Tetras acetat 580. methylisopropylbenzol 572 naphthalin 573. Tetraoxy-Verbindungen CnH2nO4 568. $C_nH_{2n-6}O_4$ 570. $C_nH_{2n-8}O_4$ 572. $C_nH_{2n-12}O_4$ 572. C_nH_{2n}—14O₄ 573. C_nH_{2n}—16O₄ 577. C_nH_{2n}—18O₄ 579. CnH2n-20O4 581. $C_nH_{2n-22}O_4$ 581. $C_nH_{2n-30}O_4$ 583. $C_nH_{2n-32}O_4$ 583. $C_nH_{2n-34}O_4$ 584. Tetraphenyl-äthylalkohol 364. äthylenglykol 522. äthylenglykeldiphenyläther 522. allylalkohol 365. propylalkohol 364. trimethylenglykol 524. xylylenglykol 530, 531. Tetrapropylcyclohexanol 35. Tetrathioorthokohlensäurephenylestertrischlorphenylester 150. tetrakischlorphenylester tetraphenylester 146. tetratolylester 211. trischlorphenylestertolylester 211. Tetratolyläthylenglykol 526. Thebaolacetat 563. Thio-anisol 143. benzhydrol 327. carbamidsäurephenylester cyansaure- s. a. Rhodan . Thiocyansaure-benzylester 228. dinitrobenzylester 232. - nitrobenzylester 231.

Thioessigsäureäthylphenyl-

ester 235.

Thio-essigsäuretriphenyl= methylester 353.

--- formhydroxamsäurebenzylester 228. hydrochinon 419.

Thiohydrochinon-carbon

saureathylester 421.

diacetat 421.

methyläther 419.

Thiokohlensäureäthylesterphenylester-allylimid 89. imid 146.

Thiokohlensäure-diphenyle

ester 89.

isobutylesterphenylester= imid 146.

- phenylesterallylamid 89. phenylesteramid 146.

Thio-kresol 207.

- kresolmethyläther 207.

naphthol 309, 316.

Thionkohlensäurediphenyls ester 89.

Thiooxalsäure-tolylester 210. tolylesterchlorid 210.

Thio-phenetol 143.

phenol 142.

Thiophosphorsaure-bischlor= phenylesteramid 102.

bischlorphenylesterchlorid

- chlorphenylesterdichlorid

diphenylester 96. Thiophosphorsaurediphenyls ester-amid 97.

bromid 96.

chlorid 96.

– hydrazid 97.

Thiophosphorsäureditolylester-chlorid 173, 203.

hydrazid 203.

Thiophosphorsäurephenylester-amid 96.

diamid 97.

dibromid 96.

dichlorid 96.

Thiophosphorsäure-tolylesters dichlorid 173, 203.

triphenylester 96.

trischlorphenylester 102.

– tritolylester 173, 203.

Thioresorcin 406, 408. Thiorescrein-carbonsaures

äthylester 407. - methyläther 406.

methyläthercarbonsäures äthylester 407.

Thioschwefelsäure-benzylester 230.

nitrobenzylester 231. Thioxylenol 242, 244, 247. Thujamenthol 31. Thujylalkohol 45.

Thymohydrochinon 452. Thymol 263

Thymol-athylather 265. methyläther 264.

Thymomenthol 28, 29. Thymoxyessigsaure 265. Tiglinsäurephenäthylester 238.

Tolubenzyl-acetat 248.

alkohol 248.

Toluhydrochinon 428.

Toluhydrochinon-acetat 429. diacetat 429.

Toluolsulfonyl-s. Tolylsulfon-. Toluylenhydrat 329.

Tolyl-acetat 172, 187, 201.

ätherglykolsäure 172, 201. äthylalkohol 254, 255.

äthylenglykoldiäthyläther 450.

anthrylcarbinol, Acetat 361.

Tolylbenzyl-sulfid 225.

sulfiddibromid 225. sulfiddichlorid 225.

sulfiddijodid 225.

sulfoxyd 225. Tolvl-carbinol 248.

carvacrylather 262.

chloracetylsulfid 210.

— dinaphthofluorenol 366. dinaphthylcarbinol 366.

isothioharnstoff 210.

mercaptan 207. Tolylmercapto-essigsäure 211.

styrol 279.

tolylsulfoxydäthan 209.

vinylbenzcl 279. Tolyl-nitrobenzyläther 223.

propionat 201.

propylalkohol 260. Tolylsulfon-aceton 210.

dibromessigsäurenitril 210. dichloressigsäurenitril 210.

phenyljodidehlorid 208.

propionsăureamid 212.

propionsaureamidoxim 212.

propionsëurenitril 212. thiopropionsăureamid 212.

Tolyl-sulfoxydtolylsulfons äthan 209.

thioglykolsäure 211.

triphenylmethylsulfon 353. Triacetoxy s. a. Trioxy.

Triacetoxy-chrysen 567.

dimethylbenzol 553.

toluol 549.

 trimethylbenzol 554. Triacetyl-chrysophanhydrs

anthron 563. emodinolmethyläther 580.

Triëthoxy-chrysen 567.

triphenylsulfoniumhydr= oxyd 420.

Triäthylxylylenglykol 454. Triallylphenol 322

Tribenzyl-carbinol 356. selenoniumhydroxyd 233.

sulfoniumhydroxyd 226. Tribrenzcatechinarsensäure

Tribromacetoxy-dibromacet= oxyphenylbutan 450.

dimethylbenzol 239, 242. styrol 277.

toluol 177.

vinylbenzol 277. Tribromathoxy-naphthalin

triphenylmethan 352.

Tribrom-anisol 108.

bisäthoxyphenyläthan 491.

bistetranitroathoxy: phenyläthan 492.

brenzcatechinmethyläther 390.

bromacetoxymethylphenylpropylen 289.

bromoxymethylphenyl: propylen 288.

chlorphenylsulfonaceton 149.

cyclohexantrioltriacetat 534.

diacetoxyäthylbenzol 442. Tribromdibromacetoxy= phenyl-propan 253.

propylen 284.

Tribromdibrom-methoxys methylphenylpropylen

oxymethylphenylpropylen

- oxyphenylpropan 253.

oxyphenylpropylen 284, 285.

Tribromdimethoxyathyl= benzol 442.

Tribromdimethyl-chinitrol **24**5.

chinol 246.

phenylacetat 239, 242. Tribromdioxy-naphthalin

474. toluol 428.

Tribrom-guajacol 390.

kresol 176, 177, 191, 204,

kresorcin 428.

mesitol 256. methoxystyrol 277.

methoxyvinylbenzol 277.

methylphenylacetat 177. Tribromnitro-dioxydiphenyl 486.

kresol 180, 206.

oxytoluol 180, 206.

phenol 124.

Tribromoxy-dimethylbenzol 239, 240, 242, 245, 248. - methoxyathylbenzol 442. — methoxypropylbenzol 447. - methylmercaptotoluol 436. — stvrol 277. - toluol 176, 177, 191, 204, 205. trimethylbenzol 256. vinylbenzol 277. Tribrom-phenol 107. - phenylacetat 108. phloroglucin 547.
pyrogallol 540. resorcin 403. Tribromresorcin-dimethyläther 403. methyläther 403. methylätheräthyläther 403. Tribromtetrabromoxyphenylbutan 258. propan 254. Tribromtribromoxyphenylbutan 258. propan 253 Tribromxylenol 239, 240, 242, 245, 248. Trichloracetoxy-methyläthyl= benzol 254. phenyljodidchlorid 110. toluol 175, 189. Trichlorbis-athoxyphenyls athan 491. - methoxyphenyläthan 491. methylmercaptodimethyls benzol 445 oxyphenyläthan 491. Trichlorbistetranitro-athoxy phenyläthan 492. methoxyphenyläthan 491. Trichlor-brenzcatechin 389. – bromphenol 106. bromphenylacetat 106. carvacrol 263. — chlorphenylsulfonsceton – dimethoxytoluol 432; s. a. Trichlordioxytoluol. dioxybenzalchlorid 429. dioxytoluol 427. - essigsäurementhylester 21. - jodosophenylacetat 110. – jodphenol 110. - jodphenylacetat 110. kresol 175, 189, 204. Trichlormethoxy-bismethoxyphenylamylen 562. toluol 189 Trichlormethyl-brommethylphenylsulfid 213. jodmethylphenylsulfid

182.

jodosophenylsulfid 153.

jodphenylsulfid 153.

Trichlormethyl-mercaptos methylphenyljodidchlorid mercaptophenyljodid: chlorid 153. nitrophenylsulfid 160. phenylacetat 175, 189. phenylcarbinol 237. phenylcarbonat 88. tolylcarbinol 254, 255. tolylsulfid 210. Trichloroxy-athylbenzol 237. äthylcarbamidsäurebornylester 51. bismethoxyphenylamylen 562 butylbenzol 257. cymol 263. methyläthylbenzol 254, methylisopropylbenzol 263. phenylbutin 300. phenylhexin 301. toluol 175, 189, 204. Trichlor-phenetol 104. — phenol 10**3**. phenoxydimethylaminos äthan 104. phenyläthylalkohol 237. phloroglucindimethyläther 547. tetramethylcyclohexa. dienol 62. thymol 267. trimethylcyclohexadienol Tricyclobetulol 275. Trifluor-kresol 187. oxytoluol 187. Triglykolamidsauretrimen: thylester 28. Trijod-kresol 191. oxytoluol 191. phenetol 112. phenol 112. phenylacetat 112. triphenylmethylpolysulfat Trimercapto-benzol 548. toluol 549. Trimesityltelluroniumhydroxyd 257. Trimethoxy- s. a. Trioxy-Trimethoxy-āthylbenzol 552. allylbenzol 556. benzol 540, 542, 547. benzylstilben 567. dimethoxybenzylinden 586. isopropenylbenzol 556. phenanthren 562, 563. Trimethoxyphenyl-amylen

Trimethoxyphenyl-dibenzylcarbinol 583. heptylen 556. — propylen 556. Trimethoxy-propenylbenzol 555, 556. toluol 549. triphenylcarbinol 581, 582. triphenylchlormethan 564. triphenylmethan 564. vinylphenanthren 564. Trimethyl-acetylenylcyclohexenol 270. athylbicycloheptanol 57. allylbicycloheptanol 65. benzylalkohol 268. bicycloheptanol 45, 47, 53, 54. bicycloheptenol 62. cycloheptandiol 373. cycloheptanol 18. cycloheptenol 38. cyclohexadienol 60. cyclohexandiol 372. cyclohexanol 16, 17. cyclohexenol 36. cyclopentanol 14. diathylbicycloheotanol 58. diallylbicycloheptanol 276. dibenzylbicycloheptanol 346. Trimethyldioxy-isopropyls cyclohexandiol 569 propylbicycloheptanol 535. Trimethylen-bismenthyls xanthogenat 25. glykolphenyläther 85. pikrylacetat 141. Trimethyl-isopropylcyclos hexanol 33. methylenbicyclohexanol naphthylbicycloheptanol Trimethyloxy-athylcyclohexen 55. butylcyclohexan 34. methoxyphenoxypropylammoniumhydroxyd 388. methylcyclohexen 43. naphthoxypropylammos niumhydroxyd 314. Trimethylphenol 255, 256. Trimethylphenoxy-amylammoniumhydroxyd 92. butylammoniumhydroxyd propylammoniumhydr= oxyd 91. Trimethylphenyl-äthylens glykol 453.

bicycloheptanol 303.

Trimethylphloroglucin 554.

Trimethylpropylbicyclohep: Trioxy-diphenylmethan 559. diphenylpropan 560. tanol 58. Trinaphthyl-carbinol 368. ditolylpropen 561. phosphat 308. - isoamylnaphthalin, Triace-Trinitro-acetoxyäthylbenzol tat 559. 239. mercaptotriphenylmethan - äthoxytoluol 195. 581. - anisol 129, 140, 141. mesitylen 554. - benzylalkohol 224. methoxydiphenylmethan bismethoxystyrylbenzol **575**. Trioxymethyl-anthracen, Tri-Trinitrobrenzeatechin-diäthyl= acetat 563. ather 395. diphenylhexan 561. - dimethyläther 395, 396. tolylhexan 555. – methylåther 395. Trioxy-naphthalin 558. Trinitrodimethoxy-diphenylphenylbenzylbutan 560. sulfid 543. phenyltolylbutan 561. — naphthalin 483. toluol 548, 549. – toluol 428, 433. tolylheptan 555. Trinitro-diphenyläther 126, tolylhexan 554. 129. - trimethylbenzol 554. guajacol 395. triphenylmethan 564, 565, hydrochinondiisobutyl= 566. ather 419. Trioxy-Verbindungen -- kresol 194. C_n H_{2n} O₃ 533. - methoxystilben 336. $C_n H_{2n-2} O_3$ 535. - methoxytoluol 181, 195. $C_n H_{2n-6} O_3$ 535. - naphthol 309. $C_n H_{2n-8} O_3$ 555. Trinitrooxy-athylbenzol 239. $- C_n H_{2n-12} O_3 557.$ methoxyäthylbenzol 443. $- C_n H_{2n-14} O_3 559.$ methoxytoluol 433. $C_n H_{2n-16} O_3$ 561. naphthalin 309. $C_nH_{2n-18}O_3$ 562. $C_nH_{2n-20}O_3$ 564. toluol 194 trimethylstyrol 293. Cn H2n-22 O3 564. triphenylmethan 352. Cn H2n-24 O3 567. Trinitro-phenäthylacetat 239. Cn H2n-28O3 568. phenetol 140. $- C_n H_{2n-30} O_3 568.$ — phenol 129. Trioxyvinylphenanthren, Tris -- phenoläthyläther 140. methyläther 564. - phenyl- s. a. Pikryl-. Triphenyl-äthylalkohol 354. Trinitrophenyl-athylalkohol athylenglykol 513. benzyläthylenglykol 524. äthylphenylsulfid 235. – butylalkohol 356. - trinitrophenyläther 141 carbinol 349. Trinitro-pyrogalloltrimethyldioxyphenylmethan 522. ather 541. Triphenylmethansulfensäure- resorcin 405. resorcindimethyläther methylester 353. phenylester 353. 406. resorcinmethyläther 406. Triphenylmethoxyphenylbu- triphenylcarbinol 352. tadien 366. veratrol 395, 396. Triphenylmethyl-acetylsulfid Trioxy-äthylbenzol 552. 353 - anthracen, Triacetat 562. - anthranol 579. acetylthiohydroxylamin benzol 535, 541, 545. mercaptan 352. - diathylbenzol 554. nitrit 351. dibenzylpropan 560. perchlorat 351.

phenol 364.

resorcin 522.

— thionitrit 354.

schwefelamid 354.

thioacetat 353.

schwefelchlorid 353.

- thiohydroxylamin 354.

dicyclohexyl 535.

- diphenyl 559.

diphenylbutan 561.

phenylpentan 555.

Trioxydiphenylbutan 560.

- dihydroanthracen 561.

Trioxydimethyl-benzol 553.

Triphenyl-orthoschweflige Saure 93. oxyphenylmethan 364. phosphat 95. phosphit 94. selenophosphat 97. telluroniumhydroxyd 166. thiocarbinol 352. thiophosphat 96. trimethylenglykol 516. vinylacetat 358. vinylalkohol 358. Tripropylphenol 274. Trisacetylmercaptotoluol 550. Trisäthoxyphenyl-sulfonium: hydroxyd 420. telluroniumhydroxyd 398. 425. Tris-benzylmercaptomethan - chlornaphthylphosphat 315. Trischlorphenyl-mercaptos methan 149. phosphat 102 selenophosphat 102. thiophosphat 102. Tris-dimethylphenyltelluros niumhydroxyd 243, 248. dinitrophenylphosphat dioxyphenylpropan 506. diphenylylcarbinol 369. Trismethoxyphenyl-phosphit telluroniumhydroxyd 424. Trismethylmercapto-benzol 544 - toluol 549. Trisnitrophenyl-carbinol 352. phosphat 121. phosphit 121. Tris-oxyphenylpropan 567. phenylacetylenylcarbinol tolylmercaptomethan 210. trimethoxyphenylmethan 598. Trithiokohlensäurediphenyls ester 146. Trithioorthoameisensäurebischlorphenylestertolyl= ester 210. tribenzylester 228 trinaphthylester 309. trischlorphenylester 149. tritolylester 210. Trithio-phloroglucin 548. phloroglucintriessigsäure **548.**

Trithymylorthoschweflige

Saure 266.

Tritolylcarbinol 356.

Tritolyl-phosphat 173, 203.	Verbindung $C_{10}H_7OBr_3$ 466.	Verbindung $C_{18}H_{16}O_2Br_4$ 284.
 phosphit 173, 202. telluroniumhydroxyd 183, 	$\begin{array}{l} - C_{10}H_{13}O_{2}N_{7} 419. \\ - C_{10}H_{8}O_{2}ClBr_{3} 246. \end{array}$	— C ₁₈ H ₁₉ O ₂ Br 502.
196, 217.	— C ₁₀ H ₁₂ O ₄ ClBr ₄ 539.	$-C_{18}H_4O_6Cl_3Br_{11}$ 539.
— thiophosphat 173, 203.	$-C_{11}H_{16}O$ 271.	$-C_{19}H_{20}O_4N_4S_2$ 147.
Trityl- s. Triphenylmethyl Tyrosol 443; Ester 443, 444.	$\begin{array}{c} - C_{11}H_{18}O 64. \\ - C_{11}H_{6}O_{5}Br_{2} 538. \end{array}$	$\begin{array}{lll} & C_{19}H_{18}O & 342. \\ & C_{19}H_{20}O & 504. \end{array}$
Tyroson 410, Ester 410, 411.	$- C_{11}H_6O_6Br_3$ 538.	$ C_{10}H_{22}O_{2}$ 284.
	$- C_{11}H_{11}O_8N_3$ 141.	$-C_{19}H_{14}O_{10}Br_2$ 538.
U.	$-C_{11}H_{11}O_8N_5$ 141.	- C ₁₉ H ₂₃ U ₆ Br ₃ 598.
Undekamethylenglykoldiphe-	$\begin{array}{l} - C_{11}H_{14}O_2N_4S_3 & 232. \\ - C_{13}H_8S_4 & 408. \end{array}$	$\begin{array}{lll} & - & C_{20}H_{10}O_{2} & 519. \\ & - & C_{20}H_{18}O_{8} & 437. \end{array}$
nyläther 85.	$$ $C_{12}H_{12}O_5$ 547.	$- C_{20}H_{20}O_6$ 199.
Unterphosphorsäuredibenzyl-	$ C_{12}H_{20}O 65.$	$-C_{20}H_{22}O_3$ 284.
ester 221.	C ₁₃ H ₂₂ O 54. C ₁₂ H ₂₄ O ₃ 56.	$\begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$
	$-C_{12}H_6O_3N_2$ 485.	557.
₹.	$-C_{13}H_7U_7N_3$ 126.	- C ₂₀ H ₁₂ O ₄ S 472, 557.
Valorioneëuromenthelester 99	- C ₁₃ H ₆ O ₆ Br ₃ 538.	- C ₃₀ H ₁₄ O ₄ S 472. - C ₃₀ H ₁₆ O ₂ Cl ₈ 199.
Valeriansäurementhylester 22. Vanillylalkohol 550.	$\begin{array}{l} - C_{12}H_{22}O_2N_6 \ 452. \\ - C_{13}H_8O \ 312. \end{array}$	$- C_{20}^{20116}O_{4}^{2}Br_{6}^{2} 581.$
Veratrol 383.	$-C_{13}H_{14}O_{5}$ 553.	$-C_{90}H_{17}O_{4}Br_{5}$ 581.
Veratryl-alkohol 550.	$-C_{13}H_{20}O_3$ 43.	- C ₂₀ H ₁₈ O ₂ Cl ₆ 452.
— chlorid 432. Verbenol 62.	$\begin{array}{c} - C_{13}H_7O_3Cl_5 \ 479. \\ - C_{13}H_8O_3Cl_4 \ 307. \end{array}$	$\begin{array}{lll} - & C_{20}H_{18}O_{2}Cl_{8} & 199. \\ - & C_{20}H_{18}O_{2}Br_{6} & 199, & 452. \end{array}$
Verbindung (CH ₂ ON ₂) _x 386.	$-C_{13}H_{8}O_{7}Br_{2}$ 538.	C ₂₀ H ₁₈ O ₃ Br ₄ 284.
$ (C_2H_2O)_x 542.$	$\begin{array}{c} - (\mathring{\mathbf{C}}_{14} \mathring{\mathbf{H}}_{10})_{\mathbf{x}} & 336. \\ - \mathring{\mathbf{C}}_{14} \mathring{\mathbf{H}}_{13} \mathring{\mathbf{O}}_{3} & 561. \end{array}$	$-C_{20}H_{20}O_{2}Br_{4}$ 452.
— C.H.O.N. 387.	- C ₁₄ H ₁₂ O ₃ 561.	C ₂₀ H ₂₂ O ₂ Cl ₆ 496.
C ₅ H ₁₀ O ₂ 370. C ₅ H ₂ O ₅ Br ₅ 539.	$\begin{array}{l} - C_{14}H_{19}O_5 \ 437. \\ - C_{14}H_{14}O_3 \ 79. \end{array}$	$\begin{array}{l} - C_{20}H_{22}O_2Br_2 & 199. \\ - C_{20}H_{10}O_2Br_2S & 471. \end{array}$
C ₅ H ₄ O ₃ Br ₂ 539. C ₅ H ₄ O ₃ N ₂ 387.	$- C_{14}H_{20}O_3$ 68.	$-C_{20}H_{10}O_6N_2S$ 472.
$ C_aH_aBr_a$ 539.	$- C_{14}H_{11}O_4N$ 499.	$- C_{30}H_{11}O_{3}Br_{3}S_{471}$
C ₆ H ₄ O ₃ 539. (C ₆ H ₄ S ₃) _x 397.	$\begin{array}{lll} & C_{14}H_{16}O_6N_3 & 387. \\ & C_{14}H_{10}O_3Cl_4S & 481. \end{array}$	$\begin{array}{l} - C_{20}H_{11}O_4NS \ 471. \\ - C_{21}H_{18} \ 326. \end{array}$
$- (C_6H_3OCl_2)_x 104.$	$-C_{14}H_{16}O_4NBr_4$ 539.	$-C_{21}H_{14}O_{2}$ 519.
$ C_6 H_2 O_2 Br_4 539.$	— C ₁₅ H ₁₄ O ₂ 560.	$- C_{21}H_{22}O_7$ 587.
(C ₆ H ₂ Cl ₂ S ₂) _x 411.	— C ₁₅ H ₁₆ O ₈ 546.	$\begin{array}{c} - C_{21}H_{24}O_7 \ 587. \\ - C_{21}H_{24}O_8 \ 587. \end{array}$
(C ₇ H ₆) _x 219. C ₇ H ₁₂ O ₃ 11.	— C ₁₅ H ₂₂ O ₃ 79. — C ₁₅ H ₂₄ O 275.	- C ₂₁ H ₂₄ O ₉ 586.
- U ₇ H ₄ U ₂ Br ₂ 4U3.	$-C_{15}H_{\bullet A}O_{3}$ 68.	$-C_{22}H_{16}O_2$ 319.
$$ $C_7H_4O_6N_2Cl_4$ 175.	$-C_{15}H_{96}O$ 67, 68.	$-C_{22}H_{18}O_2$ 319, 519.
$\begin{array}{ll} & C_0 H_{14} & 13. \\ & (C_0 H_0 S_2)_x & 441, & 445. \end{array}$	$\begin{array}{l} - C_{15}H_{28}O 59. \\ - C_{15}H_{28}O_3 535. \end{array}$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
(C ₂ H ₂ S ₄) + 571.	— C ₁₅ H ₁₃ ON 560.	$-C_{22}H_{14}O_{2}Br_{2}$ 320.
— C ₈ H ₁₉ O 248.	- C ₁₅ H ₂₁ O ₃ Br 79.	$- C_{22}H_{16}O_{2}Br_{2}$ 320.
C ₈ H ₁₄ Br ₂ 36.	— C ₁₆ H ₂₀ 303.	$\begin{array}{l} - C_{34}H_{18}O_5 \ 401. \\ - C_{24}H_{38}O_6 \ 199. \end{array}$
C ₈ H ₈ O ₄ Br ₄ 539. C ₉ H ₇ O ₄ N ₈ Br ₅ 246.	$\begin{array}{l} - C_{16}H_{16}O_4 79. \\ - (C_{16}H_{17}O)_x 503. \end{array}$	$-C_{24}H_{18}O_{5}S$ 557.
C ₂ H ₂ O ₂ NCl ₂ 222.	— C ₁₆ H ₂₁ Cl 303.	- C ₂₄ H ₂₂ O ₉ Br ₁₄ 539. - C ₂₄ H ₂₂ O ₉ Cl ₃ Br ₁₁ 539.
— C ₂ H ₁₂ O 257.	- C ₁₆ H ₁₇ O ₂ N ₃ 560.	$\begin{array}{c} - C_{24}H_{23}O_{9}CI_{3}DI_{11} & 539. \\ - C_{26}H_{18}O_{2} & 526. \end{array}$
- C.H.O.N. 141. - C.H.O.N. 387.	- C ₁₆ H ₁₀ O ₂ Br ₄ S ₂ 576. - C ₁₆ H ₁₂ O ₂ Br ₆ S ₂ 576.	C. H., O.N.S 471, 472.
$- C_0H_{10}U_0N_0S$ 147.	$- C_{16}H_{16}O_6N_4S$ 395.	- C ₁₀ H ₁₇ O ₄ N ₃ S 473. - C ₁₀ H ₁₈ ON ₂ S 471.
C ₁₀ H ₂ Br ₅ 495.	$\begin{array}{l} - C_{16}H_{18}O_{2}Br_{4}S_{2} 209. \\ - C_{16}H_{18}O_{4}N_{4}S 395. \end{array}$	C ₂₆ H ₁₈ UN ₂ S 471. C H 218
C ₁₀ H ₁₂ O ₄ 545.	$\begin{array}{l} - C_{16}H_{18}O_4N_4S & 595. \\ - C_{17}H_{12}O_2 & 509. \end{array}$	$\begin{array}{lll} & - & C_{27}H_{24} & 218. \\ & - & C_{27}H_{20}O_{2} & 519. \end{array}$
$\begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$	- CH., Or 545.	- C ₀₇ H ₄₀ U ₂ 555.
4 52.	$\longrightarrow (C_{10}H_{10}U)_{X}$ 502.	- C ₂₇ H ₂₀ ON ₂ 519.
— C ₁₀ H ₁₆ O 63.	- C ₁₇ H ₁₅ OCl 545.	- C ₂₇ H ₂₂ ON ₂ 519. - C ₂₈ H ₁₆ O ₂ , Diacetat 531.
C ₁₀ H ₁₈ O 54. C ₁₀ H ₁₈ O ₂ 377.	$\begin{array}{l} - C_{17}H_{19}O_{5}Br_{3} & 597. \\ - C_{17}H_{28}O_{12}N_{29} & 386. \end{array}$	C ₂₈ H ₁₈ O ₂ 530.
CHO 31.	- C ₁₈ H ₁₈ O ₈ 538. - C ₁₈ H ₁₄ O ₄ 399, 539. - C ₁₈ H ₁₆ O 333.	Ca.Ha.Oa 529.
C ₁₀ H ₂₀ O ₂ 376.	— C ₁₈ H ₁₄ O ₈ 399, 539.	- C ₃₈ H ₃₀ ON ₃ 319. - C ₃₈ H ₃₀ ON ₅ Br ₃ 320.
$\begin{array}{lll} & - & C_{10}H_5O_3Cl_8 & 479. \\ & - & C_{10}H_6OBr_4 & 466. \end{array}$	$\begin{array}{c} - C_{18}H_{20}O 333. \\ - C_{18}H_{14}O_{14}Br_{12} 540. \end{array}$	$- C_{30}H_{26}O 527.$
— 01011601114 200.	-19-14 - 14 - 17	. 32

Verbindung C₄₆H₃₀O 364.

— C₄₀H₈₄O₆ 79.
Vetivenol 274.
Vinyl-anisol 277, 278.

— cyclohexanol 36.

— phenol 277.

— phenyläther 82.

— phenylcarbinol 283.

w.

Weinsäure-bisnitrobenzylester 224.

— dibenzylester 221.

X.
Xanthogallol 539; Anilinderis vat 539; Toluidinderivat 539.
Xanthogallolsäure 539; Tris acetylderivat 539.
Xeroform 107.
Xylenol 240, 241, 243, 245.
Xylohydrochinon 446.
Xylylen-glykol 446.
— glykoldiäthyläther 444, 447.

Zimtalkohol 281. Zingiberol 68.

Berichtigungen, Verbesserungen, Zusätze.

Zu Bd. I des Ergänzungswerks.

Seite 102 Zeile 9 v. u. statt: "a-Methyl-β-äthyl-pyridin" lies: "a-Methyl-β'-äthyl-pyridin".

Zu Bd. II des Ergänzungswerks.

Seite 256 Zeile 16 v. u. statt: "Malonhydroxamsäureoxim $C_3H_4O_4N_2 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH \cdot OH$ " lies: "Malondihydroxamsäure $C_3H_4O_4N_2 = HO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$ bezw. desmotrope Formen".

Zu Bd. III/IV des Ergänzungswerks.

Seite 186 Zeile 3 v. o. streiche: "83, 1411;"

Zu Bd. V des Ergänzungswerks.

- Seite 4 zwischen Zeile 9 u. 8 v. u. schalte ein: "1.2-Dibrom-cyclopentan C₅H₈Br₃ (S. 19).

 Kp₁₅: 75—76° (Godehot, Taboury, Bl. [4] 13, 536).

 Gibt beim Kochen mit K₃CO₃-Lösung oder beim Behandeln mit Silberacetat und Verseifen des entstandenen Essigsäureesters die höherschmelzende Form des Cyclopentandiols-(1.2) (Mriser, B. 32, 2050; G., T., C. r. 154, 1625; Bl. [4] 13, 536)."
 - ,, 39 Zeile 19 v. o. statt: "ein bei 59—60° schmelzendes Oxim C₉H₁₅ON" lies: "das Oxim des 1-Methyl-4-āthyl-cyclohexen-(3)-ons-(5) (W., A. 397, 204)".
 - , 83 ,, 8 v. o. statt: "Camphenilanaldehyd" lies: "Isocamphenilanaldehyd".
 - , 111 ", 30 v. o. nach: ",158)." schalte ein: ",Beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge und Ba(OH), in einem Kupferkessel bei Gegenwart von KI auf 230—240° erhält man o-Chlorphenol und Brenzcatechin (B. & S., D. R. P. 286266)".
 - ,, 220 ,, 28 v. o. statt: "Syst. No. 510" lies: "Ergw. Bd. VI, S. 274".
 ,, 243 ,, 8 v. u. statt: "erhitztes Thoriumoxyd" lies: "Tonerde bei 300".
 - ", 243 ", 8 v. u. statt: "erhitztes Thoriumoxyd" lies: "Tonerde bei 300°".

 ", 253 ", 16/17 v. o. streiche: "oder mit wasserfreier Oxalsäure im CO₂-Strom unter

 50 mm Druck".
 - ,, 253 ,, 18 v. o. nach: "auf 160^{60} füge ein: "oder mit wasserfreier Oxalsäure im CO_{e} -Strom unter 50 mm Druck".
 - " 271 " 8 v. o. statt: "B. 47, 3677" lies: "B. 47, 3077".
- " 290 " 25 v. o. statt: "1624) oder mit" lies: "1624). Aus dem Diacetat des höherschmelzenden a.δ-Dioxy-a.δ-diphenyl-β-butins bei der Hydrierung in Gegenwart von".
- ,, 332 ,, 14 v. o. statt: "2.5.6.7- oder 3.5.6.7-Tetramethoxy-9-methyl-phenanthren" lies: "2.3.4.6 (oder 2.3.4.7)-Tetramethoxy-9-methyl-phenanthren".

Seite 332 Zeile 23 v. o. hinter "4, 220)." füge ein: "Beim Kochen einer Lösung von 9-[a-Oxy-athyl]-fluoren in Eisessig mit konz. Salzsaure (C.)"

15 v. u. streiche: "346". 336

337 ••

15 v. u. statt: "C₁₇H₁₆Br₂ (S. 316)" lies "C₁₇H₁₆Br₃ (S. 317)". 23—21 v. u. der Satz: "Aus 10.10′-Dioxy-9.10.9′.10′-tetrahydro-dianthranyl-(9.9′) ... (E., H.)." ist auf Grund der nach dem 385 Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] veröffentlichten Arbeit von BARNETT, MATTHEWS (Soc. 123, 384) zu streichen.

415, 3. Spalte vor Zeile 19 v. u. schalte ein: "— Ca1H14O3 383 - C₂₁H₁₆O₃ 383".

Zu Bd. VI des Ergänzungswerks.

- Seite 13 Zeile 22 v. u. 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(2) wurde nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] von HALLER, CORNUBERT (\check{C} . r. 170, 700) als 1.1-Dimethylcyclohexanol-(2) erkannt.
 - 55 17 und Zeile 14 v. u. statt: "cyclohexen-(2)" lies: "cyclohexen-(2 oder 3)".
 - 17 und Zeile 14 v. u. statt: "cyclonezen-(Z).

 16 v. u. vor "B." schalte ein: "oder H₂CCCH₃·CCCH₃·CCCH₃) CH·CH(OH)·CH₃". 55
 - **55**
 - 16 v. u. statt: "β-Cyclocitral" lies: "Cyclocitral".
 24 u. 25 v. o. statt: "F: 63° (S., N., Soc. 107, 833)" lies: "F: 68° (SIMONSEN, Priv.-Mitt.)". 178

Beilsteins Handbuch der organischen Chemie

Vierte Auflage

Herausgegeben von der

Deutschen Chemischen Gesellschaft

Hauptwerk: Die Literatur bis 1. Januar 1910 umfassend
Bearbeitet von

Bernhard Prager, Paul Jacobson †, Paul Schmidt und Dora Stern

Erstes Ergänzungswerk: Die Literatur bis 1. Januar 1920 umfassend Bearbeitet von Friedrich Richter

Gesamtübersicht:

Erster Band: Leitsätze für die systematische And Kohlenwasserstoffe. Oxy- und Oxo-Verbindun 1918. Unv. Neudruck 1926.	ordnung. Acyclische gen. XXXV, 983 Seiten. Gebunden RM 128.—
Ergänzungsband dazu: XIV, 492 Seiten. 1928.	Gebunden RM 76
Zweiter Band: Acyclische Monocarbonsäuren und VIII, 920 Seiten. 1920. Unv. Neudruck 1929.	d Polycarbonsäuren. Gebunden RM 116.—
Ergänzungsband dazu: X, 355 Seiten. 1929.	Gebunden RM 70
Dritter Band: Acyclische Oxy-Carbonsäuren und X, 938 Seiten. 1921.	Oxo-Carbonsäuren. Gebunden RM 118.—
Vierter Band: Acyclische Sulfinsäuren und Sulfor Amine, Hydroxylamine, Hydrazine und weite Stickstoff-Funktionen. Acyclische C-Phospho mon-, C-Wismut-, C-Silicium-Verbindungen u Verbindungen. XVI, 734 Seiten. 1922.	re Verbindungen mit r-, C-Arsen-, C-Anti-
Ergänzungsband zu Band III u. IV: XVIII, 662 Seiten.	1929. Gebunden RM 130.—
Fünfter Band: Cyclische Kohlenwasserstoffe. VI,	796 Seiten. 1922. Gebunden RM 100.—

Gebunden RM 162.— Siebenter Band: Isocyclische Monooxo-Verbindungen und Polyoxo-

Sechster Band: Isocyclische Oxy-Verbindungen. X, 1285 Seiten. 1923.

Gebunden RM 88.-

Ergänzungsband dazu: XIII, 417 Seiten. 1930.

Verbindungen. VIII, 955 Seiten. 1925. Gebunden RM 128.—
Achter Band: Isocyclische Oxy-Oxo-Verbindungen. VIII, 616 Seiten. 1925.
Gebunden RM 80.—

Neunter Band: Isocyclische Monocarbonsäuren und Polycarbonsäuren. XI. 1063 Seiten. 1926. Gebunden RM 160.—

Zehnter Band: Isocyclische Oxy-Carbonsäuren und Oxo-Carbonsäuren.
XII, 1124 Seiten. 1927. Gebunden RM 164.—

Elfter Band: Isocyclische Sulfinsäuren und Sulfonsäuren. IX, 443 Seiten. 1928. Gebunden RM 90.-

Zwölfter Band: Isocyclische Reihe: Monoamine. VIII, 1436 Seiten. 1929.
Gebunden RM 260.—

Dreizehnter Band: Isocyclische Reihe: Polyamine, Oxy-Amine. X,903 Seiten. 1930. Gebunden RM 190.—

System der organischen Verbindungen. Ein Leitfaden für die Benutzung von Beilsteins Handbuch der organischen Chemie. Herausgegeben von der Deutschen Chemischen Gesellschaft. Bearbeitet von B. Prager, D. Stern, K. Ilberg. III, 246 Seiten. 1929. Gebunden RM 24.—

Emil Fischer's Gesammelte Werke. Herausgegeben von M. Bergmann.

Untersuchungen über Aminosauren, Polypeptide und Proteine I (1899—1906). X, 770 Seiten. 1906. Unveränderter Neudruck 1925.

RM 48.—, gebunden RM 51.—

Untersuchungen über Aminosäuren, Polypeptide und Proteine il (1907—1919). X, 922 Seiten. 1923. RM 29.—, gebunden RM 32.—

Untersuchungen über Depside und Gerbstoffe (1908—1919). VI, 541 Seiten. 1919. RM 21.80

Untersuchungen über Kohlenhydrate und Fermente I (1884—1908). VIII, 912 Seiten. 1909. Unveränderter Neudruck 1925. RM 57.—, gebunden RM 60.—

Untersuchungen über Kohlenhydrate und Fermente II (1908—1919). IX, 534 Seiten. 1922. RM 19.—, gebunden RM 22.—

Untersuchungen in der Puringruppe (1882—1906). VIII, 608 Seiten. 1907. RM 15.—

Untersuchungen über Triphenylmethanfarbstoffe, Hydrazine und Indole. IX. 880 Seiten. 1924. RM 39.—, gebunden RM 40.50

Untersuchungen aus verschiedenen Gebieten. Vorträge und Abhandlungen allgemeinen Inhalts. X, 914 Seiten. 1924. RM 40.50, gebunden RM 42.—
Neuere Erfolge und Probleme der Chemie. 30 Seiten. 1911. RM 0.80

Organische Synthese und Biologie. Zweite, unveränderte Auflage. 28 Seiten. 1912. RM 1.—

Tabellen der Zucker und ihrer Derivate. Von Ing. Chem. Hans Vogel, Assistent an der Universität Genf, und Dr. ès. sc. Alfred Georg. Assistent und Privatdozent an der Universität Genf. XI, 663 Seiten. 1931.

RM 120.-, in Moleskin gebunden RM 126.-

Chemie der Enzyme. Von Professor Dr. Hans v. Euler, Stockholm. In drei Teilen. Dritte, nach schwedischen Vorlesungen vollständig umgearbeitete Auflage.

I. Teil: Allgemeine Chemie der Enzyme. Mit 50 Textfiguren und 1 Tafel. XI, 422 Seiten. 1925. RM 25.50, gebunden RM 28.—

II. Teil: **Spezielle Chemie der Enzyme.** 1. Abschnitt: Die hydrolysierenden Enzyme der Ester, Kohlenhydrate und Glukoside. Bearbeitet von H. v. Euler, K. Josephson, K. Myrbäck und K. Sjöberg. Mit 65 Textfiguren. X, 473 Seiten. 1928.

II. Teil: **Spezielle Chemie der Enzyme.** 2. Abschnitt: Die hydrolysierenden Enzyme der Nucleinsäuren, Amide, Peptide und Proteine. Bearbeitet von H. v. Euler und K. Myrbäck. Mit 47 Textfiguren. Autoren-Verzeichnis zum 1. und 2. Abschnitt. IX, 310 Seiten. 1927. RM 24.—

Untersuchungen über Enzyme. Von Geh. Rat Professor Dr. Richard Willstätter in München in Gemeinschaft mit zahlreichen Fachgelehrten. Mit 183 Abbildungen. In zwei Bänden.

Erster Band: XVI, 860 Seiten. 1928. Zweiter Band: XI, 915 Seiten. 1928.

Beide Bände nur zusammen.



Indian Agricultural Research Institute (Pusa) LIBRARY, NEW DELHI-110012

This book can be issued on or before

Return Date	Return Date